

О технологических документах, регламентирующих информационное взаимодействие при реализации средствами интегрированной информационной системы Евразийского экономического союза общего процесса "Обмен сведениями о результатах инспектирования производственных площадок производителей лекарственных средств на соответствие требованиям Правил надлежащей производственной практики Евразийского экономического союза"

Решение Коллегии Евразийской экономической комиссии от 19 декабря 2023 года № 178.

В соответствии с пунктом 30 Протокола об информационно-коммуникационных технологиях и информационном взаимодействии в рамках Евразийского экономического союза (приложение № 3 к Договору о Евразийском экономическом союзе от 29 мая 2014 года) и руководствуясь Решением Коллегии Евразийской экономической комиссии от 6 ноября 2014 г. № 200, Коллегия Евразийской экономической комиссии решила:

### 1. Утвердить прилагаемые:

Правила информационного взаимодействия при реализации средствами интегрированной информационной системы Евразийского экономического союза общего процесса "Обмен сведениями о результатах инспектирования производственных площадок производителей лекарственных средств на соответствие требованиям Правил надлежащей производственной практики Евразийского экономического союза";

Регламент информационного взаимодействия между уполномоченными органами ( организациями) государств — членов Евразийского экономического союза в сфере обращения лекарственных средств, проводящими фармацевтические инспекции, и Евразийской экономической комиссией при реализации средствами интегрированной информационной системы Евразийского экономического союза общего процесса " Обмен сведениями о результатах инспектирования производственных площадок производителей лекарственных средств на соответствие требованиям Правил надлежащей производственной практики Евразийского экономического союза";

Регламент информационного взаимодействия между уполномоченными органами ( организациями) государств — членов Евразийского экономического союза в сфере обращения лекарственных средств, проводящими фармацевтические инспекции, при реализации средствами интегрированной информационной системы Евразийского экономического союза общего процесса "Обмен сведениями о результатах инспектирования производственных площадок производителей лекарственных средств

на соответствие требованиям Правил надлежащей производственной практики Евразийского экономического союза";

Регламент информационного взаимодействия между органами государственной власти государств — членов Евразийского экономического союза, уполномоченными на осуществление и (или) координацию деятельности в сфере обращения лекарственных средств и заинтересованными в получении сведений о результатах фармацевтических инспекций для реализации возложенных на них полномочий, и Евразийской экономической комиссией при реализации средствами интегрированной информационной системы Евразийского экономического союза общего процесса "Обмен сведениями о результатах инспектирования производственных площадок производителей лекарственных средств на соответствие требованиям Правил надлежащей производственной практики Евразийского экономического союза";

Описание форматов и структур электронных документов и сведений, используемых для реализации средствами интегрированной информационной системы Евразийского экономического союза общего процесса "Обмен сведениями о результатах инспектирования производственных площадок производителей лекарственных средств на соответствие требованиям Правил надлежащей производственной практики Евразийского экономического союза";

Порядок присоединения к общему процессу "Обмен сведениями о результатах инспектирования производственных площадок производителей лекарственных средств на соответствие требованиям Правил надлежащей производственной практики Евразийского экономического союза".

2. Настоящее Решение вступает в силу по истечении 30 календарных дней с даты его официального опубликования.

Председатель Коллегии Евразийской экономической комиссии

М. Мясникович

УТВЕРЖДЕНЫ Решением Коллегии Евразийской экономической комиссии от 19 декабря 2023 г. № 178

### Правила

информационного взаимодействия при реализации средствами интегрированной информационной системы Евразийского экономического союза общего процесса "Обмен сведениями о результатах инспектирования производственных площадок производителей лекарственных средств на соответствие требованиям Правил надлежащей производственной практики Евразийского экономического союза"

#### І. Общие положения

1. Настоящие Правила разработаны в соответствии со следующими международными договорами и актами, составляющими право Евразийского экономического союза (далее – Союз):

Договор о Евразийском экономическом союзе от 29 мая 2014 года (далее – Договор)

Соглашение о единых принципах и правилах обращения лекарственных средств в рамках Евразийского экономического союза от 23 декабря 2014 года (далее – Соглашение);

Решение Высшего Евразийского экономического совета от 23 декабря 2014 г. № 108 "О реализации Соглашения о единых принципах и правилах обращения лекарственных средств в рамках Евразийского экономического союза";

Решение Совета Евразийской экономической комиссии от 12 февраля 2016 г. № 30 " Об утверждении Порядка формирования и ведения информационной системы в сфере обращения лекарственных средств";

Решение Совета Евразийской экономической комиссии от 3 ноября 2016 г. № 78 "О Правилах регистрации и экспертизы лекарственных средств для медицинского применения";

Решение Совета Евразийской экономической комиссии от 3 ноября 2016 г. № 82 " Об утверждении Общих требований к системе качества фармацевтических инспекторатов государств — членов Евразийского экономического союза" (далее — Требования к системе качества инспекторатов);

Решение Совета Евразийской экономической комиссии от 3 ноября 2016 г. № 83 " Об утверждении Правил проведения фармацевтических инспекций" (далее – Правила проведения инспекций);

Решение Коллегии Евразийской экономической комиссии от 6 ноября 2014 г. № 200 "О технологических документах, регламентирующих информационное взаимодействие при реализации средствами интегрированной информационной системы внешней и взаимной торговли общих процессов";

Решение Коллегии Евразийской экономической комиссии от 27 января 2015 г. № 5 "Об утверждении Правил электронного обмена данными в интегрированной информационной системе внешней и взаимной торговли";

Решение Коллегии Евразийской экономической комиссии от 14 апреля 2015 г. № 29 "О перечне общих процессов в рамках Евразийского экономического союза и внесении изменения в Решение Коллегии Евразийской экономической комиссии от 19 августа 2014 г. № 132";

Решение Коллегии Евразийской экономической комиссии от 9 июня 2015 г. № 63 " О Методике анализа, оптимизации, гармонизации и описания общих процессов в рамках Евразийского экономического союза"; Решение Коллегии Евразийской экономической комиссии от 18 июля 2023 г. № 108 "Об утверждении Правил реализации общего процесса "Обмен сведениями о результатах инспектирования производственных площадок производителей лекарственных средств на соответствие требованиям Правил надлежащей производственной практики Евразийского экономического союза"" (далее – Правила реализации).

#### II. Область применения

- 2. Настоящие Правила разработаны в целях определения порядка и условий информационного взаимодействия между участниками общего процесса "Обмен сведениями о результатах инспектирования производственных площадок производителей лекарственных средств на соответствие требованиям Правил надлежащей производственной практики Евразийского экономического союза" (далее общий процесс), включая описание процедур, выполняемых в рамках этого общего процесса.
- 3. Настоящие Правила применяются участниками общего процесса при контроле за порядком выполнения процедур и операций в рамках общего процесса, а также при проектировании, разработке и доработке компонентов информационных систем, обеспечивающих реализацию общего процесса.

#### III. Основные понятия

4. Для целей настоящих Правил используются понятия, которые означают следующее:

"база данных о фармацевтических инспекциях" – общий информационный ресурс, который формируется Евразийской экономической комиссией (далее – Комиссия) и содержит сведения о результатах фармацевтических инспекций производственных площадок производителей лекарственных средств (далее – производственная площадка ) на соответствие требованиям Правил надлежащей производственной практики Евразийского экономического союза, утвержденных Решением Совета Комиссии от 3 ноября 2016 г. № 77 (далее – Правила надлежащей производственной практики), включая сведения о сертификатах соответствия производства требованиям Правил надлежащей производственной практики, а также сведения о планах (графиках) проведения инспекций;

"заинтересованные лица" — физические лица или хозяйствующие субъекты, заинтересованные в получении общедоступных сведений, содержащихся в базе данных о фармацевтических инспекциях, которые запрашивают и получают такие сведения на информационном портале Союза посредством веб-интерфейса информационного портала Союза или его сервисов;

"заинтересованные органы" – органы государственной власти государств – членов Союза, уполномоченные на осуществление и (или) координацию деятельности в сфере обращения лекарственных средств и заинтересованные в получении сведений о результатах фармацевтических инспекций для реализации возложенных на них полномочий;

"общедоступные сведения" – сведения о планах (графиках) проведения инспекций и сертификатах соответствия производства требованиям Правил надлежащей производственной практики, содержащиеся в базе данных о фармацевтических инспекциях, не содержащие конфиденциальной информации, доступ к которым предоставляется Комиссией заинтересованным органам, а также заинтересованным лицам после опубликования таких сведений на информационном портале Союза, в том числе в машиночитаемом виде;

"сведения ограниченного доступа (распространения)" – сведения, содержащиеся в базе данных о фармацевтических инспекциях, доступ к которым согласно Правилам реализации предоставляется в полном объеме исключительно уполномоченным органам (организациям) государств – членов в сфере обращения лекарственных средств, проводящим фармацевтические инспекции (далее – уполномоченные органы), а в ограниченном и установленном Правилами реализации объеме – заинтересованным органам по запросу;

"сертификат соответствия производства требованиям Правил надлежащей производственной практики" — документ, которым уполномоченный орган удостоверяет соответствие производства лекарственных средств требованиям Правил надлежащей производственной практики.

Понятия "производство" и "производственная площадка", используемые в настоящих Правилах, применяются в значениях, определенных в приложении № 19 к Правилам надлежащей производственной практики.

Иные понятия, используемые в настоящих Правилах, применяются в значениях, определенных Договором, Соглашением, Правилами проведения инспекций, Требованиями к системе качества инспекторатов и иными актами органов Союза в сфере обращения лекарственных средств, а также в области создания и развития интегрированной информационной системы Союза (далее – интегрированная система).

Понятия "группа процедур общего процесса", "информационный объект общего процесса", "исполнитель", "операция общего процесса", "процедура общего процесса" и "участник общего процесса", используемые в настоящих Правилах, применяются в значениях, определенных Методикой анализа, оптимизации, гармонизации и описания общих процессов в рамках Евразийского экономического союза, утвержденной Решением Коллегии Комиссии от 9 июня 2015 г. № 63.

### IV. Основные сведения об общем процессе

- 5. Полное наименование общего процесса: "Обмен сведениями о результатах инспектирования производственных площадок производителей лекарственных средств на соответствие требованиям Правил надлежащей производственной практики Евразийского экономического союза".
  - 6. Кодовое обозначение общего процесса: Р.ММ.11, версия 1.0.0.

### 1. Цель и задачи общего процесса

- 7. Целью общего процесса является создание условий для снижения издержек, связанных с обменом информацией о результатах фармацевтических инспекций в рамках Союза, за счет создания общего информационного пространства в сфере обращения лекарственных средств.
  - 8. Для достижения цели общего процесса необходимо решить следующие задачи:
- а) обеспечить уполномоченные органы актуальными сведениями о планах (графиках) проведения инспекций, результатах фармацевтических инспекций и сведениями о выдаче, внесении изменений, приостановлении, возобновлении или прекращении действия сертификатов соответствия производства требованиям Правил надлежащей производственной практики (далее сертификат);
- б) обеспечить оперативное взаимное уведомление уполномоченных органов о случаях выявления по результатам фармацевтических инспекций критических несоответствий, а также о результатах устранения таких несоответствий инспектируемым субъектом;
- в) обеспечить заинтересованные органы актуальными сведениями, содержащимися в базе данных о фармацевтических инспекциях, в объеме, достаточном для реализации возложенных на них полномочий;
- г) обеспечить возможность автоматизированного контроля участниками общего процесса сроков действия сертификатов;
- д) обеспечить для заинтересованных лиц беспрепятственный доступ к актуальным общедоступным сведениям, включающим сведения о планах (графиках) проведения инспекций и сертификатах, опубликованных на информационном портале Союза, в том числе

#### в машиночитаемом виде;

е) обеспечить автоматизированное формирование базы данных о фармацевтических инспекциях на основании сведений, формируемых уполномоченными органами, и обеспечить автоматизированное представление уполномоченным органам, а также заинтересованным органам по их запросу посредством интегрированной системы сведений, содержащихся в базе данных о фармацевтических инспекциях, в объеме согласно установленным правам доступа таких участников общего процесса к соответствующим сведениям.

## 2. Участники общего процесса

9. Перечень участников общего процесса приведен в таблице 1.

Таблица 1

## Перечень участников общего процесса

Кодовое обозначение	Наименование	Описание
1	2	3
P.ACT.001	Комиссия	структурные подразделения Комиссии, отвечающие за формирование и ведение базы данных о фармацевтических инспекциях на основании сведений, представляемых уполномоченными органами, опубликование актуальных общедоступных сведений из базы данных о фармацевтических инспекциях на информационном портале Союза, предоставление на информационном портале Союза заинтересованным лицам сервисов поиска, получения и обработки общедоступных сведений из базы данных о фармацевтических инспекциях, представление уполномоченным органам в автоматизированном режиме по их запросу сведений из базы данных о фармацевтических инспекциях в полном объеме, включая сведения ограниченного доступа (распространения), а также представление заинтересованным органам в автоматизированном режиме по их запросу сведений из базы данных о фармацевтических инспекциях в ограниченном объеме уполномоченный орган (организация) государства-члена в
		сфере обращения лекарственных средств, проводящий фармацевтические инспекции и ответственный за представление

P.MM.11.ACT.001	уполномоченный орган	в Комиссию сведений для формирования и ведения базы данных о фармацевтических инспекциях, ответственный за своевременное представление в уполномоченные органы других государств-членов (далее — уведомляемые органы) уведомлений о выявлении по результатам фармацевтических инспекций критических несоответствий и о результатах их устранения инспектируемым субъектом, а также запрашивающий у Комиссии и получающий в автоматизированном режиме сведения из базы данных о фармацевтических инспекциях по всем государствам-членам в полном объеме, включая сведения ограниченного доступа (
		распространения), для реализации возложенных на него полномочий уполномоченный орган (
P.MM.11.ACT.002	уведомляемый орган	организация) государства-члена в сфере обращения лекарственных средств, проводящий фармацевтические инспекции, получающий в автоматизированном режиме уведомления о выявлении критических несоответствий и результатах их устранения от уполномоченного органа
P.MM.11.ACT.003	заинтересованный орган	орган государственной власти государства-члена, уполномоченный на осуществление и (или) координацию деятельности в сфере обращения лекарственных средств, заинтересованный в получении актуальных сведений о результатах фармацевтических инспекций для реализации возложенных на него полномочий, запрашивающий у Комиссии и получающий в автоматизированном режиме сведения

		в ограниченном объеме из базы данных о фармацевтических инспекциях
P.MM.11.ACT.004	заинтересованное лицо	физическое или юридическое лицо, заинтересованное в получении общедоступных сведений из базы данных о фармацевтических инспекциях, которое запрашивает и получает такие сведения на информационном портале Союза посредством веб-интерфейса информационного портала Союза или его сервисов

### 3. Структура общего процесса

- 10. Общий процесс представляет собой совокупность процедур, сгруппированных по своему назначению:
- а) процедуры обмена сведениями о планах (графиках), результатах фармацевтических инспекций и сертификатах;
- б) процедуры представления сведений из базы данных о фармацевтических инспекциях в полном объеме;
- в) процедуры представления сведений из базы данных о фармацевтических инспекциях в ограниченном объеме.
- 11. При осуществлении планирования и при проведении фармацевтических инспекций в рамках процедур общего процесса уполномоченные органы формируют и представляют в Комиссию сведения о планах (графиках) проведения инспекций, результатах фармацевтических инспекций и сертификатах для включения таких сведений в базу данных о фармацевтических инспекциях, а также опубликования общедоступных сведений о планах (графиках) проведения инспекций и сертификатах на информационном портале Союза в рамках тематического раздела "Общий рынок лекарственных средств".

При необходимости представления сведений о планах (графиках) проведения инспекций, а также актуализации таких сведений в базе данных о фармацевтических инспекциях и на информационном портале Союза выполняются следующие процедуры общего процесса, включенные в группу процедур обмена сведениями о планах (графиках), результатах фармацевтических инспекций и сертификатах:

представление в Комиссию сведений о планах (графиках) проведения инспекций; представление в Комиссию сведений о внесении изменений в план (график) проведения инспекций.

При необходимости представления сведений о результатах фармацевтических инспекции для включения таких сведений в базу данных о фармацевтических инспекциях выполняется соответствующая процедура представления в Комиссию сведений о результатах фармацевтических инспекций, включенная в группу процедур обмена сведениями о планах (графиках), результатах фармацевтических инспекций и сертификатах.

При необходимости оперативного информирования о случаях выявления при проведении фармацевтических инспекций критических несоответствий, а также сведений о результатах их устранения инспектируемым субъектом выполняются следующие процедуры общего процесса, включенные в группу процедур обмена сведениями о планах (графиках), результатах фармацевтических инспекций и сертификатах:

уведомление о выявлении критических несоответствий;

уведомление о результатах устранения выявленных критических несоответствий;

представление в Комиссию сведений о результатах устранения выявленных критических несоответствий.

При необходимости представления сведений о выдаче, внесении изменений, приостановлении, возобновлении или прекращении действия сертификатов выполняются следующие процедуры общего процесса, включенные в группу процедур обмена сведениями о планах (графиках), результатах фармацевтических инспекций и сертификатах:

представление в Комиссию сведений о выданном по результатам фармацевтической инспекции сертификате;

представление в Комиссию измененных сведений о сертификате.

Комиссия обеспечивает формирование и ведение базы данных о фармацевтических инспекциях на основании сведений, сформированных и представленных уполномоченными органами, а также обеспечивает опубликование на информационном портале Союза общедоступных сведений о планах (графиках) проведения инспекций и сертификатах на основе имеющихся в базе данных о фармацевтических инспекциях сведений.

База данных о фармацевтических инспекциях содержит следующие виды сведений, права доступа к которым различаются для участников общего процесса:

общедоступные сведения;

сведения ограниченного доступа (распространения).

При необходимости получения уполномоченными органами сведений в полном объеме (включая сведения ограниченного доступа (распространения)), хранящихся в базе данных о фармацевтических инспекциях, выполняются следующие процедуры

общего процесса, включенные в группу процедур представления сведений из базы данных о фармацевтических инспекциях в полном объеме, в рамках которых Комиссия по запросу уполномоченных органов представляет соответствующие сведения:

получение информации о дате и времени обновления базы данных о фармацевтических инспекциях уполномоченным органом;

получение сведений из базы данных о фармацевтических инспекциях в полном объеме;

получение измененных сведений из базы данных о фармацевтических инспекциях в полном объеме.

При необходимости получения заинтересованными органами для реализации возложенных на них полномочий сведений, хранящихся в базе данных о фармацевтических инспекциях, в ограниченном объеме, выполняются следующие процедуры общего процесса, включенные в группу процедур представления сведений из базы данных о фармацевтических инспекциях в ограниченном объеме, в рамках которых Комиссия по запросу заинтересованных органов представляет соответствующие сведения:

получение информации о дате и времени обновления базы данных о фармацевтических инспекциях заинтересованным органом;

получение сведений из базы данных о фармацевтических инспекциях в ограниченном объеме;

получение измененных сведений из базы данных о фармацевтических инспекциях в ограниченном объеме.

Информационное взаимодействие между уполномоченными органами и Комиссией, заинтересованными органами и Комиссией, а также между уполномоченными органами в рамках взаимного оперативного информирования при представлении сведений в рамках процедур обмена сведениями о планах (графиках), результатах фармацевтических инспекций и сертификатах,

- а также в рамках процедур представления сведений из базы данных о фармацевтических инспекциях в полном и ограниченном объемах осуществляется с использованием интегрированной системы.
  - 12. Приведенное описание структуры общего процесса представлено на рисунке 1.



Рис. 1. Структура общего процесса

- 13. Порядок выполнения процедур общего процесса, сгруппированных по своему назначению, включая детализированное описание операций, приведен в разделе VIII настоящих Правил.
- 14. Для каждой группы процедур приводится общая схема, демонстрирующая связи между процедурами общего процесса и порядок их выполнения. Общая схема процедур построена с использованием графической нотации UML (унифицированный язык моделирования Unified Modeling Language) и снабжена текстовым описанием.

## 4. Группа процедур обмена сведениями о планах (графиках), результатах фармацевтических инспекций и сертификатах

15. Процедуры обмена сведениями о планах (графиках), результатах фармацевтических инспекций и сертификатах выполняются при осуществлении планирования и проведения фармацевтических инспекций.

В рамках процедур обмена сведениями о планах (графиках), результатах фармацевтических инспекций и сертификатах Комиссией на основании сведений, формируемых и представляемых уполномоченными органами, обеспечивается формирование и ведение базы данных о фармацевтических инспекциях, включающей сведения о планах (графиках) проведения инспекций, сведения о результатах фармацевтических инспекций, сведения о результатах устранения инспектируемым субъектом критических несоответствий, выявленных при проведении фармацевтических инспекций, а также сведения о выдаче, внесении изменений, приостановлении, возобновлении или прекращении действия сертификатов.

С целью обеспечения уполномоченных органов, заинтересованных органов и заинтересованных лиц актуальными сведениями о планах (графиках) проведения

инспекций выполняется процедура "Представление в Комиссию сведений о планах (графиках) проведения инспекций" (Р.ММ.11.PRC.001), в рамках которой уполномоченные органы представляют в Комиссию сведения о планах (графиках) проведения инспекций для включения в базу данных о фармацевтических инспекциях и опубликования Комиссией общедоступных сведений о планах (графиках) проведения инспекций на информационном портале Союза.

При необходимости актуализации ранее включенных в базу данных о фармацевтических инспекциях и опубликованных на информационном портале Союза сведений о планах (графиках) проведения инспекций выполняется процедура "Представление в Комиссию сведений о внесении изменений в план (график) проведения инспекций" (Р.ММ.11.PRC.002), в рамках которой уполномоченные органы представляют в Комиссию сведения о внесении изменений в планы (графики) проведения инспекций, для включения и актуализации таких сведений в базе данных о фармацевтических инспекциях, а также для актуализации опубликованных Комиссией общедоступных сведений о планах (графиках) проведения инспекций на информационном портале Союза.

В случае завершения инспектирования с целью обеспечения уполномоченных органов и заинтересованных органов актуальными сведениями о результатах фармацевтических инспекций выполняется процедура "Представление в Комиссию сведений о результатах фармацевтических инспекций" (Р.ММ.11.PRC.003), в рамках которой уполномоченные органы представляют в Комиссию сведения о результатах фармацевтических инспекций для включения таких сведений в базу данных о фармацевтических инспекциях.

В случае выявления при проведении фармацевтических инспекций критических несоответствий с целью взаимного оперативного информирования уполномоченных органов выполняется процедура "Уведомление о выявлении критических несоответствий" (Р.ММ.11.PRC.004), в рамках которой уполномоченный орган уведомляет уполномоченные органы других государств-членов о случаях выявления при проведении фармацевтических инспекций критических несоответствий.

В случае выявления при проведении фармацевтических инспекций критических несоответствий при представлении инспектируемым субъектом плана корректирующих и предупреждающих действий и отчета о его выполнении, а также документальных свидетельств устранения несоответствий или при непредставлении инспектируемым субъектом плана корректирующих и предупреждающих действий, отчета о его выполнении и данных, свидетельствующих об устранении выявленных несоответствий, в установленный Правилами проведения инспекций срок выполняются следующие процедуры:

"Уведомление о результатах устранения выявленных критических несоответствий" (P.MM.11.PRC.006), в рамках которой уполномоченный орган, выявивший при

проведении фармацевтической инспекции критические несоответствия, уведомляет уполномоченные органы других государств-членов о результатах устранения инспектируемым субъектом таких выявленных критических несоответствий в установленный Правилами проведения инспекций срок;

"Представление в Комиссию сведений о результатах устранения выявленных критических несоответствий" (Р.ММ.11.PRC.005), в рамках которой уполномоченный орган, выявивший при проведении фармацевтической инспекции критические несоответствия, представляет в Комиссию сведения о результатах устранения инспектируемым субъектом указанных несоответствий в установленный Правилами проведения инспекций срок для включения таких сведений в базу данных о фармацевтических инспекциях с целью актуализации сведений о результатах соответствующей фармацевтической инспекции, ранее представленных в рамках процедуры "Представление в Комиссию сведений о результатах фармацевтических инспекций" (Р.ММ.11.PRC.003).

В случае выдачи уполномоченным органом по результатам инспекции сертификата выполняется процедура "Представление в Комиссию сведений о выданном по результатам фармацевтической инспекции сертификате" (Р.ММ.11.PRC.007), в рамках которой уполномоченные органы представляют в Комиссию сведения сертификатах для включения в базу данных о фармацевтических инспекциях и опубликования Комиссией общедоступных сведений о сертификатах на информационном портале Союза.

В случае внесения изменений, приостановления, возобновления или прекращения действия сертификата в порядке, установленном Правилами проведения инспекций, выполняется процедура "Представление в Комиссию измененных сведений о сертификате" (Р.ММ.11.PRC.008), в рамках которой уполномоченные органы представляют в Комиссию соответствующие сведения о внесении изменений, приостановлении, возобновлении или прекращении действия сертификата для включения и актуализации таких сведений в базе данных о фармацевтических инспекциях, а также для актуализации опубликованных Комиссией общедоступных сведений о сертификатах на информационном портале Союза.

С целью обеспечения беспрепятственного доступа к актуальным сведениям из базы данных о фармацевтических инспекциях в рамках группы процедур обмена сведениями о планах (графиках), результатах фармацевтических инспекций и сертификатах Комиссия обеспечивает опубликование на информационном портале Союза общедоступных сведений из базы данных о фармацевтических инспекциях, включающих сведения о планах (графиках) проведения инспекций и сертификатах, в том числе в машиночитаемом виде, а также обеспечивает посредством веб-интерфейса информационного портала Союза или его сервисов функции поиска, получения и обработки таких сведений. Средствами веб-интерфейса информационного портала

Союза обеспечивается возможность выбора и определения параметров поиска, просмотра и (или) выгрузки опубликованных общедоступных сведений в определенных форматах, в том числе по запросу информационных систем заинтересованных лиц, для автоматической обработки сведений, в том числе с учетом истории изменения таких сведений.

Представление сведений осуществляется в соответствии с Регламентом информационного взаимодействия между уполномоченными органами (организациями ) государств – членов Евразийского экономического союза в сфере обращения лекарственных средств, проводящими фармацевтические инспекции, и Евразийской экономической комиссией при реализации средствами интегрированной информационной системы Евразийского экономического союза общего процесса " Обмен сведениями о результатах инспектирования производственных площадок производителей лекарственных средств на соответствие требованиям Правил надлежащей производственной практики Евразийского экономического союза", Регламентом информационного взаимодействия между уполномоченными органами ( организациями) государств – членов Евразийского экономического союза в сфере обращения лекарственных средств, проводящими фармацевтические инспекции, при реализации средствами интегрированной информационной системы Евразийского экономического союза общего процесса "Обмен сведениями о результатах инспектирования производственных площадок производителей лекарственных средств на соответствие требованиям Правил надлежащей производственной практики Евразийского экономического союза" И Регламентом информационного взаимодействия между органами государственной власти государств - членов Евразийского экономического союза, уполномоченными на осуществление и (или) координацию деятельности в сфере обращения лекарственных средств и заинтересованными в получении сведений о результатах фармацевтических инспекций для реализации возложенных на них полномочий, и Евразийской экономической комиссией при реализации средствами интегрированной информационной системы Евразийского экономического союза общего процесса "Обмен сведениями о инспектирования производственных площадок производителей результатах лекарственных средств на соответствие требованиям Правил надлежащей производственной практики Евразийского экономического союза", утвержденными Решением Коллегии Комиссии от 19 декабря 2023 г. № 178 (далее соответственно – Регламент информационного взаимодействия между уполномоченными органами и Комиссией, Регламент информационного взаимодействия между уполномоченными органами, Регламент информационного взаимодействия между заинтересованными органами и Комиссией).

Формат и структура представляемых сведений должны соответствовать Описанию форматов и структур электронных документов и сведений, используемых для

реализации средствами интегрированной информационной системы Евразийского экономического союза общего процесса "Обмен сведениями о результатах инспектирования производственных площадок производителей лекарственных средств на соответствие требованиям Правил надлежащей производственной практики Евразийского экономического союза", утвержденному Решением Коллегии Комиссии от 19 декабря 2023 г. № 178 (далее — Описание форматов и структур электронных документов и сведений).

16. Приведенное описание группы процедур обмена сведениями о планах (графиках ), результатах фармацевтических инспекций и сертификатах представлено на рисунке 2

Представление в Комиссию сведений о планах (графиках) (P.MM.11.PRC.001) Представление в Комиссию свелений о внесении изменений в план (график) проведения инспекций (P.MM.11.PRC.002) «Участие» **Уведомление** «Участие» о выявлении критических Представление в Комиссию сведений несоответствий (P.MM.11.PRC.004) о результатах фармацевтических и (P.MM.11.PRC.003) «Участие» «Участие» «Участи уведомпяем Представление в Комиссию сведений (P.ACT.001) орган (P.MM.11.ACT.002) орган (P.MM.11.ACT.001) о результатах устранения выявленных критических несоответствий (P.MM.11.PRC.005) иление о результатах «Участие» «Участие» устранения выявленных критических несоответствий (P.MM.11.PRC.006) Представление в Комиссию сведений о выданном по результатам фармацевтической инспекции «Участие» сертификате (P.MM.11.PRC.007) Представление в Комиссию измененных сведений о сертификате (P.MM.11.PRC.008)

- Рис. 2. Общая схема группы процедур обмена сведениями о планах (графиках), результатах фармацевтических инспекций и сертификатах
- 17. Перечень процедур общего процесса, входящих в группу процедур обмена сведениями о планах (графиках), результатах фармацевтических инспекций и сертификатах, приведен в таблице 2.

Таблица 2

Перечень процедур общего процесса, входящих в группу процедур обмена сведениями о планах (графиках), результатах фармацевтических инспекций и сертификатах

Кодовое обозначение	Наименование	Описание
	2	3
P.MM.11.PRC.001	представление в Комиссию сведений о планах (графиках) проведения инспекций	предназначена для представления уполномоченным органом в Комиссию сведений о плане (графике) проведения инспекций для включения таких сведений в базу данных о фармацевтических инспекциях
P.MM.11.PRC.002	представление в Комиссию сведений о внесении изменений в план (график) проведения инспекций	предназначена для представления уполномоченным органом в Комиссию сведений о внесении изменений в план (график) проведения инспекций, сведения о котором были ранее включены в базу данных о фармацевтических инспекциях и опубликованы на информационном портале Союза
P.MM.11.PRC.003	представление в Комиссию сведений о результатах фармацевтических инспекций	предназначена для представления уполномоченным органом в Комиссию сведений о результатах фармацевтических инспекций для включения таких сведений в базу данных о фармацевтических инспекциях
P.MM.11.PRC.004	уведомление о выявлении критических несоответствий	предназначена для представления уполномоченным органом в уполномоченные органы других государств-членов (уведомляемые органы) сведений о выявлении при проведении фармацевтической инспекции критических несоответствий
P.MM.11.PRC.005	представление в Комиссию сведений о результатах устранения выявленных критических несоответствий	предназначена для представления уполномоченным органом в Комиссию сведений об устранении или неустранении инспектируемым субъектом в установленный Правилами проведения инспекций срок выявленных при проведении фармацевтической инспекции критических несоответствий для включения таких сведений в базу данных о фармацевтических инспекциях
		предназначена для представления уполномоченным органом в уполномоченные органы других государств-членов (уведомляемые органы) сведений об устранении или неустранении

P.MM.11.PRC.006	уведомление о результатах устранения выявленных критических несоответствий	инспектируемым субъектом в установленный Правилами проведения инспекций срок выявленных при проведении фармацевтической инспекции критических несоответствий
P.MM.11.PRC.007	представление в Комиссию сведений о выданном по результатам фармацевтической инспекции сертификате	предназначена для представления уполномоченным органом в Комиссию сведений о выданном сертификате для включения таких сведений в базу данных о фармацевтических инспекциях
P.MM.11.PRC.008	представление в Комиссию измененных сведений о сертификате	предназначена для представления уполномоченным органом в Комиссию сведений о внесении изменений, приостановлении, возобновлении или прекращении действия сертификата (далее — измененные сведения о сертификате) для включения таких сведений в базу данных о фармацевтических инспекциях

## 5. Группа процедур представления сведений из базы данных о фармацевтических инспекциях в полном объеме

18. Процедуры представления сведений из базы данных о фармацевтических инспекциях в полном объеме выполняются при получении соответствующих запросов от информационных систем уполномоченных органов.

В рамках выполнения процедур представления сведений из базы данных о фармацевтических инспекциях в полном объеме обрабатываются следующие виды запросов от информационных систем уполномоченных органов:

запрос информации о дате и времени последнего обновления базы данных о фармацевтических инспекциях;

запрос сведений из базы данных о фармацевтических инспекциях в полном объеме с учетом архивных данных либо по состоянию на определенную дату;

запрос измененных сведений из базы данных о фармацевтических инспекциях в полном объеме.

Запрос информации о дате и времени обновления базы данных о фармацевтических инспекциях выполняется уполномоченным органом в целях оценки необходимости синхронизации хранящихся в информационной системе уполномоченного органа сведений о планах (графиках) проведения инспекций, результатах фармацевтических инспекций и сертификатах с соответствующими сведениями, хранящимися в базе данных о фармацевтических инспекциях в Комиссии. При осуществлении запроса

выполняется процедура "Получение информации о дате и времени обновления базы данных о фармацевтических инспекциях уполномоченным органом" (P.MM.11.PRC.009).

Запрос сведений из базы данных о фармацевтических инспекциях и запрос измененных сведений из базы данных о фармацевтических инспекциях в полном объеме выполняется по одному из следующих видов сведений, который указывается в запросе:

запрос сведений о планах (графиках) проведения инспекций; запрос сведений о результатах фармацевтических инспекций; запрос сведений о сертификатах.

В рамках выполнения процедур представления сведений из базы данных о фармацевтических инспекциях в полном объеме в ответ на запрос соответствующие сведения о планах (графиках) проведения инспекций, результатах фармацевтических инспекций или сертификатах представляются в полном объеме (включая сведения ограниченного доступа (распространения)) согласно установленным правам доступа таких участников общего процесса к соответствующим сведениям.

Запрос сведений из базы данных о фармацевтических инспекциях выполняется уполномоченным органом в целях получения сведений о планах (графиках) проведения инспекций, результатах фармацевтических инспекций или сертификатах, включенных в базу данных о фармацевтических инспекциях. Сведения, содержащиеся в базе данных о фармацевтических инспекциях, запрашиваются либо в объеме с учетом исторических данных, либо по состоянию на определенную дату. Запрос сведений из базы данных о фармацевтических инспекциях выполняется по виду сведений (сведений о планах ( графиках) проведения инспекций, результатах фармацевтических инспекций или сертификатах). Запрос сведений о планах (графиках) проведения инспекций, результатах фармацевтических инспекций или сертификатах из базы данных о фармацевтических инспекциях в полном объеме с учетом исторических данных используется при первоначальной загрузке сведений в информационную систему уполномоченного органа, например, при инициализации общего процесса, подключении к нему нового участника общего процесса, восстановлении информации после сбоя. При осуществлении запроса выполняется процедура "Получение сведений из базы данных о фармацевтических инспекциях в полном объеме" (P.MM.11.PRC.010).

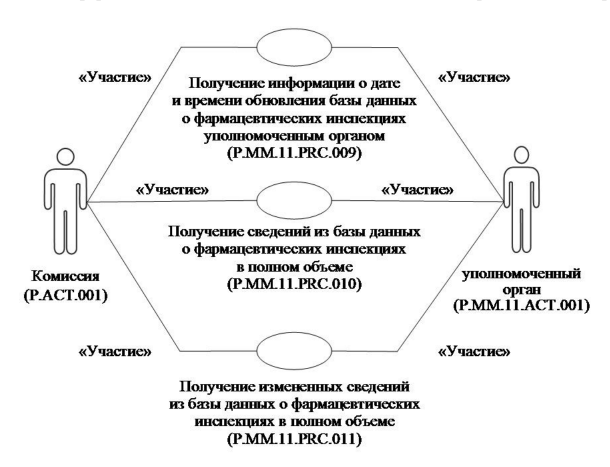
Запрос измененных сведений из базы данных о фармацевтических инспекциях выполняется уполномоченным органом в целях получения измененных сведений о планах (графиках) проведения инспекций, результатах фармацевтических инспекций или сертификатах, включенных в базу данных о фармацевтических инспекциях. Запрос сведений из базы данных о фармацевтических инспекциях выполняется по виду сведений (сведений о планах (графиках) проведения инспекций, результатах фармацевтических инспекций или сертификатах). При выполнении запроса

представляются сведения о планах (графиках) проведения инспекций, результатах фармацевтических инспекций или сертификатах, добавленные в базу данных о фармацевтических инспекциях или измененные в такой базе за период с даты и времени, указанных в запросе, до момента выполнения запроса через интегрированную систему. При осуществлении запроса выполняется процедура "Получение измененных сведений из базы данных о фармацевтических инспекциях в полном объеме" (Р.ММ.11. PRC.011).

Представление сведений осуществляется в соответствии с Регламентом информационного взаимодействия между уполномоченными органами и Комиссией.

Формат и структура представляемых сведений должны соответствовать Описанию форматов и структур электронных документов и сведений.

19. Приведенное описание группы процедур представления сведений из базы данных о фармацевтических инспекциях в полном объеме представлено на рисунке 3.



- Рис. 3. Общая схема группы процедур представления сведений из базы данных о фармацевтических инспекциях в полном объеме
- 20. Перечень процедур общего процесса, входящих в группу процедур представления сведений из базы данных о фармацевтических инспекциях в полном объеме, приведен в таблице 3.

## Перечень процедур общего процесса, входящих в группу процедур представления сведений из базы данных о фармацевтических инспекциях в полном объеме

Кодовое обозначение	Наименование	Описание
1	2	3
P.MM.11.PRC.009	получение информации о дате и времени обновления базы данных о фармацевтических инспекциях уполномоченным органом	предназначена для представления информации о дате и времени обновления базы данных о фармацевтических инспекциях по запросам от информационных систем уполномоченных органов через интегрированную систему
P.MM.11.PRC.010	получение сведений из базы данных о фармацевтических инспекциях в полном объеме	предназначена для представления актуальных по состоянию на указанную дату сведений из базы данных о фармацевтических инспекциях в полном объеме, включая сведения ограниченного доступа (распространения), по запросам от информационных систем уполномоченных органов через интегрированную систему
P.MM.11.PRC.011	получение измененных сведений из базы данных о фармацевтических инспекциях в полном объеме	предназначена для получения измененных сведений из базы данных о фармацевтических инспекциях в полном объеме, включая сведения ограниченного доступа (распространения), для синхронизации сведений о планах (графиках) проведения инспекций, результатах фармацевтических инспекций и сертификатах, содержащихся в информационных органов, с соответствующими сведениями, содержащимися в базе данных о фармацевтических инспекциях, по запросам от информационных систем уполномоченных органов через интегрированную систему

## 6. Группа процедур представления сведений из базы данных о фармацевтических инспекциях в ограниченном объеме

21. Процедуры представления сведений из базы данных о фармацевтических инспекциях в ограниченном объеме выполняются при получении соответствующих запросов от информационных систем заинтересованных органов.

В рамках выполнения процедур представления сведений из базы данных о фармацевтических инспекциях в ограниченном объеме обрабатываются следующие виды запросов от информационных систем заинтересованных органов:

запрос информации о дате и времени последнего обновления базы данных о фармацевтических инспекциях;

запрос сведений из базы данных о фармацевтических инспекциях в ограниченном объеме с учетом архивных данных либо по состоянию на определенную дату;

запрос измененных сведений из базы данных о фармацевтических инспекциях в ограниченном объеме.

Запрос информации о дате и времени обновления базы данных о фармацевтических инспекциях выполняется заинтересованным органом в целях оценки необходимости синхронизации хранящихся в информационной системе заинтересованного органа сведений о планах (графиках) проведения инспекций, результатах фармацевтических инспекций и сертификатах с соответствующими сведениями, хранящимися в базе данных о фармацевтических инспекциях в Комиссии. При осуществлении запроса выполняется процедура "Получение информации о дате и времени обновления базы данных о фармацевтических инспекциях заинтересованным органом" (Р.ММ.11.РКС .012).

Запрос сведений из базы данных о фармацевтических инспекциях и запрос измененных сведений из базы данных о фармацевтических инспекциях в ограниченном объеме выполняется по одному из следующих видов сведений, который указывается в запросе:

запрос сведений о планах (графиках) проведения инспекций; запрос сведений о результатах фармацевтических инспекций; запрос сведений о сертификатах.

В рамках выполнения процедур представления сведений из базы данных о фармацевтических инспекциях в ограниченном объеме в ответ на запрос соответствующие сведения о планах (графиках) проведения инспекций, результатах фармацевтических инспекций или сертификатах представляются в ограниченном объеме согласно установленным правам доступа таких участников общего процесса к соответствующим сведениям.

Запрос сведений из базы данных о фармацевтических инспекциях выполняется заинтересованным органом в целях получения сведений о планах (графиках) проведения инспекций, результатах фармацевтических инспекций или сертификатах, включенных в базу данных о фармацевтических инспекциях. Сведения, содержащиеся в базе данных о фармацевтических инспекциях, запрашиваются либо в объеме с учетом исторических данных, либо по состоянию на определенную дату. Запрос сведений из базы данных о фармацевтических инспекциях выполняется по виду сведений (сведений о планах (графиках) проведения инспекций, результатах фармацевтических инспекций

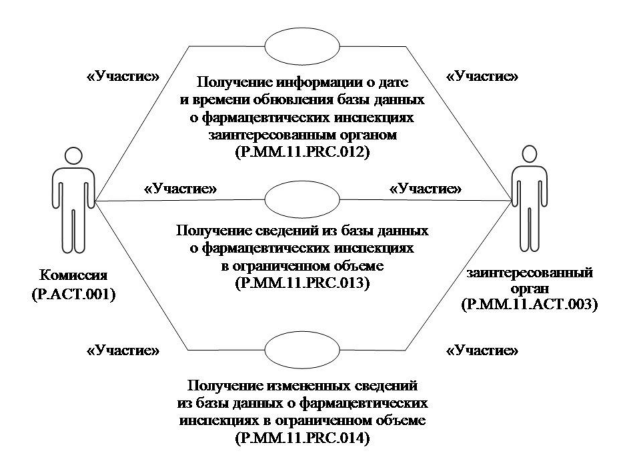
или сертификатах). Запрос сведений о планах (графиках) проведения инспекций, результатах фармацевтических инспекций или сертификатах из базы данных о фармацевтических инспекциях в ограниченном объеме с учетом исторических данных используется при первоначальной загрузке сведений в информационную систему заинтересованного органа, например, при инициализации общего процесса, подключении к нему нового участника общего процесса, восстановлении информации после сбоя. При осуществлении запроса выполняется процедура "Получение сведений из базы данных о фармацевтических инспекциях в ограниченном объеме" (Р.ММ.11. PRC.013).

Запрос измененных сведений из базы данных о фармацевтических инспекциях выполняется заинтересованным органом в целях получения измененных сведений о планах (графиках) проведения инспекций, результатах фармацевтических инспекций или сертификатах, включенных в базу данных о фармацевтических инспекциях. Запрос сведений из базы данных о фармацевтических инспекциях выполняется по виду сведений (сведений о планах (графиках) проведения инспекций, результатах фармацевтических инспекций или сертификатах). При выполнении запроса представляются сведения о планах (графиках) проведения инспекций, результатах фармацевтических инспекций или сертификатах, добавленные в базу данных о фармацевтических инспекциях или измененные в такой базе за период с даты и времени, указанных в запросе, до момента выполнения запроса через интегрированную систему. При осуществлении запроса выполняется процедура "Получение измененных сведений из базы данных о фармацевтических инспекциях в ограниченном объеме" ( Р.ММ.11.PRC.014).

Представление сведений осуществляется в соответствии с Регламентом информационного взаимодействия между заинтересованными органами и Комиссией.

Формат и структура представляемых сведений должны соответствовать Описанию форматов и структур электронных документов и сведений.

22. Приведенное описание группы процедур представления сведений из базы данных о фармацевтических инспекциях в ограниченном объеме представлено на рисунке 4.



- Рис. 4. Общая схема группы процедур представления сведений из базы данных о фармацевтических инспекциях в ограниченном объеме
- 23. Перечень процедур общего процесса, входящих в группу процедур представления сведений из базы данных о фармацевтических инспекциях в ограниченном объеме, приведен в таблице 4.

Перечень процедур общего процесса, входящих в группу процедур представления сведений из базы данных о фармацевтических инспекциях в ограниченном объеме

Таблица 4

Кодовое обозначение	Наименование	Описание
1	2	3
P.MM.11.PRC.012	получение информации о дате и времени обновления базы данных о фармацевтических инспекциях заинтересованным органом	предназначена для представления информации о дате и времени обновления базы данных о фармацевтических инспекциях по запросам от информационных систем заинтересованных органов через интегрированную систему
		предназначена для представления по запросам от информационных систем заинтересованных органов через

P.MM.11.PRC.013	получение сведений из базы данных о фармацевтических инспекциях в ограниченном объеме	интегрированную систему актуальных по состоянию на указанную дату сведений из базы данных о фармацевтических инспекциях в объеме согласно установленным ограниченным правам доступа таких участников общего процесса к соответствующим сведениям
P.MM.11.PRC.014	получение измененных сведений из базы данных о фармацевтических инспекциях в ограниченном объеме	предназначена для получения по запросам от информационных систем заинтересованных органов через интегрированную систему измененных сведений из базы данных о фармацевтических инспекциях в объеме согласно установленным ограниченным правам доступа таких участников общего процесса к соответствующим сведений о планах (графиках) проведения инспекций, результатах фармацевтических инспекций и сертификатах, содержащихся в информационных системах заинтересованных органов, с соответствующими сведениями, содержащимися в базе данных о фармацевтических инспекциях

### V. Информационные объекты общего процесса

24. Перечень информационных объектов, сведения о которых или из которых передаются в процессе информационного взаимодействия между участниками общего процесса, приведен в таблице 5.

Таблица 5

## Перечень информационных объектов

Кодовое обозначение	Наименование	Описание	
1	2	3	
		общий информационный ресурс, который формируется Комиссией и содержит сведения о результатах фармацевтических инспекций производственных	

P.MM.11.BEN.001	база данных о фармацевтических инспекциях	площадок производителей лекарственных средств (далее — производственная площадка) на соответствие требованиям Правил надлежащей производственной практики, сведения о сертификатах соответствия производства требованиям Правил надлежащей производственной практики, а также сведения о планах (графиках) проведения инспекций
P.MM.11.BEN.002	сведения о критических несоответствиях	сведения о результатах фармацевтических инспекций, формируемые фармацевтическим инспекторатом и содержащие сведения о выявленных по результатам фармацевтических инспекций критических несоответствиях, а также о результатах устранения таких критических несоответствий инспектируемым субъектом

#### VI. Ответственность участников общего процесса

25. Привлечение к дисциплинарной ответственности за несоблюдение требований, направленных на обеспечение своевременности и полноты передачи сведений, участвующих в информационном взаимодействии должностных лиц и сотрудников Комиссии осуществляется в соответствии с Договором о Евразийском экономическом союзе от 29 мая 2014 года, иными международными договорами и актами, составляющими право Союза, а должностных лиц и сотрудников уполномоченных органов государств-членов — в соответствии с законодательством государств-членов.

### VII. Справочники и классификаторы общего процесса

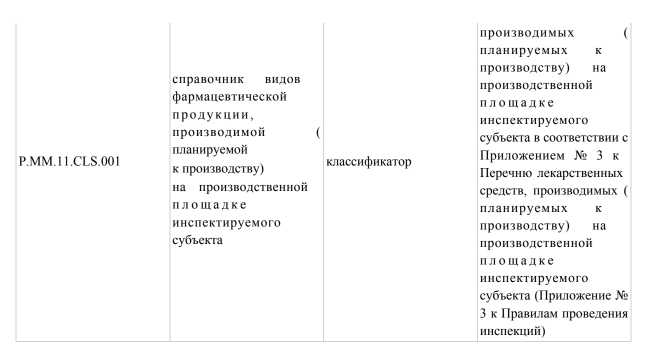
26. Перечень справочников и классификаторов общего процесса приведен в таблице 6.

Таблица 6

### Перечень справочников и классификаторов общего процесса

Кодовое обозначение	Наименование	Тип	Описание
1	2	3	4
			содержит перечень наименований стран и соответствующие им
P.CLS.001	классификатор стран мира	классификатор	коды (применяется в соответствии с Решением

			Комиссии Таможенного союза от 20 сентября 2010 г. № 378)
P.CLS.008	перечень видов средств ( каналов) связи	справочник	содержит перечень кодов и наименований видов средств (каналов) связи (применяется в соответствии с Решением Коллегии Комиссии от 6 декабря 2022 г. № 192)
P.CLS.036	справочник органов Евразийского экономического союза	справочник	содержит перечень наименований органов Евразийского экономического союза и соответствующие им коды
P.CLS.048	перечень видов адреса	справочник	содержит перечень кодов и наименований видов адреса
P.CLS.054	классификатор организационно-правовы х форм	классификатор	содержит перечень кодов и наименований организационно-правовы х форм (применяется в соответствии с Решением Коллегии Комиссии от 2 апреля 2019 г. № 54)
P.CLS.055	классификатор форматов данных	классификатор	содержит перечень кодов и наименований форматов данных, присвоенных Администрацией адресного пространства Интернет
P.CLS.068	справочник методов идентификации хозяйствующих субъектов при их государственной регистрации в государствах — членах Евразийского союза	справочник	содержит перечень идентификаторов и наименований методов идентификации хозяйствующих субъектов при их государственной регистрации (применяется в соответствии с Решением Коллегии Комиссии от 10 марта 2020 г. № 34)
P.CLS.090	классификатор видов производственной деятельности в сфере производства лекарственных средств	классификатор	содержит перечень видов производственной деятельности в сфере производства лекарственных средств
			наименование типов продукции



### VIII. Процедуры общего процесса

1. Процедуры обмена сведениями о планах (графиках), результатах фармацевтических инспекций и сертификатах

Процедура "Представление в Комиссию сведений о планах (графиках) проведения инспекций" (P.MM.11.PRC.001)

27. Схема выполнения процедуры "Представление в Комиссию сведений о планах (графиках) проведения инспекций" (P.MM.11.PRC.001) представлена на рисунке 5.

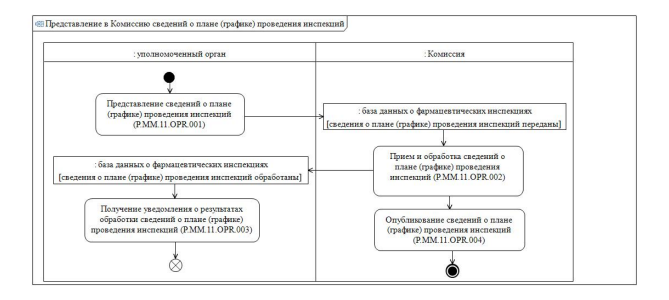


Рис. 5. Схема выполнения процедуры "Представление в Комиссию сведений о планах (графиках) проведения инспекций" (P.MM.11.PRC.001)

- 28. Процедура "Представление в Комиссию сведений о планах (графиках) проведения инспекций" (P.MM.11.PRC.001) выполняется при представлении сведений о плане (графике) проведения инспекций для их опубликования на информационном портале Союза.
- 29. Первой выполняется операция "Представление сведений о плане (графике) проведения инспекций" (P.MM.11.OPR.001), по результатам выполнения которой уполномоченный орган направляет в Комиссию сведения о плане (графике) проведения инспекций.
- 30. При поступлении в Комиссию сведений о плане (графике) проведения инспекций выполняется операция "Прием и обработка сведений о плане (графике) проведения инспекций" (P.MM.11.OPR.002), по результатам выполнения которой Комиссия получает указанные сведения, выполняет их обработку и направляет уведомление о результатах обработки сведений о плане (графике) проведения инспекций в уполномоченный орган, представивший сведения.
- 31. При поступлении в уполномоченный орган уведомления об обработке сведений о плане (графике) проведения инспекций выполняется операция "Получение уведомления о результатах обработки сведений о плане (графике) проведения инспекций" (Р.ММ.11.ОРR.003), по результатам выполнения которой уполномоченный орган, направивший сведения, осуществляет обработку полученного уведомления об обработке сведений.
- 32. В случае успешного выполнения операции "Прием и обработка сведений о плане (графике) проведения инспекций" (P.MM.11.OPR.002) выполняется операция "Опубликование сведений о плане (графике) проведения инспекций" (P.MM.11.OPR.004), по результатам выполнения которой Комиссия обеспечивает опубликование общедоступных сведений о плане (графике) проведения инспекций на информационном портале Союза.
- 33. Результатом выполнения процедуры "Представление в Комиссию сведений о планах (графиках) проведения инспекций" (Р.ММ.11.PRC.001) является включение представленных уполномоченным органом сведений о плане (графике) проведения инспекций в базу данных о фармацевтических инспекциях и опубликование общедоступных сведений о плане (графике) проведения инспекций на информационном портале Союза.
- 34. Перечень операций общего процесса, выполняемых в рамках процедуры "Представление в Комиссию сведений о планах (графиках) проведения инспекций" (P.MM.11.PRC.001), приведен в таблице 7.

Таблица 7

Перечень операций общего процесса, выполняемых в рамках процедуры "Представление в Комиссию сведений о планах (графиках) проведения инспекций" (P.MM.11.PRC.001)

Кодовое обозначение	Наименование	Описание
1	2	3
P.MM.11.OPR.001	представление сведений о плане (графике) проведения инспекций	приведено в таблице 8 настоящих Правил
P.MM.11.OPR.002	прием и обработка сведений о плане (графике) проведения инспекций	приведено в таблице 9 настоящих Правил
P.MM.11.OPR.003	получение уведомления о результатах обработки сведений о плане (графике) проведения инспекций	приведено в таблице 10 настоящих Правил
P.MM.11.OPR.004	опубликование сведений о плане ( графике) проведения инспекций	приведено в таблице 11 настоящих Правил

Таблица 8

## Описание операции "Представление сведений о плане (графике) проведения инспекций" ( P.MM.11.OPR.001)

<b>№</b> п/п	Обозначение элемента	Описание
1	2	3
1	Кодовое обозначение	P.MM.11.OPR.001
2	Наименование операции	представление сведений о плане (графике) проведения инспекций
3	Исполнитель	уполномоченный орган
4	Условия выполнения	выполняется при представлении в Комиссию сведений о плане ( графике) проведения инспекций для их опубликования на информационном портале Союза
5	Ограничения	сведения о плане (графике) проведения инспекций представляются в Комиссию в сроки в соответствии с системой качества фармацевтического инспектората государства-члена. Формат и структура представляемых сведений должны соответствовать Описанию форматов и структур электронных документов и сведений
6	Описание операции	исполнитель направляет сведения о плане (графике) проведения инспекций в Комиссию в соответствии с Регламентом информационного взаимодействия между

		уполномоченными органами и Комиссией
7	Результаты	сведения о плане (графике) проведения инспекций представлены в Комиссию

Таблица 9

## Описание операции "Прием и обработка сведений о плане (графике) проведения инспекций" (P.MM.11.OPR.002)

Обозначение элемента	Описание
2	3
Кодовое обозначение	P.MM.11.OPR.002
Наименование операции	прием и обработка сведений о плане (графике) проведения инспекций
Исполнитель	Комиссия
Условия выполнения	выполняется при получении исполнителем сведений о плане (графике) проведения инспекций (операция "Представление сведений о плане (графике) проведения инспекций" (Р.ММ.11. OPR.001))
Ограничения	формат и структура сведений должны соответствовать Описанию форматов и структур электронных документов и сведений. Реквизиты электронного документа (сведений) должны соответствовать требованиям, предусмотренным разделом IX Регламента информационного взаимодействия между уполномоченными органами и Комиссией
	исполнитель принимает сведения о плане (графике) проведения инспекций и проверяет их в соответствии с Регламентом информационного взаимодействия между уполномоченными органами и Комиссией.  При успешном выполнении проверки исполнитель включает полученные сведения в базу данных о фармацевтических инспекциях и
	2 Кодовое обозначение Наименование операции Исполнитель Условия выполнения

		о плане (графике) проведения инспекций с указанием кода результата обработки сведений, соответствующего добавлению сведений, в соответствии с Регламентом информационного взаимодействия между уполномоченными органами и Комиссией
7	Результаты	сведения о плане (графике) проведения инспекций обработаны, уполномоченному органу направлено уведомление о результатах обработки представленных сведений

Таблица 10

## Описание операции "Получение уведомления о результатах обработки сведений о плане ( графике) проведения инспекций" (P.MM.11.OPR.003)

№ п/п	Обозначение элемента	Описание
1	2	3
1	Кодовое обозначение	P.MM.11.OPR.003
2	Наименование операции	получение уведомления о результатах обработки сведений о плане (графике) проведения инспекций
3	Исполнитель	уполномоченный орган
4	Условия выполнения	выполняется при получении исполнителем уведомления о результатах обработки сведений о плане (графике) проведения инспекций (операция "Прием и обработка сведений о плане (графике) проведения инспекций" (Р.ММ.11.OPR.002))
5	Ограничения	формат и структура представляемых сведений должны соответствовать Описанию форматов и структур электронных документов и сведений
6	Описание операции	исполнитель принимает уведомление о результатах обработки сведений о плане (графике) проведения инспекций в соответствии с Регламентом информационного взаимодействия между уполномоченными органами и Комиссией

7		Результаты	уведомление о результатах обработки Комиссией сведений о плане (графике) проведения инспекций получено
---	--	------------	--

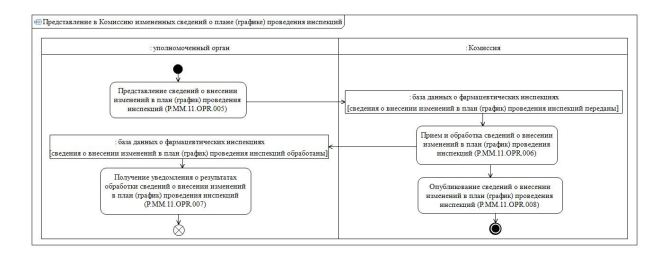
Таблица 11

### Описание операции "Опубликование сведений о плане (графике) проведения инспекций" ( P.MM.11.OPR.004)

<b>№</b> п/п	Обозначение элемента	Описание
1	2	3
1	Кодовое обозначение	P.MM.11.OPR.004
2	Наименование операции	опубликование сведений о плане ( графике) проведения инспекций
3	Исполнитель	Комиссия
4	Условия выполнения	выполняется в случае успешной обработки исполнителем сведений о плане (графике) проведения инспекций (операция "Прием и обработка сведений о плане (графике) проведения инспекций" (Р.ММ.11.ОРК.002))
5	Ограничения	опубликованию подлежат только общедоступные сведения о плане (графике) проведения инспекций из базы данных о фармацевтических инспекциях
6	Описание операции	исполнитель обеспечивает опубликование на информационном портале Союза общедоступных сведений о плане (графике) проведения инспекций
7	Результаты	общедоступные сведения о плане ( графике) проведения инспекций опубликованы на информационном портале Союза

## Процедура "Представление в Комиссию сведений о внесении изменений в план (график) проведения инспекций" (P.MM.11.PRC.002)

35. Схема выполнения процедуры "Представление в Комиссию сведений о внесении изменений в план (график) проведения инспекций" (P.MM.11.PRC.002) представлена на рисунке 6.



- Рис. 6. Схема выполнения процедуры "Представление в Комиссию сведений о внесении изменений в план (график) проведения инспекций" (P.MM.11.PRC.002)
- 36. Процедура "Представление в Комиссию сведений о внесении изменений в план (график) проведения инспекций" (P.MM.11.PRC.002) выполняется в случае представления сведений о внесении изменений в план (график) проведения инспекций для их опубликования и актуализации сведений на информационном портале Союза.
- 37. Первой выполняется операция "Представление сведений о внесении изменений в план (график) проведения инспекций" (P.MM.11.OPR.005), по результатам выполнения которой уполномоченный орган направляет в Комиссию измененные сведения о плане (графике) проведения инспекций.
- 38. При поступлении в Комиссию измененных сведений о плане (графике) проведения инспекций выполняется операция "Прием и обработка сведений о внесении изменений в план (график) проведения инспекций" (Р.ММ.11.ОРК.006), по результатам выполнения которой Комиссия получает указанные сведения, выполняет их обработку и направляет уведомление о результатах обработки сведений о внесении изменений в план (график) проведения инспекций в уполномоченный орган, представивший сведения.
- 39. При поступлении в уполномоченный орган уведомления об обработке сведений о внесении изменений в план (график) проведения инспекций выполняется операция "Получение уведомления о результатах обработки сведений о внесении изменений в план (график) проведения инспекций" (P.MM.11.OPR.007), по результатам выполнения которой уполномоченный орган, направивший сведения, осуществляет обработку полученного уведомления об обработке сведений.
- 40. В случае успешного выполнения операции "Прием и обработка сведений о внесении изменений в план (график) проведения инспекций" (P.MM.11.OPR.006) выполняется операция "Опубликование сведений о внесении изменений в план (график

- ) проведения инспекций" (P.MM.11.OPR.008), по результатам выполнения которой Комиссия обеспечивает опубликование соответствующих измененных общедоступных сведений о плане (графике) проведения инспекций на информационном портале Союза.
- 41. Результатом выполнения процедуры "Представление в Комиссию сведений о внесении изменений в план (график) проведения инспекций" (Р.ММ.11.PRC.002) является включение представленных уполномоченным органом сведений о внесении изменений в план (график) проведения инспекций в базу данных о фармацевтических инспекциях и опубликование таких сведений на информационном портале Союза.
- 42. Перечень операций общего процесса, выполняемых в рамках процедуры "Представление в Комиссию сведений о внесении изменений в план (график) проведения инспекций" (Р.ММ.11.PRC.002), приведен в таблице 12.

Таблина 12

# Перечень операций общего процесса, выполняемых в рамках процедуры "Представление в Комиссию сведений о внесении изменений в план (график) проведения инспекций" (P.MM .11.PRC.002)

Кодовое обозначение	Наименование	Описание
1	2	3
P.MM.11.OPR.005	представление сведений о внесении изменений в план (график) проведения инспекций	приведено в таблице 13 настоящих Правил
P.MM.11.OPR.006	прием и обработка сведений о внесении изменений в план (график) проведения инспекций	приведено в таблице 14 настоящих Правил
P.MM.11.OPR.007	получение уведомления о результатах обработки сведений о внесении изменений в план (график) проведения инспекций	_
P.MM.11.OPR.008	опубликование сведений о внесении изменений в план (график) проведения инспекций	приведено в таблице 16 настоящих Правил

Таблица 13

## Описание операции "Представление сведений о внесении изменений в план (график) проведения инспекций" (P.MM.11.OPR.005)

№ п/п	Обозначение элемента	Описание
1	2	3
1	Кодовое обозначение	P.MM.11.OPR.005
2	Наименование операции	представление сведений о внесении изменений в план ( график) проведения инспекций
3	Исполнитель	уполномоченный орган

4	Условия выполнения	выполняется в случае внесения изменений в план (график) проведения инспекций, сведения о котором были ранее были представлены в Комиссию, включены в базу данных о фармацевтических инспекциях и опубликованы на информационном портале Союза
5	Ограничения	сведения о внесении изменений в план (график) проведения инспекций представляются в Комиссию в сроки в соответствии с системой качества фармацевтического инспектората государства-члена. Формат и структура представляемых сведений должны соответствовать Описанию форматов и структур электронных документов и сведений
6	Описание операции	исполнитель направляет сведения о внесении изменений в план (график) проведения инспекций в Комиссию в соответствии с Регламентом информационного взаимодействия между уполномоченными органами и Комиссией
7	Результаты	сведения о внесении изменений в план (график) проведения инспекций представлены в Комиссию

Таблица 14

## Описание операции "Прием и обработка сведений о внесении изменений в план (график) проведения инспекций" (P.MM.11.OPR.006)

№ п/п	Обозначение элемента	Описание
1	2	3
1	Кодовое обозначение	P.MM.11.OPR.006
2	Наименование операции	прием и обработка сведений о внесении изменений в план (график) проведения инспекций
3	Исполнитель	Комиссия
		выполняется при получении исполнителем измененных

4	Условия выполнения	сведений о плане (графике) проведения инспекций (операция "Представление сведения о внесении изменений в план (график) проведения инспекций" (P.MM.11.OPR.005))
5	Ограничения	формат и структура сведений должны соответствовать Описанию форматов и структур электронных документов и сведений. Реквизиты электронного документа (сведений) должны соответствовать требованиям, предусмотренным разделом IX Регламента информационного взаимодействия между уполномоченными органами и Комиссией
6	Описание операции	исполнитель принимает сведения о внесении изменений в план (график) проведения инспекций и проверяет их в соответствии с Регламентом информационного взаимодействия между уполномоченными органами и Комиссией. При успешном выполнении проверки исполнитель включает полученные измененные сведения в базу данных о фармацевтических инспекциях с сохранением истории их изменений и уведомляет уполномоченный орган об обработке сведений внесении изменений в план (график) проведения инспекций с указанием кода результата обработки сведений, соответствующего добавлению сведений, в соответствии с Регламентом информационного взаимодействия между уполномоченными органами и Комиссией
7	Результаты	сведения о внесении изменений в план (график) проведения инспекций обработаны, уполномоченному органу направлено уведомление

o	результатах	обработки
пре	дставленных св	едений

Таблица 15

### Описание операции "Получение уведомления о результатах обработки сведений о внесении изменений в план (график) проведения инспекций" (P.MM.11.OPR.007)

№ п/п	Обозначение элемента	Описание
1	2	3
1	Кодовое обозначение	P.MM.11.OPR.007
2	Наименование операции	получение уведомления о результатах обработки сведений о внесении изменений в план (график) проведения инспекций
3	Исполнитель	уполномоченный орган
4	Условия выполнения	выполняется при получении исполнителем уведомления о результатах обработки сведений о внесении изменений в план (график) проведения инспекций (операция "Прием и обработка сведений о внесении изменений в план (график) проведения инспекций" (Р.ММ.11.ОРR.006))
5	Ограничения	формат и структура представляемых сведений должны соответствовать Описанию форматов и структур электронных документов и сведений
6	Описание операции	исполнитель принимает уведомление о результатах обработки сведений о внесении изменений в план (график) проведения инспекций в соответствии с Регламентом информационного взаимодействия между уполномоченными органами и Комиссией
7	Результаты	уведомление о результатах обработки Комиссией сведений о внесении изменений в план (график) проведения инспекций получено

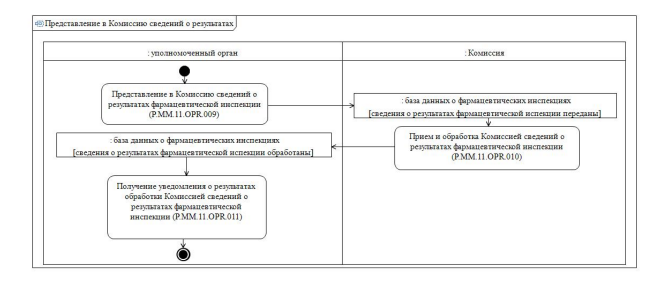
Таблица 16

Описание операции "Опубликование сведений о внесении изменений в план (график) проведения инспекций" (P.MM.11.OPR.008)

№ п/п	Обозначение элемента	Описание
1	2	3
1	Кодовое обозначение	P.MM.11.OPR.008
2	Наименование операции	опубликование сведений о внесении изменений в план ( график) проведения инспекций
3	Исполнитель	Комиссия
4	Условия выполнения	выполняется в случае успешной обработки исполнителем сведений о внесении изменений в план (график) проведения инспекций (операция "Прием и обработка сведений о внесении изменений в план (график) проведения инспекций" (Р.ММ.11.ОРК.006))
5	Ограничения	опубликованию подлежат только измененные общедоступные сведения о плане (графике) проведения инспекций из базы данных о фармацевтических инспекциях
6	Описание операции	исполнитель обеспечивает опубликование на информационном портале Союза общедоступных измененных сведений о плане (графике) проведения инспекций с сохранением истории их изменений
7	Результаты	общедоступные измененные сведения о плане (графике) проведения инспекций опубликованы на информационном портале Союза

### Процедура "Представление в Комиссию сведений о результатах фармацевтических инспекций" (P.MM.11.PRC.003)

43. Схема выполнения процедуры "Представление в Комиссию сведений о результатах фармацевтических инспекций" (P.MM.11.PRC.003) представлена на рисунке 7.



- Рис. 7. Схема выполнения процедуры "Представление в Комиссию сведений о результатах фармацевтических инспекций" (P.MM.11.PRC.003)
- 44. Процедура "Представление в Комиссию сведений о результатах фармацевтических инспекций" (Р.ММ.11.PRC.003) выполняется после завершения инспектирования и подписания части І отчета и части ІІ отчета о проведении фармацевтической инспекции в случае, если в ходе инспектирования не было выявлено несоответствий или были выявлены только прочие несоответствия, или части І отчета о проведении фармацевтической инспекции в случае, если при проведении фармацевтической инспекции в критические и (или) существенные несоответствия.
- 45. Первой выполняется операция "Представление в Комиссию сведений о результатах фармацевтической инспекции" (P.MM.11.OPR.009), в рамках выполнения которой уполномоченный орган направляет в Комиссию сведения о результатах фармацевтической инспекции.
- 46. При поступлении в Комиссию сведений о результатах фармацевтической инспекции выполняется операция "Прием и обработка Комиссией сведений о результатах фармацевтической инспекции" (Р.ММ.11.ОРК.010), по результатам выполнения которой Комиссия получает указанные сведения, выполняет их обработку и направляет уведомление о результатах обработки сведений о результатах фармацевтической инспекции в уполномоченный орган, представивший сведения.
- 47. При поступлении в уполномоченный орган уведомления об обработке Комиссией сведений о результатах фармацевтической инспекции выполняется

операция "Получение уведомления о результатах обработки Комиссией сведений о результатах фармацевтической инспекции" (P.MM.11.OPR.007), по результатам выполнения которой уполномоченный орган, направивший сведения, осуществляет обработку полученного уведомления об обработке сведений.

- 48. Результатом выполнения процедуры "Представление в Комиссию сведений о результатах фармацевтических инспекций" (P.MM.11.PRC.003) является включение в базу данных о фармацевтических инспекциях представленных уполномоченным органом сведений о результатах фармацевтической инспекции.
- 49. Перечень операций общего процесса, выполняемых в рамках процедуры "Представление в Комиссию сведений о результатах фармацевтических инспекций" (P.MM.11.PRC.003), приведен в таблице 17.

Перечень операций общего процесса, выполняемых в рамках процедуры "Представление в Комиссию сведений о результатах фармацевтических инспекций" (P.MM.11.PRC.003)

Кодовое обозначение	Наименование	Описание
1	2	3
P.MM.11.OPR.009	представление в Комиссию сведений о результатах фармацевтической инспекции	приведено в таблице 18 настоящих Правил
P.MM.11.OPR.010	прием и обработка Комиссией сведений о результатах фармацевтической инспекции	приведено в таблице 19 настоящих Правил
P.MM.11.OPR.011	получение уведомления о результатах обработки Комиссией сведений о результатах фармацевтической инспекции	приведено в таблице 20 настоящих Правил

Таблица 18

Таблица 17

### Описание операции "Представление в Комиссию сведений о результатах фармацевтической инспекции" (P.MM.11.OPR.009)

№ п/п	Обозначение элемента	Описание
1	2	3
1	Кодовое обозначение	P.MM.11.OPR.009
2	Наименование операции	представление в Комиссию сведений о результатах фармацевтической инспекции
3	Исполнитель	уполномоченный орган
		выполняется при завершении инспектирования фармацевтическим инспекторатом и подписания части I отчета и части II отчета о проведении

4	Условия выполнения	фармацевтической инспекции в случае, если в ходе инспектирования не было выявлено несоответствий или были выявлены только прочие несоответствия, или части І отчета о проведении фармацевтической инспекции в случае, если при проведении фармацевтической инспекции были выявлены критические и (или) существенные несоответствия
5	Ограничения	сведения о результатах фармацевтической инспекции представляются в Комиссию: в течение 10 рабочих дней с даты подписания части II и (или) части I отчета о проведении фармацевтической инспекции в случае, если в ходе инспектирования не было выявлено несоответствий или были выявлены несоответствия, не являющиеся критическими (прочие или существенные). Формат и структура представляемых сведений должны соответствовать Описанию форматов и структур электронных документов и сведений
6	Описание операции	исполнитель направляет сведения о результатах фармацевтической инспекции в Комиссию в соответствии с Регламентом информационного взаимодействия между уполномоченными органами и Комиссией
7	Результаты	сведения о результатах фармацевтической инспекции представлены в Комиссию

# Описание операции "Прием и обработка Комиссией сведений о результатах фармацевтической инспекции" (P.MM.11.OPR.010)

Обозначение элемента Описание
2
Кодовое обозначение Р.ММ.11.OPR.010
Кодовое обозначение P.MM.11.OPR.010

2	Наименование операции	прием и обработка Комиссией сведений о результатах фармацевтической инспекции
3	Исполнитель	Комиссия
4	Условия выполнения	выполняется при получении исполнителем сведений о результатах фармацевтической инспекции (операция "Представление в Комиссию сведений о результатах фармацевтической инспекции" (P.MM.11.OPR.009))
5	Ограничения	формат и структура сведений должны соответствовать Описанию форматов и структур электронных документов и сведений. Реквизиты электронного документа (сведений) должны соответствовать требованиям, предусмотренным разделом IX Регламента информационного взаимодействия между уполномоченными органами и Комиссией
6	Описание операции	исполнитель принимает сведения о результатах фармацевтической инспекции и проверяет их в соответствии с Регламентом информационного взаимодействия между уполномоченными органами и Комиссией. При успешном выполнении проверки исполнитель включает полученные сведения в базу данных о фармацевтических инспекциях и уведомляет уполномоченный орган об обработке сведений о результатах фармацевтической инспекции с указанием кода результата обработки сведений, соответствующего добавлению сведений, в соответствии с Регламентом информационного взаимодействия между уполномоченными органами и Комиссией
		сведения о результатах фармацевтической инспекции обработаны Комиссией,

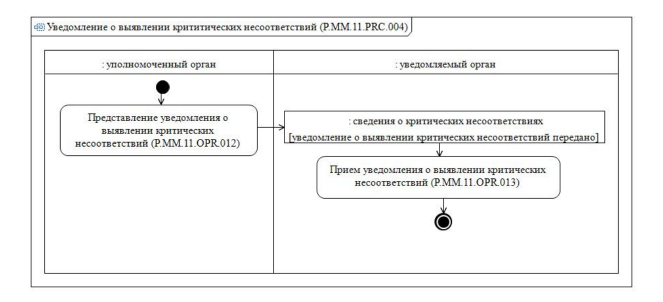
7	Результаты	уполномоченному органу
		направлено уведомление о
		результатах обработки
		представленных сведений

#### Описание операции "Получение уведомления о результатах обработки Комиссией сведений о результатах фармацевтической инспекции" (P.MM.11.OPR.011)

№ п/п	Обозначение элемента	Описание
1	2	3
1	Кодовое обозначение	P.MM.11.OPR.011
2	Наименование операции	получение уведомления о результатах обработки Комиссией сведений о результатах фармацевтической инспекции
3	Исполнитель	уполномоченный орган
4	Условия выполнения	выполняется при получении исполнителем уведомления о результатах обработки Комиссией сведений о результатах фармацевтической инспекции ( операция "Прием и обработка Комиссией сведений о результатах фармацевтической инспекции" (P.MM.11.OPR.010))
5	Ограничения	формат и структура представляемых сведений должны соответствовать Описанию форматов и структур электронных документов и сведений
6	Описание операции	исполнитель принимает уведомление о результатах обработки сведений о результатах фармацевтической инспекции в соответствии с Регламентом информационного взаимодействия между уполномоченными органами и Комиссией
7	Результаты	уведомление о результатах обработки Комиссией сведений о результатах фармацевтической инспекции получено

#### Процедура "Уведомление о выявлении критических несоответствий" (Р.ММ.11.PRC.004)

50. Схема выполнения процедуры "Уведомление о выявлении критических несоответствий" (P.MM.11.PRC.004) представлена на рисунке 8.



- Рис. 8. Схема выполнения процедуры "Уведомление о выявлении критических несоответствий" (P.MM.11.PRC.004)
- 51. Процедура "Уведомление о выявлении критических несоответствий" (Р.ММ.11. PRC.004) выполняется в случае выявления при проведении фармацевтической инспекции критических несоответствий с целью взаимного оперативного информирования уполномоченных органов о таких случаях.
- 52. Первой выполняется операция "Представление уведомления о выявлении критических несоответствий" (P.MM.11.OPR.011), по результатам выполнения которой уполномоченный орган направляет в уведомляемый орган уведомление, содержащее сведения о выявлении при проведении фармацевтической инспекции критических несоответствий.
- 53. При поступлении в уведомляемый орган уведомления, содержащего сведения о выявлении при проведении фармацевтических инспекций критических несоответствий, выполняется операция "Прием уведомления о выявлении критических несоответствий" (P.MM.11.OPR.013), по результатам выполнения которой уведомляемый орган получает указанные сведения.
- 54. Результатом выполнения процедуры "Уведомление о выявлении критических несоответствий" (Р.ММ.11.PRC.004) является получение уведомляемым органом сведений о выявлении критических несоответствий при проведении фармацевтических инспекций фармацевтическим инспекторатом другого государства-члена.
- 55. Перечень операций общего процесса, выполняемых в рамках процедуры "Уведомление о выявлении критических несоответствий" (P.MM.11.PRC.004), приведен в таблице 21.

Перечень операций общего процесса, выполняемых в рамках процедуры "Уведомление о выявлении критических несоответствий" (P.MM.11.PRC.004)

Кодовое обозначение	Наименование	Описание
1	2	3
P.MM.11.OPR.012	представление уведомления о выявлении критических несоответствий	приведено в таблице 22 настоящих Правил
P.MM.11.OPR.013	прием уведомления о выявлении критических несоответствий	приведено в таблице 23 настоящих Правил

Таблица 22

# Описание операции "Представление уведомления о выявлении критических несоответствий " (P.MM.11.OPR.012)

№ п/п	Обозначение элемента	Описание
1	2	3
1	Кодовое обозначение	P.MM.11.OPR.012
2	Наименование операции	представление уведомления о выявлении критических несоответствий
3	Исполнитель	уполномоченный орган
4	Условия выполнения	выполняется при необходимости взаимного оперативного информирования уполномоченных органов других государств-членов о выявлении при проведении фармацевтической инспекции критических несоответствий
5	Ограничения	сведения о выявлении при проведении фармацевтической инспекции критических несоответствий представляются в течение 5 рабочих дней с даты завершения фармацевтической инспекции. Формат и структура представляемых сведений должны соответствовать Описанию форматов и структур электронных документов и сведений
6	Описание операции	исполнитель направляет уведомление, содержащее сведения о выявленных при проведении фармацевтической инспекции критических несоответствий, в уведомляемый орган в соответствии с Регламентом информационного взаимодействия между уполномоченными органами

7	Результаты	уведомление, содержащее сведения о выявлении при проведении фармацевтической инспекции критических несоответствий, представлено
		в уведомляемый орган

Таблица 23

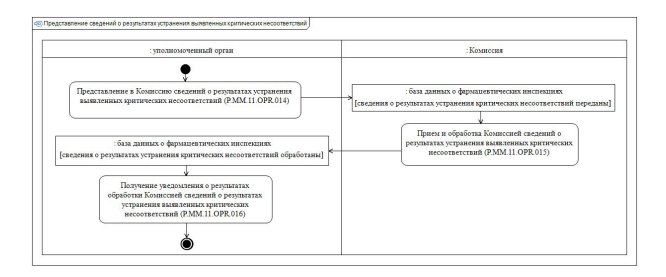
# Описание операции "Прием уведомления о выявлении критических несоответствий" (P.MM .11.OPR.013)

№ п/п	Обозначение элемента	Описание
1	2	3
1	Кодовое обозначение	P.MM.11.OPR.013
2	Наименование операции	прием уведомления о выявлении критических несоответствий
3	Исполнитель	уведомляемый орган
		выполняется при получении исполнителем уведомления, содержащего сведения о выявлении
4	Условия выполнения	при проведении фармацевтической инспекции критических несоответствий ( операция "Представление уведомления о выявлении критических несоответствий" ( P.MM.11.OPR.012))
5	Ограничения	формат и структура сведений должны соответствовать Описанию форматов и структур электронных документов и сведений. Реквизиты электронного документа (сведений) должны соответствовать требованиям, предусмотренным разделом IX Регламента информационного взаимодействия между уполномоченными органами
6	Описание операции	исполнитель принимает уведомление, содержащие сведения о выявлении при проведении фармацевтической инспекции критических несоответствий, в соответствии с Регламентом информационного взаимодействия между уполномоченными органами

		уведомление,	содержащее
		сведения о выявлени	ии
7	Результаты	при провед	дении
		фармацевтической	инспекции
		критических несо	ответствий,
		получено уведомляе	мым органом

#### Процедура "Представление в Комиссию сведений о результатах устранения выявленных критических несоответствий" (P.MM.11.PRC.005)

56. Схема выполнения процедуры "Представление в Комиссию сведений о результатах устранения выявленных критических несоответствий" (P.MM.11.PRC.005) представлена на рисунке 9.



- Рис. 9. Схема выполнения процедуры "Представление в Комиссию сведений о результатах устранения выявленных критических несоответствий" (P.MM.11.PRC.005)
- 57. Процедура "Представление в Комиссию сведений о результатах устранения выявленных критических несоответствий" (P.MM.11.PRC.005) выполняется при необходимости представления сведений о результатах устранения инспектируемым субъектом критических несоответствий, выявленных по результатам фармацевтической инспекции, в установленный Правилами проведения инспекций срок.
- 58. Первой выполняется операция "Представление в Комиссию сведений о результатах устранения выявленных критических несоответствий" (P.MM.11.OPR.014), по результатам выполнения которой уполномоченный орган направляет в Комиссию сведения о результатах устранения выявленных критических несоответствий.
- 59. При поступлении в Комиссию сведений о результатах устранения выявленных критических несоответствий выполняется операция "Прием и обработка Комиссией сведений о результатах устранения выявленных критических несоответствий" (P.MM .11.OPR.015), по результатам выполнения которой Комиссия получает указанные

сведения, выполняет их обработку и направляет уведомление о результатах обработки сведений о результатах устранения выявленных критических несоответствий в уполномоченный орган, представивший сведения.

- 60. При поступлении в уполномоченный орган уведомления об обработке сведений о результатах устранения выявленных критических несоответствий Комиссией выполняется операция "Получение уведомления о результатах обработки Комиссией сведений о результатах устранения выявленных критических несоответствий" (Р.ММ .11.OPR.016), по результатам выполнения которой уполномоченный орган, направивший сведения, осуществляет обработку полученного уведомления об обработке сведений.
- 61. Результатом выполнения процедуры "Представление в Комиссию сведений о результатах устранения выявленных критических несоответствий" (Р.ММ.11.PRC.005) является включение в базу данных о фармацевтических инспекциях представленных уполномоченным органом сведений об устранении (неустранении) инспектируемым субъектом критических несоответствий, выявленных при проведении фармацевтической инспекции.
- 62. Перечень операций общего процесса, выполняемых в рамках процедуры "Представление в Комиссию сведений о результатах устранения выявленных критических несоответствий" (P.MM.11.PRC.005), приведен в таблице 24.

Таблица 24

# Перечень операций общего процесса, выполняемых в рамках процедуры "Представление в Комиссию сведений о результатах устранения выявленных критических несоответствий" ( P.MM.11.PRC.005)

Кодовое обозначение	Наименование	Описание
1	2	3
P.MM.11.OPR.014	представление в Комиссию сведений о результатах устранения выявленных критических несоответствий	приведено в таблице 25 настоящих Правил
P.MM.11.OPR.015	прием и обработка Комиссией сведений о результатах устранения выявленных критических несоответствий	приведено в таблице 26 настоящих Правил
P.MM.11.OPR.016	получение уведомления о результатах обработки Комиссией сведений о результатах устранения выявленных критических несоответствий	приведено в таблице 27 настоящих Правил

Таблица 25

№ п/п	Обозначение элемента	Описание
1	2	3
1	Кодовое обозначение	P.MM.11.OPR.014
2	Наименование операции	представление в Комиссию сведений о результатах устранения выявленных критических несоответствий
3	Исполнитель	уполномоченный орган
4	Условия выполнения	выполняется при представлении инспектируемым субъектом плана корректирующих и предупреждающих действий и отчета о его выполнении, а также документальных свидетельств устранения несоответствий или при непредставлении инспектируемым субъектом плана корректирующих и предупреждающих действий, отчета о его выполнении и данных, свидетельствующих об устранении выявленных несоответствий, в установленный Правилами проведения инспекций срок
5	Ограничения	сведения о результатах устранения инспектируемым субъектом критических несоответствий, выявленных при проведении фармацевтической инспекции, представляются в течение 10 рабочих дней с даты подписания части II отчета о проведении фармацевтической инспекции. Формат и структура представляемых сведений должны соответствовать Описанию форматов и структур электронных документов и сведений
6	Описание операции	исполнитель направляет в Комиссию сведения о результатах устранения инспектируемым субъектом критических несоответствий, выявленных по результатам фармацевтической инспекции, в соответствии с Регламентом информационного взаимодействия

		между уполномоченными органами и Комиссией
7	Результаты	сведения о результатах устранения инспектируемым субъектом критических несоответствий, выявленных при проведении фармацевтической инспекции, представлены в Комиссию

Таблица 26

# Описание операции "Прием и обработка Комиссией сведений о результатах устранения выявленных критических несоответствий" (P.MM.11.OPR.015)

№ п/п	Обозначение элемента	Описание
1	2	3
1	Кодовое обозначение	P.MM.11.OPR.015
2	Наименование операции	прием и обработка Комиссией сведений о результатах устранения выявленных критических несоответствий
3	Исполнитель	Комиссия
4	Условия выполнения	выполняется при получении исполнителем сведений о результатах устранения инспектируемым субъектом критических несоответствий, выявленных при проведении фармацевтической инспекции (операция "Представление в Комиссию сведений о результатах устранения выявленных критических несоответствий" (Р.ММ.11.ОРК .014))
5	Ограничения	формат и структура сведений должны соответствовать Описанию форматов и структур электронных документов и сведений. Реквизиты электронного документа (сведений) должны соответствовать требованиям, предусмотренным разделом IX Регламента информационного взаимодействия между уполномоченными органами и Комиссией

6	Описание операции	исполнитель принимает сведения о результатах устранения инспектируемым субъектом критических несоответствий, выявленных по результатам фармацевтической инспекции, и проверяет их в соответствии с Регламентом информационного взаимодействия между уполномоченными органами и Комиссией. При успешном выполнении проверки исполнитель включает полученные сведения в базу данных о фармацевтических инспекциях и уведомляет уполномоченный орган об обработке сведений о результатах устранения инспектируемым субъектом критических несоответствий, выявленных по результатам фармацевтической инспекции, с указанием кода результата обработки сведений, соответствующего добавлению сведений, в соответствующего добавлению сведений, в соответствии с Регламентом информационного взаимодействия между уполномоченными органами и Комиссией
7	Результаты	сведения о результатах устранения инспектируемым субъектом критических несоответствий, выявленных при проведении фармацевтической инспекции, обработаны Комиссией, уполномоченному органу направлено уведомление о результатах обработки представленных сведений

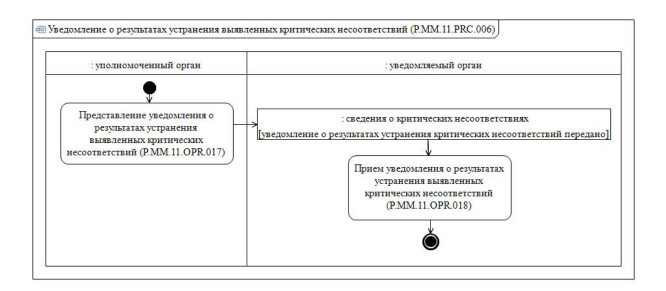
## Описание операции "Получение уведомления о результатах обработки Комиссией сведений о результатах устранения выявленных критических несоответствий" (P.MM.11.OPR.016)

№ п/п	Обозначение элемента	Описание
1	2	3
1	Кодовое обозначение	P.MM.11.OPR.016

2	Наименование операции	получение уведомления о результатах обработки Комиссией сведений о результатах устранения выявленных критических несоответствий
3	Исполнитель	уполномоченный орган
	V	выполняется при получении исполнителем уведомления о результатах обработки сведений о результатах устранения инспектируемым субъектом критических несоответствий, выявленных
4	Условия выполнения	при проведении фармацевтической инспекции ( операция "Прием и обработка Комиссией сведений о результатах устранения выявленных критических несоответствий" (P.MM.11.OPR .015))
5	Ограничения	формат и структура представляемых сведений должны соответствовать Описанию форматов и структур электронных документов и сведений
6	Описание операции	исполнитель принимает уведомление о результатах обработки сведений о результатах устранения инспектируемым субъектом критических несоответствий, выявленных по результатам фармацевтической инспекции, в соответствии с Регламентом информационного взаимодействия между уполномоченными органами и Комиссией
7	Результаты	уведомление о результатах обработки сведений о результатах устранения инспектируемым субъектом критических несоответствий, выявленных при проведении фармацевтической инспекции, получено

Процедура "Уведомление о результатах устранения выявленных критических несоответствий" (Р.ММ.11.PRC.006)

63. Схема выполнения процедуры "Уведомление о результатах устранения выявленных критических несоответствий" (Р.ММ.11.PRC.006) представлена на рисунке 10.



- Рис. 10. Схема выполнения процедуры "Уведомление о результатах устранения выявленных критических несоответствий" (P.MM.11.PRC.006)
- 64. Процедура "Уведомление о результатах устранения выявленных критических несоответствий" (Р.ММ.11.PRC.006) выполняется с целью взаимного оперативного информирования уполномоченных органов о результатах устранения инспектируемым субъектом критических несоответствий, выявленных при проведении фармацевтической инспекции, в установленный Правилами проведения инспекций срок.
- 65. Первой выполняется операция "Представление уведомления о результатах устранения выявленных критических несоответствий" (P.MM.11.OPR.017), по результатам выполнения которой уполномоченный орган направляет в уведомляемый орган уведомление, содержащее сведения о результатах устранения инспектируемым субъектом критических несоответствий, выявленных при проведении фармацевтической инспекции.
- 66. При поступлении в уведомляемый орган уведомления, содержащего сведения о результатах устранения инспектируемым субъектом критических несоответствий, выявленных при проведении фармацевтической инспекции, выполняется операция "Прием уведомления о результатах устранения выявленных критических несоответствий" (P.MM.11.OPR.018), по результатам выполнения которой уведомляемый орган получает указанные сведения.
- 67. Результатом выполнения процедуры "Уведомление о результатах устранения выявленных критических несоответствий" (P.MM.11.PRC.006) является получение уведомляемым органом сведений о результатах устранения инспектируемым

субъектом критических несоответствий, выявленных при проведении фармацевтической инспекции фармацевтическим инспекторатом другого государства-члена.

68. Перечень операций общего процесса, выполняемых в рамках процедуры "Уведомление о результатах устранения выявленных критических несоответствий" ( P.MM.11.PRC.006), приведен в таблице 28.

Таблица 28

#### Перечень операций общего процесса, выполняемых в рамках процедуры "Уведомление о результатах устранения выявленных критических несоответствий" (P.MM.11.PRC.006)

Кодовое обозначение	Наименование	Описание
1	2	3
P.MM.11.OPR.017	представление уведомления о результатах устранения выявленных критических несоответствий	приведено в таблице 29 настоящих Правил
P.MM.11.OPR.018	прием уведомления о результатах устранения выявленных критических несоответствий	приведено в таблице 30 настоящих Правил

Таблица 29

#### Описание операции "Представление уведомления о результатах устранения выявленных критических несоответствий" (P.MM.11.OPR.017)

№ п/п	Обозначение элемента	Описание
1	2	3
1	Кодовое обозначение	P.MM.11.OPR.017
2	Наименование операции	представление уведомления о результатах устранения выявленных критических несоответствий
3	Исполнитель	уполномоченный орган
4	Условия выполнения	выполняется при необходимости взаимного оперативного информирования уполномоченных органов других государств-членов о результатах устранения инспектируемым субъектом критических несоответствий, выявленных по результатам фармацевтической инспекции, при представлении инспектируемым субъектом плана корректирующих и предупреждающих действий и отчета

		о его выполнении, а также документальных свидетельств устранения несоответствий или при непредставлении инспектируемым субъектом плана корректирующих и предупреждающих действий, отчета о его выполнении и данных, свидетельствующих об устранении выявленных несоответствий, в установленный Правилами проведения инспекций срок
5	Ограничения	уведомление, содержащее сведения о результатах устранения инспектируемым субъектом критических несоответствий, выявленных при проведении фармацевтической инспекции, представляются в течение 10 рабочих дней с даты подписания части ІІ отчета о проведении фармацевтической инспекции. Формат и структура представляемых сведений должны соответствовать Описанию форматов и структур электронных документов и сведений
6	Описание операции	исполнитель направляет уведомление, содержащее сведения о результатах устранения инспектируемым субъектом критических несоответствий, выявленных при проведении фармацевтической инспекции, в уведомляемый орган в соответствии с Регламентом информационного взаимодействия между уполномоченными органами
7	Результаты	уведомление, содержащее сведения о результатах устранения инспектируемым субъектом критических несоответствий, выявленных при проведении фармацевтической инспекции, представлено в уведомляемый орган

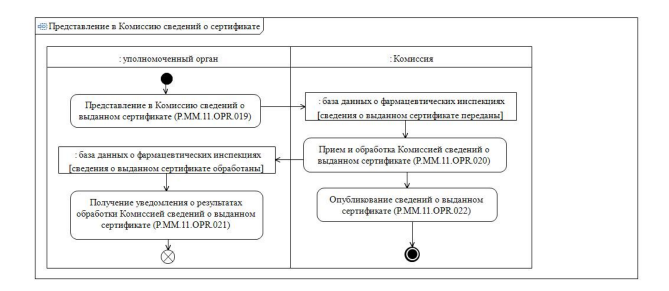
## Описание операции "Прием уведомления о результатах устранения выявленных критических несоответствий" (P.MM.11.OPR.018)

№ п/п	Обозначение элемента	Описание
1	2	3
1	Кодовое обозначение	P.MM.11.OPR.018
2	Наименование операции	прием уведомления о результатах устранения выявленных критических несоответствий
3	Исполнитель	уведомляемый орган
4	Условия выполнения	выполняется при получении исполнителем уведомления, содержащего сведения о результатах устранения инспектируемым субъектом критических несоответствий, выявленных при проведении фармацевтической инспекции (операция "Представление уведомления о результатах устранения выявленных критических несоответствий" (Р.ММ.11.ОРК.017))
5	Ограничения	формат и структура сведений должны соответствовать Описанию форматов и структур электронных документов и сведений. Реквизиты электронного документа (сведений) должны соответствовать требованиям, предусмотренным разделом IX Регламента информационного взаимодействия между уполномоченными органами
6	Описание операции	исполнитель принимает уведомление, содержащие сведения о результатах устранения инспектируемым субъектом критических несоответствий, выявленных при проведении фармацевтической инспекции, в соответствии с Регламентом информационного взаимодействия между уполномоченными органами
		уведомление, содержащее сведения о результатах устранения инспектируемым субъектом

7	Результаты	критических несоответствий,
		выявленных
		при проведении
		фармацевтической инспекции,
		получено уведомляемым органом

#### Процедура "Представление в Комиссию сведений о выданном по результатам фармацевтической инспекции сертификате" (P.MM.11.PRC.007)

69. Схема выполнения процедуры "Представление в Комиссию сведений о выданном по результатам фармацевтической инспекции сертификате" (P.MM.11.PRC .007) представлена на рисунке 11.



- Рис. 11. Схема выполнения процедуры "Представление в Комиссию сведений о выданном по результатам фармацевтической инспекции сертификате" (P.MM.11.PRC .007)
- 70. Процедура "Представление в Комиссию сведений о выданном по результатам фармацевтической инспекции сертификате" (P.MM.11.PRC.007) выполняется в случае выдачи уполномоченным органом по результатам инспекции сертификата соответствия производителя требованиям Правил надлежащей производственной практики.
- 71. Первой выполняется операция "Представление в Комиссию сведений о выданном сертификате" (P.MM.11.OPR.019), по результатам выполнения которой уполномоченный орган направляет в Комиссию сведения о выданном сертификате.
- 72. При поступлении в Комиссию сведений о выданном сертификате выполняется операция "Прием и обработка Комиссией сведений о выданном сертификате" (P.MM.11 .OPR.020), по результатам выполнения которой Комиссия получает указанные сведения, выполняет их обработку и направляет уведомление о результатах обработки сведений о выданном сертификате в уполномоченный орган, представивший сведения.

- 73. При поступлении в уполномоченный орган уведомления об обработке Комиссией сведений о выданном сертификате выполняется операция "Получение уведомления о результатах обработки Комиссией сведений о выданном сертификате" ( P.MM.11.OPR.021), по результатам выполнения которой уполномоченный орган, направивший сведения, осуществляет обработку полученного уведомления об обработке сведений.
- 74. В случае успешного выполнения операции "Прием и обработка Комиссией сведений о выданном сертификате" (P.MM.11.OPR.020) выполняется операция "Опубликование сведений о выданном сертификате" (P.MM.11.OPR.022), по результатам выполнения которой Комиссия обеспечивает опубликование общедоступных сведений о выданном сертификате на информационном портале Союза
- 75. Результатом выполнения процедуры "Представление в Комиссию сведений о выданном по результатам фармацевтической инспекции сертификате" (P.MM.11.PRC .007) является включение в базу данных о фармацевтических инспекциях представленных уполномоченным органом сведений о сертификате и опубликование общедоступных сведений о сертификате на информационном портале Союза.
- 76. Перечень операций общего процесса, выполняемых в рамках процедуры "Представление в Комиссию сведений о выданном по результатам фармацевтической инспекции сертификате" (P.MM.11.PRC.007), приведен в таблице 31.

# Перечень операций общего процесса, выполняемых в рамках процедуры "Представление в Комиссию сведений о выданном по результатам фармацевтической инспекции сертификате " (P.MM.11.PRC.007)

Кодовое обозначение	Наименование	Описание
1	2	3
P.MM.11.OPR.019	представление в Комиссию сведений о выданном сертификате	приведено в таблице 32 настоящих Правил
P.MM.11.OPR.020	прием и обработка Комиссией сведений о выданном сертификате	приведено в таблице 33 настоящих Правил
P.MM.11.OPR.021	получение уведомления о результатах обработки Комиссией сведений о выданном сертификате	приведено в таблице 34 настоящих Правил
P.MM.11.OPR.022	опубликование сведений о выданном сертификате	приведено в таблице 35 настоящих Правил

Таблица 32

#### Описание операции "Представление в Комиссию сведений о выданном сертификате" (P.MM .11.OPR.019)

№ п/п	Обозначение элемента	Описание
1	2	3
1	Кодовое обозначение	P.MM.11.OPR.019
2	Наименование операции	представление в Комиссию сведений о выданном сертификате
3	Исполнитель	уполномоченный орган
4	Условия выполнения	выполняется при выдаче уполномоченным органом сертификата по результатам инспекции
5	Ограничения	сведения о сертификате представляются в Комиссию в течение 10 рабочих дней с даты выдачи сертификата уполномоченным органом. Формат и структура представляемых сведений должны соответствовать Описанию форматов и структур электронных документов и сведений
6	Описание операции	исполнитель направляет сведения о выданном сертификате в Комиссию в соответствии с Регламентом информационного взаимодействия между уполномоченными органами и Комиссией
7	Результаты	сведения о выданном сертификате представлены в Комиссию

Таблица 33

# Описание операции "Прием и обработка Комиссией сведений о выданном сертификате" (P.MM.11.OPR.020)

№ п/п	Обозначение элемента	Описание
1	2	3
1	Кодовое обозначение	P.MM.11.OPR.020
2	Наименование операции	прием и обработка Комиссией сведений о выданном сертификате
3	Исполнитель	Комиссия
4	Условия выполнения	выполняется при получении исполнителем сведений о выданном сертификате ( операция "Представление в Комиссию сведений о выданном сертификате" (P.MM.11.OPR.019))
		формат и структура сведений должны соответствовать Описанию форматов и структур

5	Ограничения	электронных документов и сведений. Реквизиты электронного документа (сведений) должны соответствовать требованиям, предусмотренным разделом IX Регламента информационного взаимодействия между уполномоченными органами и Комиссией
6	Описание операции	исполнитель принимает сведения о выданном сертификате и проверяет их в соответствии с Регламентом информационного взаимодействия между уполномоченными органами и Комиссией. При успешном выполнении проверки исполнитель включает полученные сведения в базу данных о фармацевтических инспекциях и уведомляет уполномоченный орган об обработке сведений о выданном сертификате с указанием кода результата обработки сведений, соответствующего добавлению сведений, в соответствии с Регламентом информационного взаимодействия между уполномоченными органами и Комиссией
7	Результаты	сведения о выданном сертификате обработаны Комиссией, уполномоченному органу направлено уведомление о результатах обработки представленных сведений

Таблица 34

# Описание операции "Получение уведомления о результатах обработки Комиссией сведений о выданном сертификате" (P.MM.11.OPR.021)

№ п/п	Обозначение элемента	Описание
1	2	3
1	Кодовое обозначение	P.MM.11.OPR.021
2	Наименование операции	получение уведомления о результатах обработки Комиссией сведений о выданном сертификате
3	Исполнитель	уполномоченный орган

4	Условия выполнения	выполняется при получении исполнителем уведомления о результатах обработки Комиссией сведений о выданном сертификате (операция "Прием и обработка Комиссией сведений о выданном сертификате" (Р.ММ.11.ОРR.020))
5	Ограничения	формат и структура представляемых сведений должны соответствовать Описанию форматов и структур электронных документов и сведений
6	Описание операции	исполнитель принимает уведомление о результатах обработки сведений о выданном сертификате в соответствии с Регламентом информационного взаимодействия между уполномоченными органами и Комиссией
7	Результаты	уведомление о результатах обработки Комиссией сведений о выданном сертификате получено

Таблица 35

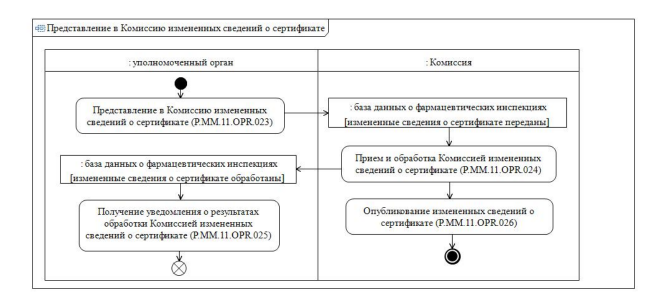
# Описание операции "Опубликование сведений о выданном сертификате" (P.MM.11.OPR.022 )

№ п/п	Обозначение элемента	Описание
1	2	3
1	Кодовое обозначение	P.MM.11.OPR.022
2	Наименование операции	опубликование сведений о выданном сертификате
3	Исполнитель	Комиссия
4	Условия выполнения	выполняется в случае успешной обработки исполнителем сведений о выданном сертификате ( операция "Прием и обработка сведений о выданном сертификате " (P.MM.11.OPR.020))
5	Ограничения	опубликованию подлежат только общедоступные сведений о выданном сертификате из базы данных о фармацевтических инспекциях
		исполнитель обеспечивает опубликование

6	Описание операции	на информационном портале Союза общедоступных сведений о выданном сертификате
7	Результаты	общедоступные сведения о выданном сертификате опубликованы на информационном портале Союза

#### Процедура "Представление в Комиссию измененных сведений о сертификате" (P.MM.11. PRC.008)

77. Схема выполнения процедуры "Представление в Комиссию измененных сведений о сертификате" (P.MM.11.PRC.008) представлена на рисунке 12.



- Рис. 12. Схема выполнения процедуры "Представление в Комиссию измененных сведений о сертификате" (P.MM.11.PRC.008)
- 78. Процедура "Представление в Комиссию измененных сведений о сертификате" ( P.MM.11.PRC.008) выполняется в случае внесения изменений, приостановления, возобновления, прекращения действия сертификата уполномоченным органом.
- 79. Первой выполняется операция "Представление в Комиссию измененных сведений о сертификате" (P.MM.11.OPR.023), по результатам выполнения которой уполномоченный орган направляет в Комиссию измененные сведения о сертификате.
- 80. При поступлении в Комиссию измененных сведений о сертификате выполняется операция "Прием и обработка Комиссией измененных сведений о сертификате" (Р.ММ .11.OPR.024), по результатам выполнения которой Комиссия получает указанные сведения, выполняет их обработку и направляет уведомление о результатах обработки измененных сведений о сертификате в уполномоченный орган, представивший сведения.

- 81. При поступлении в уполномоченный орган уведомления об обработке Комиссией измененных сведений о сертификате выполняется операция "Получение уведомления о результатах обработки Комиссией измененных сведений о сертификате" (P.MM.11.OPR.025), по результатам выполнения которой уполномоченный орган, направивший сведения, осуществляет обработку полученного уведомления об обработке сведений.
- 82. В случае успешного выполнения операции "Прием и обработка Комиссией измененных сведений о сертификате" (P.MM.11.OPR.024) выполняется операция "Опубликование измененных сведений о сертификате" (P.MM.11.OPR.026), по результатам выполнения которой Комиссия обеспечивает опубликование общедоступных измененных сведений о сертификате на информационном портале Союза.
- 83. Результатом выполнения процедуры "Представление в Комиссию измененных сведений о сертификате" (Р.ММ.11.PRC.008) является включение в базу данных о фармацевтических инспекциях представленных уполномоченным органом сведений о внесении изменений, приостановлении, возобновлении, прекращении действия сертификата и опубликование таких общедоступных измененных сведений о сертификате на информационном портале Союза.
- 84. Перечень операций общего процесса, выполняемых в рамках процедуры "Представление в Комиссию измененных сведений о сертификате" (P.MM.11.PRC.008), приведен в таблице 36.

#### Перечень операций общего процесса, выполняемых в рамках процедуры "Представление в Комиссию измененных сведений о сертификате" (P.MM.11.PRC.008)

Кодовое обозначение	Наименование	Описание
1	2	3
P.MM.11.OPR.023	представление в Комиссию измененных сведений о сертификате	приведено в таблице 37 настоящих Правил
P.MM.11.OPR.024	прием и обработка Комиссией измененных сведений о сертификате	приведено в таблице 38 настоящих Правил
P.MM.11.OPR.025	получение уведомления о результатах обработки Комиссией измененных сведений о сертификате	приведено в таблице 39 настоящих Правил
P.MM.11.OPR.026	опубликование сведений о внесении изменений в план (график) проведения инспекций	приведено в таблице 40 настоящих Правил

Таблица 37

#### Описание операции "Представление в Комиссию измененных сведений о сертификате" ( P.MM.11.OPR.023)

№ п/п	Обозначение элемента	Описание
1	2	3
1	Кодовое обозначение	P.MM.11.OPR.023
2	Наименование операции	представление в Комиссию измененных сведений о сертификате
3	Исполнитель	уполномоченный орган
4	Условия выполнения	выполняется при внесении изменений, приостановлении, возобновлении или прекращении действия сертификата уполномоченным органом
5	Ограничения	измененные сведения о сертификате представляются в Комиссию в течение 10 рабочих дней с даты внесения изменений, приостановления, возобновления или прекращения действия сертификата уполномоченным органом. Формат и структура представляемых сведений должны соответствовать Описанию форматов и структур электронных документов и сведений
6	Описание операции	исполнитель направляет измененные сведения о сертификате в Комиссию в соответствии с Регламентом информационного взаимодействия между уполномоченными органами и Комиссией
7	Результаты	измененные сведения о сертификате представлены в Комиссию

Таблица 38

#### Описание операции "Прием и обработка Комиссией измененных сведений о сертификате" ( P.MM.11.OPR.024)

№ п/п	Обозначение элемента	Описание
1	2	3
1	Кодовое обозначение	P.MM.11.OPR.024

2	Наименование операции	прием и обработка Комиссией измененных сведений о сертификате
3	Исполнитель	Комиссия
4	Условия выполнения	выполняется при получении исполнителем измененных сведений о сертификате (операция "Представление в Комиссию измененных сведений о сертификате" (P.MM.11.OPR.023))
5	Ограничения	формат и структура сведений должны соответствовать Описанию форматов и структур электронных документов и сведений. Реквизиты электронного документа (сведений) должны соответствовать требованиям, предусмотренным разделом IX Регламента информационного взаимодействия между уполномоченными органами и Комиссией
6	Описание операции	исполнитель принимает измененные сведения о сертификате и проверяет их в соответствии с Регламентом информационного взаимодействия между уполномоченными органами и Комиссией. При успешном выполнении проверки исполнитель включает полученные измененные сведения о сертификате в базу данных о фармацевтических инспекциях и уведомляет уполномоченный орган об обработке измененных сведений о сертификате с указанием кода результата обработки сведений, соответствующего добавлению сведений, в соответствии с Регламентом информационного взаимодействия между уполномоченными органами и Комиссией
		измененные сведения о сертификате обработаны Комиссией, уполномоченному
7	Результаты	

органу направлено уведомление о
результатах обработки
представленных сведений

### Описание операции "Получение уведомления о результатах обработки Комиссией измененных сведений о сертификате" (P.MM.11.OPR.025)

№ п/п	Обозначение элемента	Описание
1	2	3
1	Кодовое обозначение	P.MM.11.OPR.025
2	Наименование операции	получение уведомления о результатах обработки Комиссией измененных сведений о сертификате
3	Исполнитель	уполномоченный орган
4	Условия выполнения	выполняется при получении исполнителем уведомления о результатах обработки Комиссией измененных сведений о сертификате (операция "Прием и обработка Комиссией измененных сведений о сертификате" (Р.ММ .11.OPR.024))
5	Ограничения	формат и структура представляемых сведений должны соответствовать Описанию форматов и структур электронных документов и сведений
6	Описание операции	исполнитель принимает уведомление о результатах обработки измененных сведений о сертификате в соответствии с Регламентом информационного взаимодействия между уполномоченными органами и Комиссией
7	Результаты	уведомление о результатах обработки Комиссией измененных сведений о сертификате получено

Таблица 40

## Описание операции "Опубликование сведений о внесении изменений в план (график) проведения инспекций" (P.MM.11.OPR.026)

№ п/п	Обозначение элемента	Описание
1	2	3

1	Кодовое обозначение	P.MM.11.OPR.026
2	Наименование операции	опубликование сведений о внесении изменений в план (график) проведения инспекций
3	Исполнитель	Комиссия
4	Условия выполнения	выполняется в случае успешной обработки исполнителем измененных сведений о сертификате (операция "Прием и обработка Комиссией измененных сведений о сертификате" (Р.ММ .11.OPR.024))
5	Ограничения	опубликованию подлежат только измененные общедоступные сведения о сертификате
6	Описание операции	исполнитель обеспечивает опубликование на информационном портале Союза общедоступных измененных сведений о сертификате с сохранением истории их изменений
7	Результаты	общедоступные измененные сведения о сертификате опубликованы на информационном портале Союза

#### 2. Процедуры представления сведений из базы данных о фармацевтических инспекциях в полном объеме

Процедура "Получение информации о дате и времени обновления базы данных о фармацевтических инспекциях уполномоченным органом" (P.MM.11.PRC.009)

85. Схема выполнения процедуры "Получение информации о дате и времени обновления базы данных о фармацевтических инспекциях уполномоченным органом" ( P.MM.11.PRC.009) представлена на рисунке 13.

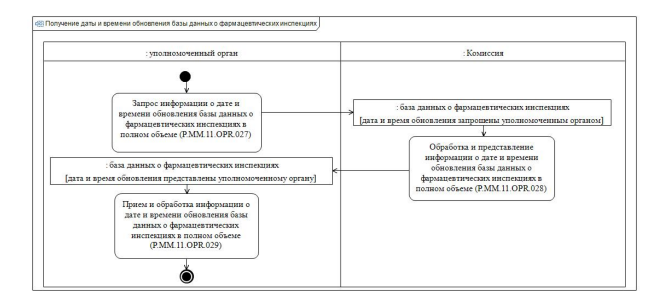


Рис. 13. Схема выполнения процедуры "Получение информации о дате и времени обновления базы данных о фармацевтических инспекциях уполномоченным органом" ( P.MM.11.PRC.009)

- 86. Процедура "Получение информации о дате и времени обновления базы данных о фармацевтических инспекциях уполномоченным органом" (Р.ММ.11.PRC.009) выполняется в целях оценки необходимости синхронизации хранящихся в информационной системе уполномоченного органа сведений о планах (графиках) проведения инспекций, результатах фармацевтических инспекций и сертификатах с соответствующими сведениями, хранящимися в базе данных о фармацевтических инспекциях в Комиссии.
- 87. Первой выполняется операция "Запрос информации о дате и времени обновления базы данных о фармацевтических инспекциях в полном объеме" (P.MM.11.OPR.027), по результатам выполнения которой уполномоченный орган направляет в Комиссию запрос на представление информации о дате и времени обновления базы данных о фармацевтических инспекциях.
- 88. При поступлении в Комиссию от уполномоченного органа запроса информации о дате и времени обновления базы данных о фармацевтических инспекциях выполняется операция "Обработка
- и представление информации о дате и времени обновления базы данных о фармацевтических инспекциях в полном объеме" (P.MM.11.OPR.028), по результатам выполнения которой Комиссия направляет информацию о дате и времени обновления базы данных о фармацевтических инспекциях уполномоченному органу согласно установленным правам доступа такого участника общего процесса к соответствующим сведениям.

- 89. При поступлении в уполномоченный орган информации о дате и времени обновления базы данных о фармацевтических инспекциях выполняется операция "Прием и обработка информации о дате и времени обновления базы данных о фармацевтических инспекциях в полном объеме" (P.MM.11.OPR.029), по результатам выполнения которой уполномоченный орган, направивший запрос на представление информации о дате и времени обновления базы данных о фармацевтических инспекциях, осуществляет обработку полученной информации.
- 90. Результатом выполнения процедуры "Получение информации о дате и времени обновления базы данных о фармацевтических инспекциях уполномоченным органом" ( P.MM.11.PRC.009) является получение уполномоченным органом информации о дате и времени обновления базы данных о фармацевтических инспекциях.
- 91. Перечень операций общего процесса, выполняемых в рамках процедуры "Получение информации о дате и времени обновления базы данных о фармацевтических инспекциях уполномоченным органом" (P.MM.11.PRC.009), приведен в таблице 41.

# Перечень операций общего процесса, выполняемых в рамках процедуры "Получение информации о дате и времени обновления базы данных о фармацевтических инспекциях уполномоченным органом" (P.MM.11.PRC.009)

Кодовое обозначение	Наименование	Описание
1	2	3
P.MM.11.OPR.027	запрос информации о дате и времени обновления базы данных о фармацевтических инспекциях в полном объеме	приведено в таблице 42 настоящих Правил
P.MM.11.OPR.028	обработка и представление информации о дате и времени обновления базы данных о фармацевтических инспекциях в полном объеме	приведено в таблице 43 настоящих Правил
P.MM.11.OPR.029	прием и обработка информации о дате и времени обновления базы данных о фармацевтических инспекциях в полном объеме	приведено в таблице 44 настоящих Правил

Таблица 42

#### Описание операции "Запрос информации о дате и времени обновления базы данных о фармацевтических инспекциях в полном объеме" (P.MM.11.OPR.027)

№ п/п	Обозначение элемента	Описание
1	2	3
1	Кодовое обозначение	P.MM.11.OPR.027
		запрос информации о дате и времени обновления базы данных

2	Наименование операции	о фармацевтических инспекциях в полном объеме
3	Исполнитель	уполномоченный орган
4	Условия выполнения	выполняется при необходимости получения информации о дате и времени обновления сведений базы данных о фармацевтических инспекциях в полном объеме (включая сведения ограниченного доступа (распространения))
5	Ограничения	формат и структура представляемых сведений должны соответствовать Описанию форматов и структур электронных документов и сведений
6	Описание операции	исполнитель формирует и направляет в Комиссию запрос на получение информации о дате и времени обновления базы данных о фармацевтических инспекциях в соответствии с Регламентом информационного взаимодействия между уполномоченными органами и Комиссией. При необходимости получения информации о дате и времени последнего обновления в базе данных о фармацевтических инспекциях совокупности сведений о планах (графиках) проведения инспекций, результатах фармацевтических инспекций и сертификатах, идентификатор информационного объекта общего процесса в запросе не указывается. При необходимости получения информации о дате и времени последнего обновления определенного вида сведений из базы данных о фармацевтических инспекциях (сведений о планах (графиках) проведения инспекций, результатах фармацевтических инспекций или сертификатах), в запросе указывается идентификатор информационного объекта общего процесса

		в соответствии с Регламентом информационного взаимодействия между уполномоченными органами и Комиссией
7	Результаты	запрос на получение информации о дате и времени обновления сведений базы данных о фармацевтических инспекциях направлен в Комиссию

Таблица 43

# Описание операции "Обработка и представление информации о дате и времени обновления базы данных о фармацевтических инспекциях в полном объеме" (P.MM.11.OPR.028)

№ п/п	Обозначение элемента	Описание
1	2	3
1	Кодовое обозначение	P.MM.11.OPR.028
2	Наименование операции	обработка и представление информации о дате и времени обновления базы данных о фармацевтических инспекциях в полном объеме
3	Исполнитель	Комиссия
4	Условия выполнения	выполняется при поступлении запроса информации о дате и времени обновления базы данных о фармацевтических инспекциях ( операция "Запрос информации о дате и времени обновления базы данных о фармацевтических инспекциях в полном объеме" ( P.MM.11.OPR.027))
5	Ограничения	формат и структура сведений должны соответствовать Описанию форматов и структур электронных документов и сведений. Реквизиты электронного документа (сведений) должны соответствовать требованиям, предусмотренным разделом IX Регламента информационного взаимодействия между уполномоченными органами и Комиссией.

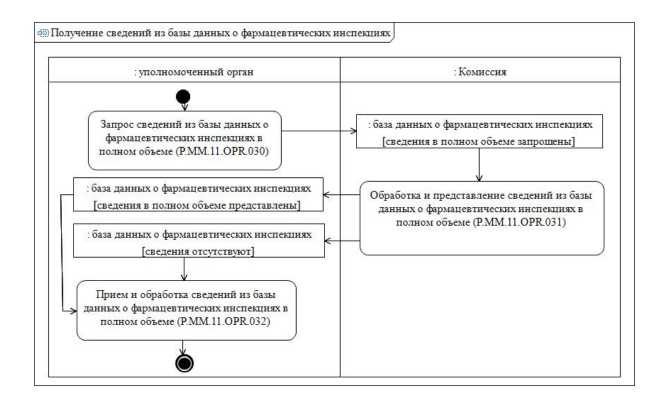
		Ответ на запрос формируется согласно установленным правам доступа таких участников общего процесса к соответствующим сведениям базы данных о фармацевтических инспекциях в полном объеме (включая сведения ограниченного доступа (распространения)).
6	Описание операции	исполнитель выполняет проверку полученного запроса в соответствии с Регламентом информационного взаимодействия между уполномоченными органами и Комиссией. При успешном выполнении проверки исполнитель направляет ответ на запрос в соответствии с Регламентом информационного взаимодействия между уполномоченными органами и Комиссией. С учетом вида запрашиваемых сведений, указанных в запросе, представляемая информация о дате и времени обновления базы данных о фармацевтических инспекциях включает либо дату и время последнего обновления совокупности сведений о планах (графиках) проведения инспекций, результатах фармацевтических инспекциях, либо дату и время последнего обновления о фармацевтических инспекций и сертификатах из базы данных о фармацевтических инспекциях, либо дату и время последнего обновления определенного вида сведений из базы данных о фармацевтических инспекциях (сведений из базы данных о фармацевтических инспекциях (сведений о планах (графиках) проведения инспекций, результатах фармацевтических инспекций или сертификатах)
7	Результаты	информация о дате и времени обновления базы данных о фармацевтических инспекциях представлена уполномоченному органу

#### Описание операции "Прием и обработка информации о дате и времени обновления базы данных о фармацевтических инспекциях в полном объеме" (P.MM.11.OPR.029)

<b>№</b> п/п	Обозначение элемента	Описание
1	2	3
1	Кодовое обозначение	P.MM.11.OPR.029
2	Наименование операции	прием и обработка информации о дате и времени обновления базы данных о фармацевтических инспекциях в полном объеме
3	Исполнитель	уполномоченный орган
4	Условия выполнения	выполняется при получении исполнителем информации о дате и времени обновления базы данных о фармацевтических инспекциях (операция "Обработка и представление информации о дате и времени обновления базы данных о фармацевтических инспекциях в полном объеме" (Р.ММ.11.ОРК .028))
5	Ограничения	формат и структура сведений должны соответствовать Описанию форматов и структур электронных документов и сведений
6	Описание операции	исполнитель выполняет обработку полученной информации о дате и времени обновления базы данных о фармацевтических инспекциях
7	Результаты	информация о дате и времени обновления базы данных о фармацевтических инспекциях получена

#### Процедура "Получение сведений из базы данных о фармацевтических инспекциях в полном объеме" (P.MM.11.PRC.010)

92. Схема выполнения процедуры "Получение сведений из базы данных о фармацевтических инспекциях в полном объеме" (P.MM.11.PRC.010) представлена на рисунке 14.



- Рис. 14. Схема выполнения процедуры "Получение сведений из базы данных о фармацевтических инспекциях в полном объеме" (P.MM.11.PRC.010)
- 93. Процедура "Получение сведений из базы данных о фармацевтических инспекциях в полном объеме" (P.MM.11.PRC.010) выполняется в целях получения уполномоченным органом актуальных на запрашиваемую дату сведений о планах (графиках) проведения инспекций, результатах фармацевтических инспекций и сертификатах
- из базы данных о фармацевтических инспекциях в полном объеме, включая сведения ограниченного доступа (распространения).
- 94. Первой выполняется операция "Запрос сведений из базы данных о фармацевтических инспекциях в полном объеме" (P.MM.11.OPR.030), по результатам выполнения которой уполномоченный орган направляет в Комиссию запрос на представление сведений из базы данных о фармацевтических инспекциях.
- 95. При поступлении в Комиссию от уполномоченного органа запроса на представление сведений из базы данных о фармацевтических инспекциях выполняется операция "Обработка и представление сведений из базы данных о фармацевтических инспекциях в полном объеме" (P.MM.11.OPR.031), по результатам выполнения которой Комиссия направляет уполномоченному органу запрашиваемые сведения из базы данных о фармацевтических инспекциях в полном объеме (включая сведения ограниченного доступа (распространения)). В случае отсутствия запрашиваемых

сведений в базе данных о фармацевтических инспекциях Комиссия направляет уполномоченному органу уведомление об отсутствии сведений, удовлетворяющих параметрам запроса.

- 96. При поступлении в уполномоченный орган сведений из базы данных о фармацевтических инспекциях или уведомления об отсутствии сведений, удовлетворяющих параметрам запроса, выполняется операция "Прием и обработка сведений из базы данных о фармацевтических инспекциях в полном объеме" (Р.ММ.11. OPR.032), по результатам выполнения которой уполномоченный орган, направивший запрос на представление сведений из базы данных о фармацевтических инспекциях, осуществляет прием и обработку полученных сведений из базы данных о фармацевтических инспекциях или уведомления об отсутствии сведений, удовлетворяющих параметрам запроса.
- 97. Результатом выполнения процедуры "Получение сведений из базы данных о фармацевтических инспекциях в полном объеме" (Р.ММ.11.PRC.010) является получение уполномоченным органом сведений из базы данных о фармацевтических инспекциях или уведомления об отсутствии сведений, удовлетворяющих параметрам запроса.
- 98. Перечень операций общего процесса, выполняемых в рамках процедуры "Получение сведений из базы данных о фармацевтических инспекциях в полном объеме "(P.MM.11.PRC.010), приведен в таблице 45.

Таблица 45

## Перечень операций общего процесса, выполняемых в рамках процедуры "Получение сведений из базы данных о фармацевтических инспекциях в полном объеме" (P.MM.11.PRC .010)

Кодовое обозначение	Наименование	Описание
1	2	3
P.MM.11.OPR.030	запрос сведений из базы данных о фармацевтических инспекциях в полном объеме	приведено в таблице 46 настоящих Правил
P.MM.11.OPR.031	обработка и представление сведений из базы данных о фармацевтических инспекциях в полном объеме	приведено в таблице 47 настоящих Правил
P.MM.11.OPR.032	прием и обработка сведений из базы данных о фармацевтических инспекциях в полном объеме	приведено в таблице 48 настоящих Правил

Таблица 46

Описание операции "Запрос сведений из базы данных о фармацевтических инспекциях в полном объеме" (P.MM.11.OPR.030)

№ п/п	Обозначение элемента	Описание
1	2	3
1	Кодовое обозначение	P.MM.11.OPR.030
2	Наименование операции	запрос сведений из базы данных о фармацевтических инспекциях в полном объеме
3	Исполнитель	уполномоченный орган
4	Условия выполнения	выполняется при необходимости получения сведений о планах (графиках) проведения инспекций, результатах фармацевтических инспекций и (или) сертификатах из базы
		данных о фармацевтических инспекциях в полном объеме (включая сведения ограниченного доступа (распространения))
5	Ограничения	формат и структура представляемых сведений должны соответствовать Описанию форматов и структур электронных документов и сведений
		исполнитель направляет в Комиссию запрос на представление сведений из базы данных о фармацевтических инспекциях в соответствии с Регламентом информационного взаимодействия между уполномоченными органами и Комиссией. В запросе указывается вид запрашиваемых сведений из базы данных о фармацевтических инспекциях (сведений о планах (графиках) проведения инспекций, результатах фармацевтических инспекций или сертификатах). При необходимости получения сведений из базы данных о фармацевтических инспекциях в полном объеме (с учетом исторических данных), дата и время обновления в запросе не указывается. При необходимости получения
6	Описание операции	сведений из базы данных о фармацевтических инспекциях

по состоянию на определенную дату, в запросе должна указываться дата и время обновления. При необходимости получения сведений из базы данных о фармацевтических инспекциях определенным государствам-членам, в запросе дополнительно указываются коды государств-членов. При необходимости получения сведений из базы данных о фармацевтических инспекциях о конкретном плане (графике) проведения инспекций или сертификате или сведений о результатах конкретной фармацевтической инспекции, в запросе указывается номер документа, соответствующий номеру запрашиваемого плана ( графика) проведения инспекций, сертификата или отчета о проведении инспекции запрос сведений из базы данных о фармацевтических инспекциях в Результаты полном объеме направлен в Комиссию

Таблица 47

#### Описание операции "Обработка и представление сведений из базы данных о фармацевтических инспекциях в полном объеме" (P.MM.11.OPR.031)

7

№ п/п	Обозначение элемента	Описание
1	2	3
1	Кодовое обозначение	P.MM.11.OPR.031
2	Наименование операции	обработка и представление сведений из базы данных о фармацевтических инспекциях в полном объеме
3	Исполнитель	Комиссия
4	Условия выполнения	выполняется при поступлении запроса сведений из базы данных о фармацевтических инспекциях в полном объеме (операция "Запрос сведений из базы данных о фармацевтических инспекциях в полном объеме" (Р.ММ.11.ОРК .030))

формат и структура сведений должны соответствовать Описанию форматов и структур электронных документов и сведений. Реквизиты электронного документа сведений) должны соответствовать требованиям, предусмотренным разделом IX Регламента информационного взаимодействия между 5 Ограничения уполномоченными органами и Комиссией. Ответ на запрос формируется согласно установленным правам доступа такого участника общего процесса к соответствующим сведениям базы данных о фармацевтических инспекциях в полном объеме (включая сведения ограниченного доступа распространения)) исполнитель выполняет проверку полученного запроса соответствии с Регламентом информационного взаимодействия между уполномоченными органами и Комиссией. При успешном выполнении проверки исполнитель направляет в уполномоченный орган ответ на запрос, содержащий сведения из базы данных о фармацевтических инспекциях в соответствии с параметрами, указанными в запросе. Сведения из базы данных о фармацевтических инспекциях представляются по виду таких сведений: сведений о планах ( графиках) проведения инспекций, результатах фармацевтических инспекций или сертификатах, указанных в запросе. При представлении сведений из базы данных о фармацевтических инспекциях в полном объеме осуществляется представление всех сведений

Описание операции

о планах (графиках) проведения инспекций, результатах фармацевтических инспекций или сертификатах, содержащихся в базе данных о фармацевтических инспекциях с учетом исторических данных. При представлении сведений из базы данных о фармацевтических инспекциях по состоянию запрашиваемую дату осуществляется выборка сведений о планах (графиках) проведения инспекций, результатах фармацевтических инспекций или сертификатах, содержащихся в базе данных о фармацевтических инспекциях по состоянию на дату, указанную в запросе. Выбор сведений из базы данных о фармацевтических инспекциях осуществляется по всем государствам-членам, или с учетом кодов государств-членов, или с учетом номера документа, указанных в запросе. При представлении сведений из базы данных о фармацевтических инспекциях используется структура электронного документа сведений) "Обобщенная структура электронного документа сведений)" (R.010),обеспечивающая возможность представления различных видов сведений согласно параметрам запроса. Формат и структура таких сведений должны соответствовать Описанию форматов и структур электронных документов и сведений: если в запросе указан идентификатор информационного объекта общего процесса, соответствующий сведениям о планах (графиках) проведения инспекций, при формировании ответного сообщения в составе "Произвольное реквизита

6

содержимое" соответствующие сведения о планах (графиках) проведения инспекций представляются согласно электронного структуре документа (сведений) "Сведения о плане (графике) проведения фармацевтических инспекций" ( R.HC.MM.11.001); если в запросе указан идентификатор информационного объекта общего процесса, соответствующий сведениям о результатах фармацевтических инспекций, при формировании ответного сообщения в составе реквизита "Произвольное содержимое" соответствующие сведения 0 результатах фармацевтических инспекций представляются согласно структуре электронного документа (сведений) "Сведения о результатах фармацевтической инспекции" (R.HC.MM.11.002); если в запросе указан идентификатор информационного объекта общего процесса, соответствующий сведениям о сертификатах, при формировании ответного сообщения в составе реквизита " Произвольное содержимое" соответствующие сведения о сертификатах представляются согласно структуре электронного документа (сведений) "Сведения о сертификате соответствия производителя лекарственных средств требованиям Правил надлежащей производственной практики" (R.HC.MM.11.003). При отсутствии в базе данных о фармацевтических инспекциях сведений, удовлетворяющих параметрам запроса, исполнитель направляет уполномоченному органу уведомление об отсутствии запрошенных сведений с указанием кода результата обработки сведений, соответствующего отсутствию сведений,

		в соответствии с Регламентом информационного взаимодействия между уполномоченными органами и Комиссией.
7	Результаты	уполномоченному органу представлены сведения из базы данных о фармацевтических инспекциях или направлено уведомление об отсутствии сведений, удовлетворяющих параметрам запроса

Таблица 48

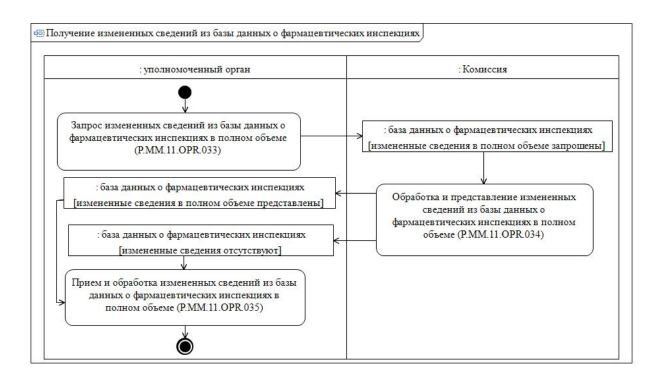
## Описание операции "Прием и обработка сведений из базы данных о фармацевтических инспекциях в полном объеме" (P.MM.11.OPR.032)

<b>№</b> п/п	Обозначение элемента	Описание
1	2	3
1	Кодовое обозначение	P.MM.11.OPR.032
2	Наименование операции	прием и обработка сведений из базы данных о фармацевтических инспекциях в полном объеме
3	Исполнитель	уполномоченный орган
4	Условия выполнения	выполняется при поступлении сведений из базы данных о фармацевтических инспекциях в полном объеме или при поступлении уведомления об отсутствии сведений, удовлетворяющих параметрам запроса (операция "Обработка и представление сведений из базы данных о фармацевтических инспекциях в полном объеме" (Р.ММ.11.ОРК .031))
5	Ограничения	формат и структура сведений должны соответствовать Описанию форматов и структур электронных документов и сведений
6	Описание операции	исполнитель выполняет проверку полученных сведений в соответствии с Регламентом информационного взаимодействия между уполномоченными органами и Комиссией



#### Процедура "Получение измененных сведений из базы данных о фармацевтических инспекциях в полном объеме" (P.MM.11.PRC.011)

99. Схема выполнения процедуры "Получение измененных сведений из базы данных о фармацевтических инспекциях в полном объеме" (P.MM.11.PRC.011) представлена на рисунке 15.



- Рис. 15. Схема выполнения процедуры "Получение измененных сведений из базы данных о фармацевтических инспекциях в полном объеме" (P.MM.11.PRC.011)
- 100. Процедура "Получение измененных сведений из базы данных о фармацевтических инспекциях в полном объеме" (P.MM.11.PRC.011) выполняется при необходимости получения уполномоченным органом сведений из базы данных о фармацевтических инспекциях, включение которых и (или) внесение изменений в которые в базе данных
- о фармацевтических инспекциях произошло начиная с момента, указанного в запросе, до момента выполнения этого запроса. Процедура выполняется в том числе в случае, если в результате выполнения процедуры "Получение информации о дате и времени

обновления базы данных о фармацевтических инспекциях уполномоченным органом" ( P.MM.11.PRC.009) выявлено, что дата и время последнего получения сведений из базы данных о фармацевтических инспекциях уполномоченным органом являются более ранними, чем дата и время последнего обновления базы данных о фармацевтических инспекциях.

- 101. Первой выполняется операция "Запрос измененных сведений из базы данных о фармацевтических инспекциях в полном объеме" (P.MM.11.OPR.033), по результатам выполнения которой уполномоченный орган направляет в Комиссию запрос на представление измененных сведений из базы данных о фармацевтических инспекциях.
- 102. При поступлении в Комиссию от уполномоченного органа запроса на представление измененных сведений из базы данных
- о фармацевтических инспекциях выполняется операция "Обработка
- и представление измененных сведений из базы данных
- о фармацевтических инспекциях в полном объеме" (Р.ММ.11.ОРК.034), по результатам выполнения которой Комиссия направляет уполномоченному органу запрашиваемые измененные сведения из базы данных о фармацевтических инспекциях в полном объеме (включая сведения ограниченного доступа (распространения)). В случае отсутствия запрашиваемых сведений в базе данных о фармацевтических инспекциях Комиссия направляет уполномоченному органу уведомление об отсутствии сведений, удовлетворяющих параметрам запроса.
- 103. При поступлении в уполномоченный орган измененных сведений из базы данных о фармацевтических инспекциях или уведомления об отсутствии сведений, удовлетворяющих параметрам запроса, выполняется операция "Прием и обработка измененных сведений из базы данных о фармацевтических инспекциях в полном объеме" (Р.ММ.11.ОРК.034), по результатам выполнения которой уполномоченный орган, направивший запрос на представление измененных сведений из базы данных о фармацевтических инспекциях, осуществляет прием и обработку полученных измененных сведений из базы данных о фармацевтических инспекциях или уведомления об отсутствии сведений, удовлетворяющих параметрам запроса.
- 104. Результатом выполнения процедуры "Получение измененных сведений из базы данных о фармацевтических инспекциях в полном объеме" (P.MM.11.PRC.011) является получение уполномоченным органом измененных сведений из базы данных о фармацевтических инспекциях или уведомления об отсутствии сведений, удовлетворяющих параметрам запроса.
- 105. Перечень операций общего процесса, выполняемых в рамках процедуры "Получение измененных сведений из базы данных о фармацевтических инспекциях в полном объеме" (P.MM.11.PRC.011), приведен в таблице 49.

## Перечень операций общего процесса, выполняемых в рамках процедуры "Получение измененных сведений из базы данных о фармацевтических инспекциях в полном объеме" ( P.MM.11.PRC.011)

Кодовое обозначение	Наименование	Описание
1	2	3
P.MM.11.OPR.033	запрос измененных сведений из базы данных о фармацевтических инспекциях в полном объеме	приведено в таблице 50 настоящих Правил
P.MM.11.OPR.034	обработка и представление измененных сведений из базы данных о фармацевтических инспекциях в полном объеме	приведено в таблице 51 настоящих Правил
P.MM.11.OPR.035	прием и обработка измененных сведений из базы данных о фармацевтических инспекциях в полном объеме	приведено в таблице 52 настоящих Правил

Таблица 50

#### Описание операции "Запрос измененных сведений из базы данных о фармацевтических инспекциях в полном объеме" (P.MM.11.OPR.033)

№ п/п	Обозначение элемента	Описание
1	2	3
1	Кодовое обозначение	P.MM.11.OPR.033
2	Наименование операции	запрос измененных сведений из базы данных о фармацевтических инспекциях в полном объеме
3	Исполнитель	уполномоченный орган
4	Условия выполнения	выполняется при необходимости получения измененных сведений о планах (графиках) проведения инспекций, результатах фармацевтических инспекций и (или) сертификатах из базы данных о фармацевтических инспекциях в полном объеме (включая измененные сведения ограниченного доступа (распространения))
5	Ограничения	формат и структура представляемых сведений должны соответствовать Описанию форматов и структур электронных документов и сведений
		исполнитель направляет в Комиссию запрос

6	Описание операции	на представление сведений, измененных в базе данных о фармацевтических инспекциях начиная с даты и времени обновления, указанных в запросе, до момента выполнения запроса, в соответствии с Регламентом информационного взаимодействия между уполномоченными органами и Комиссией. В запросе указывается вид запрашиваемых измененных сведений из базы данных о фармацевтических инспекциях ( измененных сведений о планах ( графиках) проведения инспекций, результатах фармацевтических инспекций или сертификатах). При необходимости получения измененных сведений из базы данных о фармацевтических инспекциях по определенным государствам-членам, в запросе дополнительно указываются коды государств-членов. При необходимости получения из базы данных о фармацевтических инспекциях измененных сведений о конкретном плане (графике) проведения инспекций или сертификате или измененных сведений или сертификате или измененных сведений о конкретном плане (графике) проведения инспекций или сертификате или измененных сведений о результатах конкретной фармацевтической инспекции, в запросе указывается номер документа, соответствующий номеру запрашиваемого плана (графика) проведения инспекций, сертификата или отчета о проведении инспекции запрос измененных сведений из
7	Результаты	базы данных о фармацевтических инспекциях направлен в Комиссию  Таблица 51

Таблица 51

### Описание операции "Обработка и представление измененных сведений из базы данных о фармацевтических инспекциях в полном объеме" (P.MM.11.OPR.034)

№ п/п	Обозначение элемента	Описание
1	2	3
1	Кодовое обозначение	P.MM.11.OPR.034
2	Наименование операции	обработка и представление измененных сведений из базы данных о фармацевтических инспекциях в полном объеме
3	Исполнитель	Комиссия
4	Условия выполнения	выполняется при поступлении запроса измененных сведений из базы данных о фармацевтических инспекциях (операция "Запрос измененных сведений из базы данных о фармацевтических инспекциях в полном объеме" ( P.MM.11.OPR.033))
5	Ограничения	формат и структура сведений должны соответствовать Описанию форматов и структур электронных документов и сведений. Реквизиты электронного документа (сведений) должны соответствовать требованиям, предусмотренным разделом ІХ Регламента информационного взаимодействия между уполномоченными органами и Комиссией. Ответ на запрос формируется согласно установленным правам доступа такого участника общего процесса к соответствующим сведениям базы данных о фармацевтических инспекциях в полном объеме (включая сведения ограниченного доступа (распространения))
		исполнитель выполняет проверку полученного запроса в соответствии с Регламентом информационного взаимодействия между уполномоченными органами и Комиссией.  При успешном выполнении проверки исполнитель направляет

в уполномоченный орган ответ на запрос, содержащий измененные сведения из базы данных о фармацевтических инспекциях в соответствии с параметрами, указанными в запросе. Измененные сведения из базы данных о фармацевтических инспекциях представляются по виду таких сведений: сведений о планах (графиках) проведения инспекций, результатах фармацевтических инспекций или сертификатах, указанных в запросе. Выбор сведений о планах ( графиках) проведения инспекций, результатах фармацевтических инспекций или сертификатах, измененных в базе данных о фармацевтических инспекциях начиная с даты и времени обновления, указанных в запросе, до момента выполнения запроса, осуществляется либо в полном объеме, либо с учетом кодов государств-членов или с учетом номера документа, соответствующего номеру запрашиваемого плана (графика) проведения инспекций, сертификата или отчета о проведении инспекции, указанных в запросе. При представлении измененных сведений из базы данных о фармацевтических инспекциях используется структура электронного документа сведений) "Обобщенная структура электронного документа сведений)" (R.010),обеспечивающая возможность представления различных видов сведений согласно параметрам запроса. Формат и структура таких сведений должны соответствовать Описанию форматов и структур

Описание операции

электронных документов и сведений:

если В запросе указан идентификатор информационного объекта общего процесса, соответствующий сведениям о планах (графиках) проведения инспекций, при формировании ответного сообщения в составе "Произвольное реквизита содержимое" соответствующие измененные сведения о планах ( графиках) проведения инспекций представляются согласно структуре электронного документа (сведений) "Сведения о плане (графике) проведения фармацевтических инспекций" ( R.HC.MM.11.001);

если в запросе указан идентификатор информационного объекта общего процесса, соответствующий сведениям о результатах фармацевтических инспекций, при формировании ответного сообщения в составе "Произвольное реквизита содержимое" соответствующие измененные сведения результатах фармацевтических представляются инспекций согласно структуре электронного документа (сведений) "Сведения о результатах фармацевтической инспекции" (R.HC.MM.11.002); в запросе если указан идентификатор информационного объекта общего процесса, соответствующий сведениям о сертификатах,

при формировании ответного сообщения в составе реквизита "Произвольное содержимое" соответствующие измененные сведения

о сертификатах представляются согласно структуре электронного документа (сведений) "Сведения о сертификате соответствия производителя лекарственных средств требованиям Правил надлежащей производственной практики" (R.HC.MM.11.003).

6

		При отсутствии в базе данных о фармацевтических инспекциях измененных сведений, удовлетворяющих параметрам запроса, исполнитель направляет в уполномоченный орган уведомление об отсутствии запрошенных сведений с указанием кода результата обработки сведений, соответствующего отсутствию сведений, в соответствии с Регламентом информационного взаимодействия между уполномоченными органами и Комиссией
7	Результаты	уполномоченному органу представлены измененные сведения из базы данных о фармацевтических инспекциях в полном объеме (включая сведения ограниченного доступа (распространения)) или направлено уведомление об отсутствии сведений, удовлетворяющих параметрам запроса

Таблица 52

## Описание операции "Прием и обработка измененных сведений из базы данных о фармацевтических инспекциях в полном объеме" (P.MM.11.OPR.035)

№ п/п	Обозначение элемента	Описание
1	2	3
1	Кодовое обозначение	P.MM.11.OPR.035
2	Наименование операции	прием и обработка измененных сведений из базы данных о фармацевтических инспекциях в полном объеме
3	Исполнитель	уполномоченный орган
4	Условия выполнения	выполняется при поступлении измененных сведений из базы данных о фармацевтических инспекциях в полном объеме или при поступлении уведомления об отсутствии сведений, удовлетворяющих параметрам запроса (операция "Обработка и представление измененных сведений из базы данных о

		фармацевтических инспекциях в полном объеме" (P.MM.11.OPR .034))
5	Ограничения	формат и структура сведений должны соответствовать Описанию форматов и структур электронных документов и сведений
6	Описание операции	исполнитель выполняет проверку полученных измененных сведений в соответствии с Регламентом информационного взаимодействия между уполномоченными органами и Комиссией
7	Результаты	измененные сведения из базы данных о фармацевтических инспекциях в полном объеме (включая сведения ограниченного доступа (распространения)) или уведомление об отсутствии сведений, удовлетворяющих параметрам запроса, получены

#### 3. Процедуры представления сведений из базы данных о фармацевтических инспекциях в ограниченном объеме

Процедура "Получение информации о дате и времени обновления базы данных о фармацевтических инспекциях заинтересованным органом" (P.MM.11.PRC.012)

106. Схема выполнения процедуры "Получение информации о дате и времени обновления базы данных о фармацевтических инспекциях заинтересованным органом" (P.MM.11.PRC.012) представлена на рисунке 16.

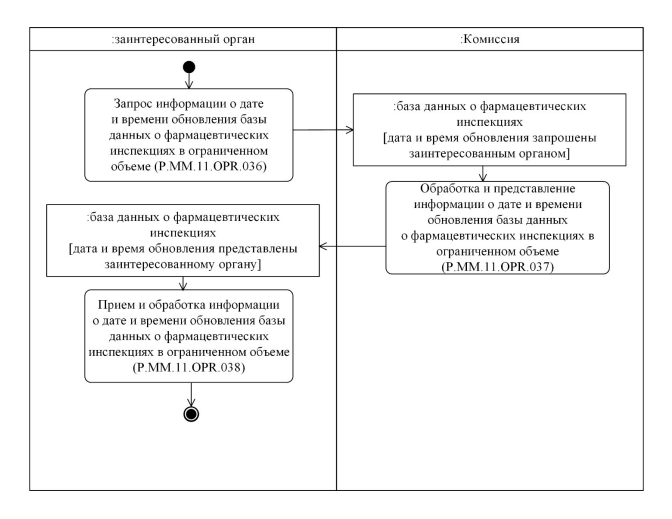


Рис. 16. Схема выполнения процедуры "Получение информации о дате и времени обновления базы данных о фармацевтических инспекциях заинтересованным органом" (P.MM.11.PRC.012)

- 107. Процедура "Получение информации о дате и времени обновления базы данных о фармацевтических инспекциях заинтересованным органом" (Р.ММ.11.PRC.012) выполняется в целях оценки необходимости синхронизации хранящихся в информационной системе заинтересованного органа сведений о планах (графиках) проведения инспекций, результатах фармацевтических инспекций и сертификатах с соответствующими сведениями, хранящимися в базе данных о фармацевтических инспекциях в Комиссии, в объеме согласно установленным ограниченным правам доступа такого участника общего процесса к указанным сведениям.
- 108. Первой выполняется операция "Запрос информации о дате и времени обновления базы данных о фармацевтических инспекциях в ограниченном объеме" ( P.MM.11.OPR.036), по результатам выполнения которой заинтересованный орган направляет в Комиссию запрос на представление информации о дате и времени обновления базы данных о фармацевтических инспекциях.
- 109. При поступлении в Комиссию от заинтересованного органа запроса информации о дате и времени обновления базы данных о фармацевтических инспекциях выполняется операция "Обработка и представление информации о дате и

времени обновления базы данных о фармацевтических инспекциях в ограниченном объеме" (P.MM.11.OPR.037), по результатам выполнения которой Комиссия направляет информацию о дате и времени обновления базы данных о фармацевтических инспекциях заинтересованному органу согласно установленным правам доступа такого участника общего процесса к соответствующим сведениям.

- 110. При поступлении в заинтересованный орган информации о дате и времени обновления базы данных о фармацевтических инспекциях выполняется операция "Прием и обработка информации о дате и времени обновления базы данных о фармацевтических инспекциях в ограниченном объеме" (Р.ММ.11.ОРК.038), по результатам выполнения которой заинтересованный орган, направивший запрос на представление информации о дате и времени обновления базы данных о фармацевтических инспекциях, осуществляет обработку полученной информации.
- 111. Результатом выполнения процедуры "Получение информации о дате и времени обновления базы данных о фармацевтических инспекциях заинтересованным органом" (P.MM.11.PRC.012) является получение заинтересованным органом информации о дате и времени обновления базы данных о фармацевтических инспекциях.
- 112. Перечень операций общего процесса, выполняемых в рамках процедуры "Получение информации о дате и времени обновления базы данных о фармацевтических инспекциях заинтересованным органом" (P.MM.11.PRC.012), приведен в таблице 53.

Таблица 53

## Перечень операций общего процесса, выполняемых в рамках процедуры "Получение информации о дате и времени обновления базы данных о фармацевтических инспекциях заинтересованным органом" (P.MM.11.PRC.012)

Кодовое обозначение	Наименование	Описание
1	2	3
P.MM.11.OPR.036	запрос информации о дате и времени обновления базы данных о фармацевтических инспекциях в ограниченном объеме	приведено в таблице 54 настоящих Правил
P.MM.11.OPR.037	обработка и представление информации о дате и времени обновления базы данных о фармацевтических инспекциях в ограниченном объеме	приведено в таблице 55 настоящих Правил
P.MM.11.OPR.038	прием и обработка информации о дате и времени обновления базы данных о фармацевтических инспекциях в ограниченном объеме	приведено в таблице 56 настоящих Правил

### Описание операции "Запрос информации о дате и времени обновления базы данных о фармацевтических инспекциях в ограниченном объеме" (P.MM.11.OPR.036)

№ п/п	Обозначение элемента	Описание
1	2	3
1	Кодовое обозначение	P.MM.11.OPR.036
2	Наименование операции	запрос информации о дате и времени обновления базы данных о фармацевтических инспекциях в ограниченном объеме
3	Исполнитель	заинтересованный орган
4	Условия выполнения	выполняется при необходимости получения информации о дате и времени обновления сведений базы данных о фармацевтических инспекциях согласно установленным ограниченным правам доступа таких участников общего процесса к соответствующим сведениям
5	Ограничения	формат и структура представляемых сведений должны соответствовать Описанию форматов и структур электронных документов и сведений
6	Описание операции	исполнитель формирует и направляет в Комиссию запрос на получение информации о дате и времени обновления базы данных о фармацевтических инспекциях в соответствии с Регламентом информационного взаимодействия между заинтересованными органами и Комиссией. При необходимости получения информации о дате и времени последнего обновления в базе данных о фармацевтических инспекциях совокупности сведений о планах (графиках) проведения инспекций, результатах фармацевтических инспекций и сертификатах, идентификатор информационного объекта общего процесса в запросе не указывается
		При необходимости получения информации о дате

		и времени последнего обновления определенного вида сведений из базы данных о фармацевтических инспекциях (сведений о планах (графиках) проведения инспекций, результатах фармацевтических инспекций или сертификатах), в запросе указывается идентификатор информационного объекта общего процесса в соответствии с Регламентом информационного взаимодействия между заинтересованными органами и Комиссией	
7	Результаты	запрос на получение информации о дате и времени обновления сведений базы данных о фармацевтических инспекциях направлен в Комиссию	

Таблица 55

# Описание операции "Обработка и представление информации о дате и времени обновления базы данных о фармацевтических инспекциях в ограниченном объеме" (P.MM.11.OPR.037)

№ п/п	Обозначение элемента	Описание
1	2	3
1	Кодовое обозначение	P.MM.11.OPR.037
2	Наименование операции	обработка и представление информации о дате и времени обновления базы данных о фармацевтических инспекциях в ограниченном объеме
3	Исполнитель	Комиссия
4	Условия выполнения	выполняется при поступлении запроса информации о дате и времени обновления базы данных о фармацевтических инспекциях ( операция "Запрос информации о дате и времени обновления базы данных о фармацевтических инспекциях в ограниченном объеме" (Р.ММ.11.ОРR.036))
		формат и структура сведений должны соответствовать Описанию форматов и структур электронных документов и сведений. Реквизиты электронного документа (сведений) должны

5	Ограничения	соответствовать требованиям, предусмотренным разделом IX Регламента информационного взаимодействия между заинтересованными органами и Комиссией. Ответ на запрос формируется согласно установленным правам доступа таких участников общего процесса к соответствующим сведениям базы данных о фармацевтических инспекциях в ограниченном объеме.
6	Описание операции	исполнитель выполняет проверку полученного запроса в соответствии с Регламентом информационного взаимодействия между заинтересованными органами и Комиссией. При успешном выполнении проверки исполнитель направляет ответ на запрос в соответствии с Регламентом информационного взаимодействия между заинтересованными органами и Комиссией. С учетом вида запрашиваемых сведений, указанных в запросе, представляемая информация о дате и времени обновления базы данных о фармацевтических инспекциях включает либо дату и время последнего обновления совокупности сведений о планах (графиках) проведения инспекций, результатах фармацевтических инспекций и сертификатах из базы данных о фармацевтических инспекциях, либо дату и время последнего обновления определенного вида сведений из базы данных о фармацевтических инспекциях (сведений о планах (графиках) проведения инспекций, результатах фармацевтических инспекциях (сведений о планах (графиках) проведения инспекций, результатах фармацевтических инспекциях (сведений о планах (графиках) проведения инспекций, результатах фармацевтических инспекций или сертификатах)
7	Результаты	информация о дате и времени обновления базы данных о фармацевтических инспекциях представлена заинтересованному органу

#### Описание операции "Прием и обработка информации о дате и времени обновления базы данных о фармацевтических инспекциях в ограниченном объеме" (P.MM.11.OPR.038)

№ п/п	Обозначение элемента	Описание
1	2	3
1	Кодовое обозначение	P.MM.11.OPR.038
2	Наименование операции	прием и обработка информации о дате и времени обновления базы данных о фармацевтических инспекциях в ограниченном объеме
3	Исполнитель	заинтересованный орган
4	Условия выполнения	выполняется при получении исполнителем информации о дате и времени обновления базы данных о фармацевтических инспекциях (операция "Обработка и представление информации о дате и времени обновления базы данных о фармацевтических инспекциях в ограниченном объеме" (Р.ММ.11. OPR.037))
5	Ограничения	формат и структура сведений должны соответствовать Описанию форматов и структур электронных документов и сведений
6	Описание операции	исполнитель выполняет обработку полученной информации о дате и времени обновления базы данных о фармацевтических инспекциях
7	Результаты	информация о дате и времени обновления базы данных о фармацевтических инспекциях получена

#### Процедура "Получение сведений из базы данных о фармацевтических инспекциях в ограниченном объеме" (P.MM.11.PRC.013)

113. Схема выполнения процедуры "Получение сведений из базы данных о фармацевтических инспекциях в ограниченном объеме" (P.MM.11.PRC.013) представлена на рисунке 17.

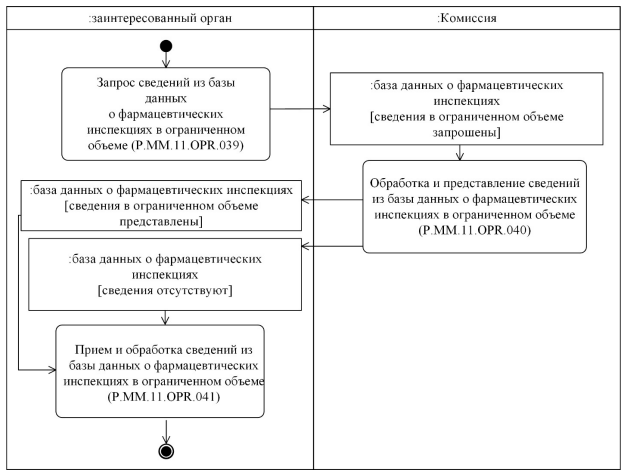


Рис. 17. Схема выполнения процедуры "Получение сведений из базы данных о фармацевтических инспекциях в ограниченном объеме" (P.MM.11.PRC.013)

- 114. Процедура "Получение сведений из базы данных о фармацевтических инспекциях в ограниченном объеме" (P.MM.11.PRC.013) выполняется в целях получения заинтересованным органом актуальных на запрашиваемую дату сведений о планах (графиках) проведения инспекций, результатах фармацевтических инспекций и сертификатах из базы данных о фармацевтических инспекциях в объеме согласно установленным ограниченным правам доступа такого участника общего процесса к указанным сведениям.
- 115. Первой выполняется операция "Запрос сведений из базы данных о фармацевтических инспекциях в ограниченном объеме" (P.MM.11.OPR.039), по результатам выполнения которой заинтересованный орган направляет в Комиссию запрос на представление сведений из базы данных о фармацевтических инспекциях.
- 116. При поступлении в Комиссию от заинтересованного органа запроса на представление сведений из базы данных о фармацевтических инспекциях выполняется операция "Обработка и представление сведений из базы данных о фармацевтических инспекциях в ограниченном объеме" (P.MM.11.OPR.040), по результатам выполнения которой Комиссия направляет заинтересованному органу запрашиваемые сведения из базы данных о фармацевтических инспекциях в объеме согласно установленным ограниченным правам доступа такого участника общего процесса к указанным

сведениям. В случае отсутствия запрашиваемых сведений в базе данных о фармацевтических инспекциях Комиссия направляет заинтересованному органу уведомление об отсутствии сведений, удовлетворяющих параметрам запроса.

- 117. При поступлении в заинтересованный орган сведений из базы данных о фармацевтических инспекциях или уведомления об отсутствии сведений, удовлетворяющих параметрам запроса, выполняется операция "Прием и обработка сведений из базы данных о фармацевтических инспекциях в ограниченном объеме" ( P.MM.11.OPR.041), по результатам выполнения которой заинтересованный орган, направивший запрос на представление сведений из базы данных о фармацевтических инспекциях, осуществляет прием и обработку полученных сведений из базы данных о фармацевтических инспекциях или уведомления об отсутствии сведений, удовлетворяющих параметрам запроса.
- 118. Результатом выполнения процедуры "Получение сведений из базы данных о фармацевтических инспекциях в ограниченном объеме" (P.MM.11.PRC.013) является получение заинтересованным органом сведений из базы данных о фармацевтических инспекциях или уведомления об отсутствии сведений, удовлетворяющих параметрам запроса.
- 119. Перечень операций общего процесса, выполняемых в рамках процедуры "Получение сведений из базы данных о фармацевтических инспекциях в ограниченном объеме" (P.MM.11.PRC.013), приведен в таблице 57.

Таблица 57

## Перечень операций общего процесса, выполняемых в рамках процедуры "Получение сведений из базы данных о фармацевтических инспекциях в ограниченном объеме" (P.MM .11.PRC.013)

Кодовое обозначение	Наименование	Описание
1	2	3
P.MM.11.OPR.039	запрос сведений из базы данных о фармацевтических инспекциях в ограниченном объеме	приведено в таблице 58 настоящих Правил
P.MM.11.OPR.040	обработка и представление сведений из базы данных о фармацевтических инспекциях в ограниченном объеме	приведено в таблице 59 настоящих Правил
P.MM.11.OPR.041	прием и обработка сведений из базы данных о фармацевтических инспекциях в ограниченном объеме	приведено в таблице 60 настоящих Правил

Таблица 58

Описание операции "Запрос сведений из базы данных о фармацевтических инспекциях в ограниченном объеме" (P.MM.11.OPR.039)

№ п/п	Обозначение элемента	Описание
1	2	3
1	Кодовое обозначение	P.MM.11.OPR.039
2	Наименование операции	запрос сведений из базы данных о фармацевтических инспекциях в ограниченном объеме
3	Исполнитель	заинтересованный орган
4	Условия выполнения	выполняется при необходимости получения сведений о планах (графиках) проведения инспекций, результатах фармацевтических инспекций и (или) сертификатах из базы данных о фармацевтических инспекциях в объеме согласно установленным ограниченным правам доступа такого участника общего процесса к указанным сведениям
5	Ограничения	формат и структура представляемых сведений должны соответствовать Описанию форматов и структур электронных документов и сведений
		исполнитель направляет в Комиссию запрос на представление сведений из базы данных о фармацевтических инспекциях в соответствии с Регламентом информационного взаимодействия между заинтересованными органами и Комиссией. В запросе указывается вид запрашиваемых сведений из базы данных о фармацевтических инспекциях (сведений о планах (графиках) проведения инспекций, результатах фармацевтических инспекций или сертификатах). При необходимости получения сведений из базы данных о фармацевтических инспекциях с учетом исторических инспекциях с учетом исторических данных в объеме согласно установленным ограниченным правам доступа такого участника общего процесса

6	Описание операции	к указанным сведениями, дата и время обновления в запросе не указывается. При необходимости получения актуальных сведений из базы данных о фармацевтических инспекциях по состоянию на определенную дату в запросе должна указываться дата и время обновления. При необходимости получения сведений из базы данных о фармацевтических инспекциях по определенным государствам-членам, в запросе дополнительно указываются коды государств-членов. При необходимости получения сведений из базы данных о фармацевтических инспекциях о конкретном плане (графике) проведения инспекций или сертификате или сведений о результатах конкретной фармацевтической инспекции, в запросе указывается номер документа, соответствующий номеру запрашиваемого плана (графика) проведения инспекций, сертификата или отчета о
7	Результаты	проведении инспекции запрос сведений из базы данных о фармацевтических инспекциях в ограниченном объеме направлен в Комиссию

Таблица 59

## Описание операции "Обработка и представление сведений из базы данных о фармацевтических инспекциях в ограниченном объеме" (P.MM.11.OPR.040)

№ п/п	Обозначение элемента	Описание
1	2	3
1	Кодовое обозначение	P.MM.11.OPR.040
2	Наименование операции	обработка и представление сведений из базы данных о фармацевтических инспекциях в ограниченном объеме
3	Исполнитель	Комиссия
		выполняется при поступлении запроса сведений

4	Условия выполнения	из базы данных о фармацевтических инспекциях в ограниченном объеме (операция "Запрос сведений из базы данных о фармацевтических инспекциях в ограниченном объеме" (Р.ММ.11 .OPR.039))
5	Ограничения	формат и структура сведений должны соответствовать Описанию форматов и структур электронных документов и сведений. Реквизиты электронного документа (сведений) должны соответствовать требованиям, предусмотренным разделом ІХ Регламента информационного взаимодействия между заинтересованными органами и Комиссией. Ответ на запрос формируется согласно установленным ограниченным правам доступа такого участника общего процесса к соответствующим сведениям из базы данных о фармацевтических инспекциях, приведенным в Приложении № 2 к Правилам реализации.
		исполнитель выполняет проверку полученного запроса в соответствии с Регламентом информационного взаимодействия между заинтересованными органами и Комиссией. При успешном выполнении проверки исполнитель направляет в заинтересованный орган ответ на запрос, содержащий сведения из базы данных о фармацевтических инспекциях в соответствии с параметрами, указанными в запросе и в объеме согласно установленным ограниченным правам доступа такого участника общего процесса к указанным сведениям. Сведения из базы данных о фармацевтических инспекциях представляются по виду таких сведений: сведений о планах (графиках) проведения инспекций,

результатах фармацевтических инспекций или сертификатах, указанных в запросе. При представлении всех сведений из базы данных о фармацевтических инспекциях осуществляется представление всех сведений (в объеме согласно установленным ограниченным правам доступа такого участника общего процесса к указанным сведениям) о планах (графиках) проведения инспекций, результатах фармацевтических инспекций или сертификатах, содержащихся в базе данных о фармацевтических инспекциях с учетом исторических данных. При представлении сведений из базы данных о фармацевтических инспекциях по состоянию запрашиваемую дату осуществляется выборка сведений о планах (графиках) проведения инспекций, результатах фармацевтических инспекций или сертификатах, содержащихся в базе данных о фармацевтических инспекциях по состоянию на дату, указанную в запросе. Выбор сведений из базы данных о фармацевтических инспекциях осуществляется по всем государствам-членам, или с учетом кодов государств-членов, или с учетом номера документа, указанных в запросе. При представлении сведений из базы данных о фармацевтических инспекциях используется структура электронного документа сведений) "Обобщенная структура электронного документа сведений)" (R.010),обеспечивающая возможность представления различных видов сведений согласно параметрам

запроса. Формат и структура

Описание операции

таких сведений должны Описанию соответствовать форматов и структур электронных документов и сведений: если в запросе указан идентификатор информационного объекта общего процесса, соответствующий сведениям о планах (графиках) проведения инспекций, при формировании ответного сообщения в составе "Произвольное реквизита содержимое" соответствующие сведения о планах (графиках) инспекций проведения представляются согласно структуре электронного документа (сведений) "Сведения о плане (графике) проведения фармацевтических инспекций" ( R.HC.MM.11.001); если в запросе указан идентификатор информационного объекта общего процесса, соответствующий сведениям о результатах фармацевтических инспекций, при формировании ответного сообщения в составе "Произвольное реквизита содержимое" соответствующие o сведения результатах фармацевтических инспекций представляются согласно структуре электронного документа (сведений) "Сведения о результатах фармацевтической инспекции" (R.HC.MM.11.002); если в запросе указан идентификатор информационного объекта общего процесса, соответствующий сведениям о сертификатах, при формировании ответного сообщения в составе реквизита " Произвольное содержимое" соответствующие сведения о сертификатах представляются согласно структуре электронного документа (сведений) "Сведения о сертификате соответствия производителя лекарственных средств требованиям Правил надлежащей производственной практики" (R.HC.MM.11.003).

При отсутствии в базе данных о фармацевтических инспекциях сведений, удовлетворяющих параметрам запроса, исполнитель направляет заинтересованному органу уведомление об отсутствии запрошенных сведений с указанием кода результата сведений, обработки соответствующего отсутствию сведений, в соответствии с Регламентом информационного взаимодействия между заинтересованными органами и Комиссией заинтересованному органу представлены сведения данных базы фармацевтических инспекциях в объеме согласно установленным ограниченным правам доступа Результаты такого участника общего процесса к указанным сведениям или направлено уведомление об отсутствии сведений, удовлетворяющих параметрам запроса

Таблица 60

## Описание операции "Прием и обработка сведений из базы данных о фармацевтических инспекциях в ограниченном объеме" (P.MM.11.OPR.041)

№ п/п	Обозначение элемента	Описание
1	2	3
1	Кодовое обозначение	P.MM.11.OPR.041
2	Наименование операции	прием и обработка сведений из базы данных о фармацевтических инспекциях в ограниченном объеме
3	Исполнитель	заинтересованный орган
4	Условия выполнения	выполняется при поступлении сведений из базы данных о фармацевтических инспекциях в объеме согласно установленным ограниченным правам доступа такого участника общего процесса к указанным сведениям или при поступлении уведомления об отсутствии сведений, удовлетворяющих параметрам запроса (операция "Обработка и

		представление сведений из базы данных о фармацевтических инспекциях в ограниченном объеме" (P.MM.11 .OPR.040))
5	Ограничения	формат и структура сведений должны соответствовать Описанию форматов и структур электронных документов и сведений
6	Описание операции	исполнитель выполняет проверку полученных сведений в соответствии с Регламентом информационного взаимодействия между заинтересованными органами и Комиссией
7	Результаты	сведения из базы данных о фармацевтических инспекциях в объеме согласно установленным ограниченным правам доступа такого участника общего процесса к указанным сведениям или уведомление об отсутствии сведений, удовлетворяющих параметрам запроса, получены

#### Процедура "Получение измененных сведений из базы данных о фармацевтических инспекциях в ограниченном объеме" (P.MM.11.PRC.014)

120. Схема выполнения процедуры "Получение измененных сведений из базы данных о фармацевтических инспекциях в ограниченном объеме" (P.MM.11.PRC.014) представлена на рисунке 18.

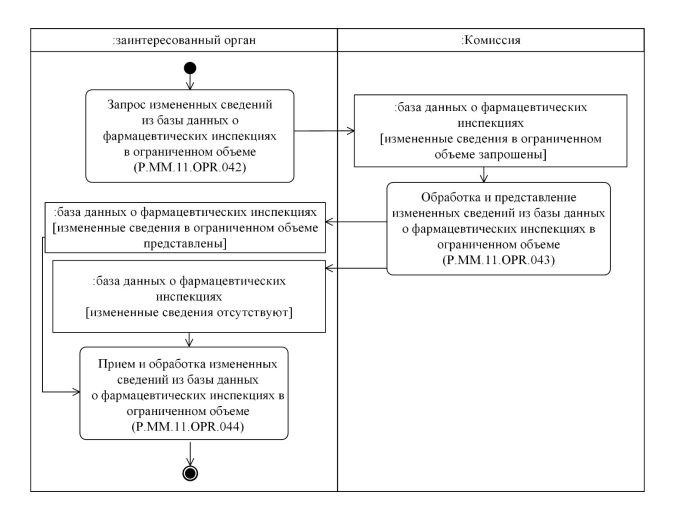


Рис. 18. Схема выполнения процедуры "Получение измененных сведений из базы данных о фармацевтических инспекциях в ограниченном объеме" (P.MM.11.PRC.014)

- 121. Процедура "Получение измененных сведений из базы данных о фармацевтических инспекциях в ограниченном объеме" (Р.ММ.11.PRC.014) выполняется при необходимости получения заинтересованным органом сведений из базы данных о фармацевтических инспекциях, включение которых и (или) внесение изменений в которые в базе данных о фармацевтических инспекциях произошло начиная с момента, указанного в запросе, до момента выполнения этого запроса. Процедура выполняется в том числе в случае, если в результате выполнения процедуры "Получение информации о дате и времени обновления базы данных о фармацевтических инспекциях заинтересованным органом" (Р.ММ.11.PRC.012) выявлено, что дата и время последнего получения сведений из базы данных о фармацевтических инспекциях заинтересованным органом являются более ранними, чем дата и время последнего обновления базы данных о фармацевтических инспекциях.
- 122. Первой выполняется операция "Запрос измененных сведений из базы данных о фармацевтических инспекциях в ограниченном объеме" (Р.ММ.11.ОРК.042), по результатам выполнения которой заинтересованный орган направляет в Комиссию запрос на представление измененных сведений из базы данных о фармацевтических инспекциях.

- 123. При поступлении в Комиссию от заинтересованного органа запроса на представление измененных сведений из базы данных о фармацевтических инспекциях выполняется операция "Обработка и представление сведений из базы данных о фармацевтических инспекциях в ограниченном объеме" (Р.ММ.11.ОРК.043), по результатам выполнения которой Комиссия направляет заинтересованному органу запрашиваемые измененные сведения из базы данных о фармацевтических инспекциях в объеме согласно установленным ограниченным правам доступа такого участника общего процесса к указанным сведениям. В случае отсутствия запрашиваемых сведений в базе данных о фармацевтических инспекциях Комиссия направляет заинтересованному органу уведомление об отсутствии сведений, удовлетворяющих параметрам запроса.
- 124. При поступлении в заинтересованный орган измененных сведений из базы данных о фармацевтических инспекциях или уведомления об отсутствии сведений, удовлетворяющих параметрам запроса, выполняется операция "Прием и обработка измененных сведений из базы данных о фармацевтических инспекциях в ограниченном объеме" (P.MM.11.OPR.044), по результатам выполнения которой заинтересованный орган, направивший запрос на представление измененных сведений из базы данных о фармацевтических инспекциях, осуществляет прием и обработку полученных измененных сведений из базы данных о фармацевтических инспекциях или уведомления об отсутствии сведений, удовлетворяющих параметрам запроса.
- 125. Результатом выполнения процедуры "Получение измененных сведений из базы данных о фармацевтических инспекциях в ограниченном объеме" (P.MM.11.PRC.014) является получение заинтересованным органом измененных сведений из базы данных о фармацевтических инспекциях или уведомления об отсутствии сведений, удовлетворяющих параметрам запроса.
- 126. Перечень операций общего процесса, выполняемых в рамках процедуры "Получение измененных сведений из базы данных о фармацевтических инспекциях в ограниченном объеме" (P.MM.11.PRC.014), приведен в таблице 61.

Таблица 61

Перечень операций общего процесса, выполняемых в рамках процедуры "Получение измененных сведений из базы данных о фармацевтических инспекциях в ограниченном объеме" (P.MM.11.PRC.014)

Кодовое обозначение	Наименование	Описание
1	2	3
P.MM.11.OPR.042	запрос измененных сведений из базы данных о фармацевтических инспекциях в ограниченном объеме	приведено в таблице 62 настоящих Правил

P.MM.11.OPR.043	обработка и представление измененных сведений из базы данных о фармацевтических инспекциях в ограниченном объеме	приведено в таблице 63 настоящих Правил
P.MM.11.OPR.044	прием и обработка измененных сведений из базы данных о фармацевтических инспекциях в ограниченном объеме	приведено в таблице 64 настоящих Правил

Таблица 62

# Описание операции "Запрос измененных сведений из базы данных о фармацевтических инспекциях в ограниченном объеме" (P.MM.11.OPR.042)

№ п/п	Обозначение элемента	Описание
1	2	3
1	Кодовое обозначение	P.MM.11.OPR.042
2	Наименование операции	запрос измененных сведений из базы данных о фармацевтических инспекциях в ограниченном объеме
3	Исполнитель	заинтересованный орган
4	Условия выполнения	выполняется при необходимости получения измененных сведений о планах (графиках) проведения инспекций, результатах фармацевтических инспекций и (или) сертификатах из базы данных о фармацевтических инспекциях в объеме согласно установленным ограниченным правам доступа такого участника общего процесса к указанным сведениям
5	Ограничения	формат и структура представляемых сведений должны соответствовать Описанию форматов и структур электронных документов и сведений
		исполнитель направляет в Комиссию запрос на представление сведений, измененных в базе данных о фармацевтических инспекциях начиная с даты и времени обновления, указанных в запросе, до момента выполнения запроса, в соответствии

6	Описание операции	с Регламентом информационного взаимодействия между заинтересованными органами и Комиссией. В запросе указывается вид запрашиваемых измененных сведений из базы данных о фармацевтических инспекциях (измененных сведений о планах (графиках) проведения инспекций, результатах фармацевтических инспекций или сертификатах). При необходимости получения измененных сведений из базы данных о фармацевтических инспекциях по определенным государствам-членам, в запросе дополнительно указываются коды государств-членов. При необходимости получения из базы данных о фармацевтических инспекциях измененных сведений о конкретном плане (графике) проведения инспекций или сертификате или измененных сведений о результатах конкретной фармацевтической инспекции, в запросе указывается номер документа, соответствующий номеру запрашиваемого плана (графика) проведения инспекций, сертификата или отчета о проведении инспекции,
7	Результаты	запрос измененных сведений из базы данных о фармацевтических инспекциях направлен в Комиссию

Таблица 63

# Описание операции "Обработка и представление измененных сведений из базы данных о фармацевтических инспекциях в ограниченном объеме" (P.MM.11.OPR.043)

<b>№</b> п/п	Обозначение элемента	Описание
1	2	3
1	Кодовое обозначение	P.MM.11.OPR.043

2	Наименование операции	обработка и представление измененных сведений из базы данных о фармацевтических инспекциях в ограниченном объеме
3	Исполнитель	Комиссия
4	Условия выполнения	выполняется при поступлении запроса измененных сведений из базы данных о фармацевтических инспекциях (операция "Запрос измененных сведений из базы данных о фармацевтических инспекциях в ограниченном объеме" (Р.ММ.11 .OPR.042))
5	Ограничения	формат и структура сведений должны соответствовать Описанию форматов и структур электронных документов и сведений. Реквизиты электронного документа (сведений) должны соответствовать требованиям, предусмотренным разделом ІХ Регламента информационного взаимодействия между заинтересованными органами и Комиссией. Ответ на запрос формируется согласно установленным ограниченным правам доступа такого участника общего процесса к соответствующим сведениям из базы данных о фармацевтических инспекциях, приведенным в Приложении № 2 к Правилам реализации.
		исполнитель выполняет проверку полученного запроса в соответствии с Регламентом информационного взаимодействия между заинтересованными органами и Комиссией. При успешном выполнении проверки исполнитель направляет в заинтересованный орган ответ на запрос, содержащий измененные сведения из базы данных о фармацевтических инспекциях в соответствии

с параметрами, указанными в запросе, и в объеме согласно установленным ограниченным правам доступа такого участника общего процесса

к указанным сведениям.

Измененные сведения из базы данных

о фармацевтических инспекциях представляются по виду таких сведений: сведений о планах (графиках) проведения инспекций, результатах фармацевтических инспекций или сертификатах, указанных в запросе.

Выбор сведений о планах ( графиках) проведения инспекций, результатах фармацевтических инспекций или сертификатах, измененных в базе данных о фармацевтических инспекциях

начиная с даты

и времени обновления, указанных в запросе,

до момента выполнения запроса, осуществляется либо в объеме всей имеющейся в базе данных информации, либо с учетом кодов государств-членов или с учетом номера документа, соответствующего номеру запрашиваемого плана (графика) проведения инспекций, сертификата или отчета о проведении инспекции, указанных в запросе.

При представлении измененных сведений из базы данных о фармацевтических инспекциях используется структура электронного документа сведений) "Обобщенная структура электронного документа сведений)" (R.010),обеспечивающая возможность представления различных видов сведений согласно параметрам запроса. Формат

и структура таких сведений должны соответствовать Описанию форматов и структур электронных документов и сведений:

если запросе В указан идентификатор информационного объекта общего процесса, соответствующий сведениям о планах (графиках) проведения инспекций, при формировании ответного сообщения в составе реквизита "Произвольное содержимое" соответствующие измененные сведения о планах ( графиках) проведения инспекций представляются согласно структуре электронного документа (сведений) "Сведения о плане (графике) проведения фармацевтических инспекций" ( R.HC.MM.11.001); если в запросе указан идентификатор информационного объекта общего процесса, соответствующий сведениям о результатах фармацевтических инспекций, при формировании ответного сообщения в составе "Произвольное реквизита содержимое" соответствующие измененные сведения результатах фармацевтических инспекций представляются согласно структуре электронного документа (сведений) "Сведения о результатах фармацевтической инспекции" (R.HC.MM.11.002); если в запросе указан идентификатор информационного объекта общего процесса, соответствующий сведениям о сертификатах, при формировании ответного сообщения в составе реквизита " Произвольное содержимое" соответствующие измененные сведения о сертификатах представляются согласно структуре электронного документа (сведений) "Сведения о сертификате соответствия производителя лекарственных средств требованиям Правил надлежащей производственной практики" (R.HC.MM.11.003). При отсутствии в базе данных о фармацевтических инспекциях измененных сведений,

		удовлетворяющих параметрам запроса, исполнитель направляет в заинтересованный орган уведомление об отсутствии запрошенных сведений с указанием кода результата обработки сведений, соответствующего отсутствию сведений, в соответствии с Регламентом информационного взаимодействия между заинтересованными органами и Комиссией
7	Результаты	заинтересованному органу представлены измененные сведения из базы данных о фармацевтических инспекциях или направлено уведомление об отсутствии сведений, удовлетворяющих параметрам запроса

Таблица 64

# Описание операции "Прием и обработка измененных сведений из базы данных о фармацевтических инспекциях в ограниченном объеме" (P.MM.11.OPR.044)

№ п/п	Обозначение элемента	Описание	
1	2	3	
1	Кодовое обозначение	P.MM.11.OPR.044	
2	Наименование операции	прием и обработка измененных сведений из базы данных о фармацевтических инспекциях в ограниченном объеме	
3	Исполнитель	заинтересованный орган	
4	Условия выполнения	выполняется при поступлении измененных сведений из базы данных о фармацевтических инспекциях в объеме согласно установленным ограниченным правам доступа такого участника общего процесса к указанным сведениям или при поступлении уведомления об отсутствии сведений, удовлетворяющих параметрам запроса (операция "Обработка и представление измененных сведений из базы данных о фармацевтических инспекциях	

		в ограниченном объеме" (P.MM.11 .OPR.043))
5	Ограничения	формат и структура сведений должны соответствовать Описанию форматов и структур электронных документов и сведений
6	Описание операции	исполнитель выполняет проверку полученных измененных сведений в соответствии с Регламентом информационного взаимодействия между заинтересованными органами и Комиссией
7	Результаты	измененные сведения из базы данных о фармацевтических инспекциях в объеме согласно установленным ограниченным правам доступа такого участника общего процесса к указанным сведениям или уведомление об отсутствии сведений, удовлетворяющих параметрам запроса, получены

#### ІХ. Порядок действий в нештатных ситуациях

- 127. При выполнении процедур общего процесса возможны исключительные ситуации, при которых обработка данных не может быть произведена в обычном режиме. Это может произойти при возникновении технических сбоев, ошибок структурного и форматно-логического контроля и в иных случаях.
- 128. В случае возникновения ошибок структурного и форматно-логического контроля уполномоченный орган и заинтересованный орган осуществляют проверку сообщения, относительно которого получено уведомление об ошибке, на соответствие Описанию форматов и структур электронных документов и сведений и требованиям к заполнению электронных документов и сведений в соответствии с Регламентом информационного взаимодействия между уполномоченными органами и Комиссией и Регламентом информационного взаимодействия между заинтересованными органами и Комиссией для данного общего процесса. В случае выявления несоответствия сведений требованиям указанных документов уполномоченный орган и заинтересованный орган принимают необходимые меры для устранения выявленной ошибки в установленном порядке.
- 129. В целях разрешения нештатных ситуаций государства-члены информируют друг друга и Комиссию об уполномоченных органах и заинтересованных органах, к

компетенции которых относится выполнение требований, предусмотренных настоящими Правилами, а также представляют сведения о лицах, ответственных за обеспечение технической поддержки при реализации общего процесса.

УТВЕРЖДЕН Решением Коллегии Евразийской экономической комиссии от 19 декабря 2023 г. № 178

#### Регламент

информационного взаимодействия между уполномоченными органами (организациями) государств — членов Евразийского экономического союза в сфере обращения лекарственных средств, проводящими фармацевтические инспекции, и Евразийской экономической комиссией при реализации средствами интегрированной информационной системы Евразийского экономического союза общего процесса "Обмен сведениями о результатах инспектирования производственных площадок производителей лекарственных средств на соответствие требованиям Правил надлежащей производственной практики Евразийского экономического союза"

#### I. Общие положения

1. Настоящий Регламент разработан в соответствии со следующими международными договорами и актами, составляющими право Евразийского экономического союза (далее – Союз):

Договор о Евразийском экономическом союзе от 29 мая 2014 года;

Соглашение о единых принципах и правилах обращения лекарственных средств в рамках Евразийского экономического союза от 23 декабря 2014 года;

Решение Высшего Евразийского экономического совета от 23 декабря 2014 г. № 108 "О реализации Соглашения о единых принципах и правилах обращения лекарственных средств в рамках Евразийского экономического союза";

Решение Совета Евразийской экономической комиссии от 12 февраля 2016 г. № 30 " Об утверждении Порядка формирования и ведения информационной системы в сфере обращения лекарственных средств";

Решение Совета Евразийской экономической комиссии от 3 ноября 2016 г. № 78 "О Правилах регистрации и экспертизы лекарственных средств для медицинского применения";

Решение Совета Евразийской экономической комиссии от 3 ноября 2016 г. № 82 " Об утверждении Общих требований к системе качества фармацевтических инспекторатов государств – членов Евразийского экономического союза";

Решение Совета Евразийской экономической комиссии от 3 ноября 2016 г. № 83 " Об утверждении Правил проведения фармацевтических инспекций"; Решение Коллегии Евразийской экономической комиссии от 6 ноября 2014 г. № 200 "О технологических документах, регламентирующих информационное взаимодействие при реализации средствами интегрированной информационной системы внешней и взаимной торговли общих процессов";

Решение Коллегии Евразийской экономической комиссии от 27 января 2015 г. № 5 "Об утверждении Правил электронного обмена данными в интегрированной информационной системе внешней и взаимной торговли";

Решение Коллегии Евразийской экономической комиссии от 14 апреля 2015 г. № 29 "О перечне общих процессов в рамках Евразийского экономического союза и внесении изменения в Решение Коллегии Евразийской экономической комиссии от 19 августа 2014 г. № 132";

Решение Коллегии Евразийской экономической комиссии от 9 июня 2015 г. № 63 " О Методике анализа, оптимизации, гармонизации и описания общих процессов в рамках Евразийского экономического союза";

Решение Коллегии Евразийской экономической комиссии от 18 июля 2023 г. № 108 "Об утверждении Правил реализации общего процесса "Обмен сведениями о результатах инспектирования производственных площадок производителей лекарственных средств на соответствие требованиям Правил надлежащей производственной практики Евразийского экономического союза"" (далее – Правила реализации).

#### II. Область применения

- 2. Настоящий Регламент разработан в целях обеспечения единообразного применения участниками общего процесса порядка и условий выполнения транзакций общего процесса "Обмен сведениями о результатах инспектирования производственных площадок производителей лекарственных средств на соответствие требованиям Правил надлежащей производственной практики Евразийского экономического союза" (далее общий процесс).
- 3. Настоящий Регламент определяет требования к порядку и условиям выполнения операций общего процесса, непосредственно направленных на реализацию информационного взаимодействия между участниками общего процесса.
- 4. Настоящий Регламент применяется участниками общего процесса при контроле за порядком выполнения процедур и операций в рамках общего процесса, а также при проектировании, разработке и доработке компонентов информационных систем, обеспечивающих реализацию этого общего процесса.

#### III. Основные понятия

5. Для целей настоящего Регламента используются понятия, которые означают следующее:

"реквизит электронного документа (сведений)" — единица данных электронного документа (сведений), которая в определенном контексте считается неразделимой;

"состояние информационного объекта общего процесса" — свойство, которое характеризует информационный объект на определенном этапе выполнения процедуры общего процесса и которое изменяется при выполнении операций общего процесса.

Понятия "инициатор", "инициирующая операция", "принимающая операция", "респондент", "сообщение общего процесса" и "транзакция общего процесса", используемые в настоящем Регламенте, применяются в значениях, определенных Методикой анализа, оптимизации, гармонизации и описания общих процессов в рамках Евразийского экономического союза, утвержденной Решением Коллегии Евразийской экономической комиссии (далее – Комиссия) от 9 июня 2015 г. № 63.

Иные понятия, используемые в настоящем Регламенте, применяются в значениях, определенных в Правилах реализации и в пункте 4 Правил информационного взаимодействия при реализации средствами интегрированной информационной системы Евразийского экономического союза общего процесса "Обмен сведениями о результатах инспектирования производственных площадок производителей лекарственных средств на соответствие требованиям Правил надлежащей производственной практики Евразийского экономического союза", утвержденных Решением Коллегии Комиссии от 19 декабря 2023 г. № 178 (далее — Правила информационного взаимодействия).

### IV. Основные сведения об информационном взаимодействии в рамках общего процесса

#### 1. Участники информационного взаимодействия

6. Перечень ролей участников информационного взаимодействия в рамках общего процесса приведен в таблице 1.

 Таблица 1

 Перечень ролей участников информационного взаимодействия

Наименование роли	Описание роли	Участник, выполняющий роль
1	2	3
	представляет сведения о планах ( графиках) проведения инспекций, результатах фармацевтических инспекций, включая сведения о результатах устранения выявленных критических несоответствий,	

Владелец сведений	и сертификатах соответствия производства требованиям Правил надлежащей производственной практики (далее – сертификат) для актуализации хранящихся в базе данных сведений о фармацевтических инспекциях	уполномоченный орган (Р.ММ.11. ACT.001)
Координатор	отвечает за формирование базы данных о фармацевтических инспекциях, опубликовывает общедоступные сведения о планах (графиках) проведения инспекций и выданных по результатам фармацевтических инспекций сертификатах на информационном портале Союза, предоставляет средствами интегрированной системы уполномоченным органам по запросу сведения из базы данных о фармацевтических инспекциях в полном объеме	Комиссия (Р.АСТ.001)
Потребитель сведений	запрашивает и получает в автоматизированном режиме сведения из базы данных о фармацевтических инспекциях по всем государствам-членам в полном объеме, включая сведения ограниченного доступа (распространения)	уполномоченный орган (Р.ММ.11. ACT.001)

#### 2. Структура информационного взаимодействия

- 7. Информационное взаимодействие в рамках общего процесса осуществляется между уполномоченными органами (организациями) государств—членов Союза в сфере обращения лекарственных средств, проводящими фармацевтические инспекции (далее уполномоченный орган), и Евразийской экономической комиссией (далее Комиссия ) в соответствии с процедурами общего процесса, сгруппированными по их назначению:
- а) информационное взаимодействие при представлении сведений о планах (графиках), результатах фармацевтических инспекций и сертификатах;
- б) информационное взаимодействие при представлении сведений из базы данных о фармацевтических инспекциях в полном объеме.

Структура информационного взаимодействия между уполномоченными органами и Комиссией представлена на рисунке 1.



- Рис. 1. Структура информационного взаимодействия между уполномоченными органами и Комиссией
- 8. Информационное взаимодействие между уполномоченными органами и Комиссией реализуется в рамках общего процесса. Структура общего процесса определена в Правилах информационного взаимодействия.
- 9. Информационное взаимодействие определяет порядок выполнения транзакций общего процесса, каждая из которых представляет собой обмен сообщениями в целях синхронизации состояний информационного объекта общего процесса между участниками общего процесса. Для каждого информационного взаимодействия определены взаимосвязи между операциями и соответствующими таким операциям транзакциями общего процесса.
- 10. При выполнении транзакции общего процесса инициатор в рамках осуществляемой им операции (инициирующей операции) направляет респонденту сообщение-запрос, в ответ на которое респондент в рамках осуществляемой им операции (принимающей операции) может направить или не направить сообщение-ответ в зависимости от шаблона транзакции общего процесса. Структура данных в составе сообщения должна соответствовать Описанию форматов и структур электронных документов и сведений, используемых для реализации средствами интегрированной информационной системы Евразийского экономического союза общего процесса "Обмен сведениями 0 результатах инспектирования производственных площадок производителей лекарственных средств на соответствие требованиям Правил надлежащей производственной практики Евразийского экономического союза", утвержденному Решением Коллегии Комиссии от 19 декабря 2023 г. № 178 (далее – Описание форматов и структур электронных документов и сведений).
- 11. Транзакции общего процесса выполняются в соответствии с заданными параметрами транзакций общего процесса, как это определено настоящим Регламентом

•

#### V. Информационное взаимодействие в рамках групп процедур

- 1. Информационное взаимодействие при представлении сведений о планах (графиках), результатах фармацевтических инспекций и сертификатах
- 12. Схема выполнения транзакций общего процесса при представлении сведений о планах (графиках), результатах фармацевтических инспекций и сертификатах представлена на рисунке 2. Для каждой процедуры общего процесса в таблице 2 приведена связь между операциями, промежуточными и результирующими состояниями информационных объектов общего процесса и транзакциями общего процесса.

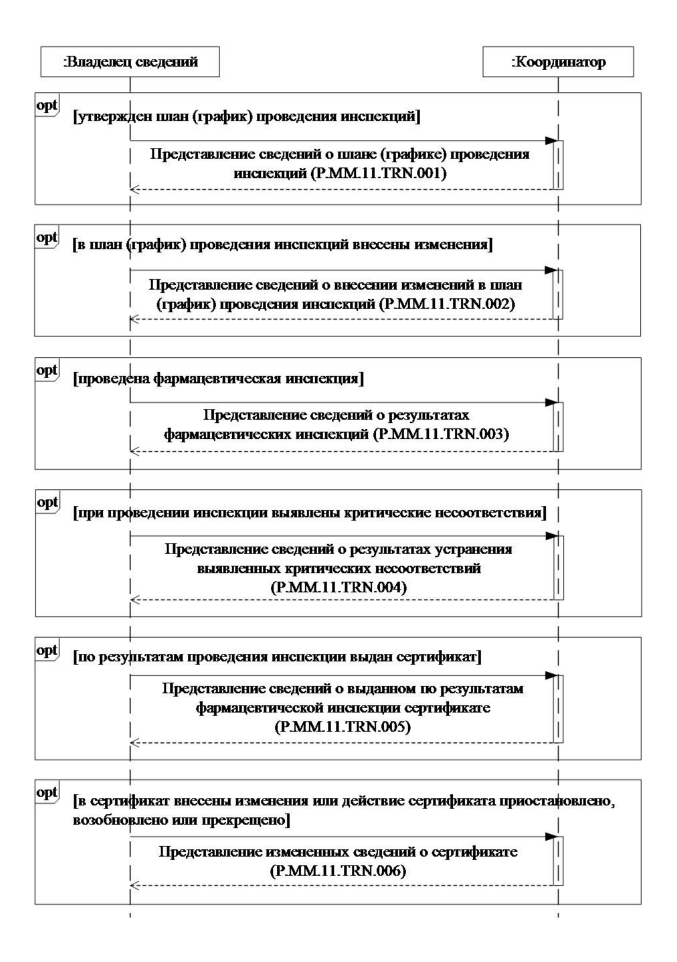


Рис. 2. Схема выполнения транзакций общего процесса при представлении сведений о планах (графиках), результатах фармацевтических инспекций и сертификатах

Таблица 2

Перечень транзакций общего процесса при представлении сведений о планах (графиках), результатах фармацевтических инспекций и сертификатах

<b>№</b> п/п	Операция, выполняемая инициатором	Промежуточное состояние информационно го объекта общего процесса	Операция, выполняемая респондентом	Результирующее состояние информационно го объекта общего процесса 5	6
1	Представление в P.MM.11.PRC.00	в Комиссию сведо 1)	ений о планах (г	рафиках) проведе	ения инспекций (
1.1	Представление сведений о плане (графике ) проведения инспекций ( P.MM.11.OPR .001). Получение уведомления о результатах обработки сведений о плане (графике) проведения инспекций ( P.MM.11.OPR .003)	база данных о фармацевтическ их инспекциях ( P.MM.11.BEN .001): сведения о плане (графике) проведения инспекций переданы	прием и обработка сведений о плане (графике) проведения инспекций ( P.MM.11.OPR .002)	база данных о фармацевтическ их инспекциях ( P.MM.11.BEN .001): сведения о плане (графике) проведения инспекций обработаны	представление сведений о плане (графике) проведения инспекций (P.MM.11.TRN .001)
2	Представление в инспекций (Р.ММ	Комиссию сведен И.11.PRC.002)	ий о внесении изм	енений в план (гра	афик) проведения
2.1	Представление сведений о внесении изменений в план (график) проведения инспекций (Р.ММ.11.ОРК .005). Получение уведомления о результатах обработки сведений о внесении	база данных о фармацевтическ их инспекциях ( P.MM.11.BEN .001): сведения о внесении изменений в план (график)	прием и обработка сведений о внесении изменений в план (график) проведения инспекций ( P.MM.11.OPR .006)	база данных о фармацевтическ их инспекциях ( P.MM.11.BEN .001): сведения о внесении изменений в план (график)	представление сведений о внесении изменений в план (график) проведения инспекций (

	изменений в план (график) проведения инспекций ( P.MM.11.OPR .007)	проведения инспекций переданы		проведения инспекций обработаны	P.MM.11.TRN .002)
3	Представление в P.MM.11.PRC.00	в Комиссию сведе 3)	ений о результата	ах фармацевтичес	ких инспекций (
3.1	Представление в Комиссию сведений о результатах фармацевтическ ой инспекции ( Р.ММ.11.ОРК .009). Получение уведомления о результатах обработки Комиссией сведений о результатах фармацевтическ ой инспекции ( Р.ММ.11.ОРК .011)	база данных о фармацевтическ их инспекциях ( P.MM.11.BEN .001): сведения о результатах фармацевтическ ой инспекции переданы	прием и обработка Комиссией сведений о результатах фармацевтическ ой инспекции ( P.MM.11.OPR .010)	база данных о фармацевтическ их инспекциях ( P.MM.11.BEN .001): сведения о результатах фармацевтическ ой инспекции обработаны	представление сведений о результатах фармацевтическ их инспекций ( P.MM.11.TRN .003)
4	-	в Комиссию сво оответствий (Р.ММ		ьтатах устранени	хиннэлакиа кі
4.1	Представление в Комиссию сведений о результатах устранения выявленных критических несоответствий (Р.ММ.11.ОРК .014). Получение уведомления о результатах обработки Комиссией сведений о результатах устранения выявленных критических несоответствий (Р.ММ.11.ОРК .016)	база данных о фармацевтическ их инспекциях ( P.MM.11.BEN .001): сведения о результатах устранения критических несоответствий переданы	прием и обработка Комиссией сведений о результатах устранения выявленных критических несоответствий ( P.MM.11.OPR .015)	база данных о фармацевтическ их инспекциях ( P.MM.11.BEN .001): сведения о результатах устранения критических несоответствий обработаны	представление сведений о результатах устранения выявленных критических несоответствий ( P.MM.11.TRN .004)

5	Представление в Комиссию сведений о выданном по результатам фармацевтической инспекции сертификате (P.MM.11.PRC.007)				
5.1	Представление в Комиссию сведений о выданном сертификате (Р.ММ.11.ОРК .019). Получение уведомления о результатах обработки Комиссией сведений о выданном сертификате (Р.ММ.11.ОРК .021)	база данных о фармацевтическ их инспекциях ( P.MM.11.BEN .001): сведения о выданном сертификате переданы	прием и обработка Комиссией сведений о выданном сертификате ( P.MM.11.OPR .020)	база данных о фармацевтическ их инспекциях ( P.MM.11.BEN .001): сведения о выданном сертификате обработаны	фармацевтическ
6	Представление в		нных сведений о с	сертификате (Р.М.	M.11.PRC.008)
6.1	Представление в Комиссию измененных сведений о сертификате ( Р.ММ.11.ОРК .023). Получение уведомления о результатах обработки Комиссией измененных сведений о сертификате ( Р.ММ.11.ОРК .025)	база данных о фармацевтическ их инспекциях ( P.MM.11.BEN . 001): измененные сведения о сертификате переданы	прием и обработка Комиссией измененных сведений о сертификате ( P.MM.11.OPR .024)	база данных о фармацевтическ их инспекциях ( P.MM.11.BEN . 0 0 1 ): измененные сведения о сертификате обработаны	_

# 2. Информационное взаимодействие при представлении сведений из базы данных о фармацевтических инспекциях в полном объеме

13. Схема выполнения транзакций общего процесса при представлении сведений из базы данных о фармацевтических инспекциях в полном объеме представлена на рисунке 3. Для каждой процедуры общего процесса в таблице 3 приведена связь между операциями, промежуточными и результирующими состояниями информационных объектов общего процесса и транзакциями общего процесса.

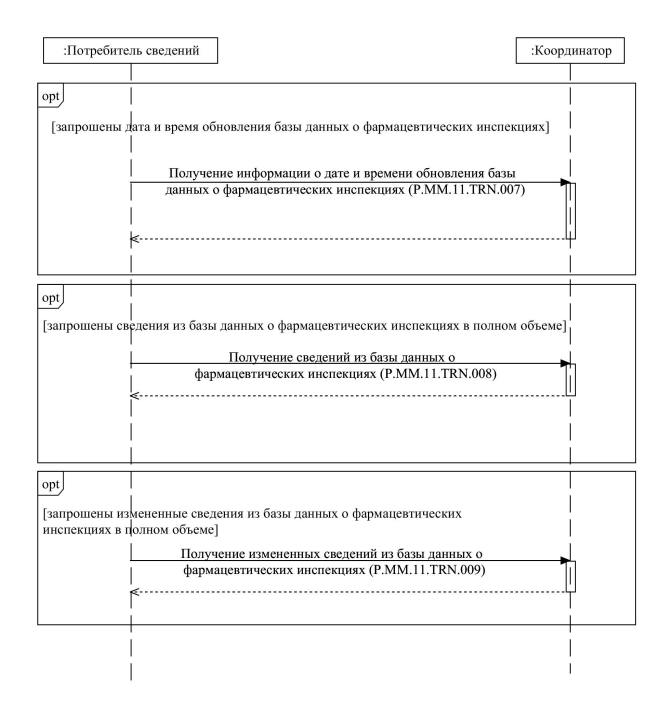


Рис. 3. Схема выполнения транзакций общего процесса при представлении сведений из базы данных о фармацевтических инспекциях в полном объеме

Таблица 3

### Перечень транзакций общего процесса при представлении сведений из базы данных о фармацевтических инспекциях в полном объеме

Операция, Состояние  № п/п выполняемая информационно инициатором го объекта общего процесса	Результирующее состояние выполняемая информационно респондентом го объекта общего процесса	Транзакция общего процесса
---	--	-------------------------------

1	2	3	4	5	6
1		Получение информации о дате и времени обновления базы данных о фармацевтических инспекциях уполномоченным органом (P.MM.11.PRC.009)			
1.1	Запрос информации о дате и времени обновления базы данных о фармацевтическ их инспекциях в полном объеме ( Р.ММ.11.ОРК .027). Прием и обработка информации о дате и времени обновления базы данных о фармацевтическ их инспекциях в полном объеме ( Р.ММ.11.ОРК .029)	база данных о фармацевтическ их инспекциях ( P.MM.11.BEN .001): дата и время обновления запрошены уполномоченны м органом	обработка и представление информации о дате и времени обновления базы данных о фармацевтическ их инспекциях в полном объеме ( P.MM.11.OPR .028)	база данных о фармацевтическ их инспекциях ( P.MM.11.BEN .001): дата и в р е м я обновления представлены уполномоченно му органу	получение информации о дате и времени обновления базы данных о фармацевтическ их инспекциях уполномоченны м органом P.MM.11.TRN .007)
2		Получение сведений из базы данных о фармацевтических инспекциях в полном объеме (P.MM.11.PRC.010)			
2.1	Запрос сведений из базы данных о фармацевтическ их инспекциях в полном объеме ( Р.ММ.11.ОРК .030). Прием и обработка сведений из базы данных о фармацевтическ их инспекциях в полном объеме ( Р.ММ.11.ОРК .032)		обработка и представление сведений из базы данных о фармацевтическ их инспекциях в полном объеме ( P.MM.11.OPR .031)	база данных о фармацевтическ их инспекциях ( P.MM.11.BEN .001): сведения в полном объеме представлены; база данных о фармацевтическ их инспекциях ( P.MM.11.BEN .001): сведения отсутствуют	сведений из
3		ленных сведений Р.MM.11.PRC.011)	из базы данных о	фармацевтическі	их инспекциях в
	Запрос измененных			база данных	

#### VI. Описание сообщений общего процесса

14. Перечень сообщений общего процесса, передаваемых в рамках информационного взаимодействия при реализации общего процесса, приведен в таблице 4. Структура данных в составе сообщения должна соответствовать Описанию форматов и структур электронных документов и сведений. Ссылка на соответствующую структуру в Описании форматов и структур электронных документов и сведений устанавливается по значению графы 3 таблицы 4.

Таблица 4

#### Перечень сообщений общего процесса

Кодовое обозначение	Наименование	Структура электронного документа (сведений)
1	2	3
P.MM.11.MSG.001	сведения о плане (графике) проведения инспекций	сведения о плане (графике) проведения фармацевтических инспекций (R.HC.MM.11.001)
P.MM.11.MSG.002	измененные сведения о плане графике) проведения инспекций	сведения о плане (графике) проведения фармацевтических инспекций (R.HC.MM.11.001)
P.MM.11.MSG.003	уведомление о результатах обработки сведений о плане графике) проведения инспекций	уведомление о результате обработки (R.006)
P.MM.11.MSG.004	сведения о результатах фармацевтической инспекции	сведения о результатах фармацевтической инспекции ( R.HC.MM.11.002)

P.MM.11.MSG.005	уведомление о результатах обработки сведений о результатах фармацевтической инспекции	уведомление о результате обработки (R.006)
P.MM.11.MSG.006	сведения о результатах устранения выявленных критических несоответствий	сведения о результатах фармацевтической инспекции ( R.HC.MM.11.002)
P.MM.11.MSG.007	сведения о сертификате	сведения о сертификате соответствия производителя лекарственных средств требованиям Правил надлежащей производственной практики ( R.HC.MM.11.003)
P.MM.11.MSG.008	измененные сведения о сертификате	сведения о сертификате соответствия производителя лекарственных средств требованиям Правил надлежащей производственной практики ( R.HC.MM.11.003)
P.MM.11.MSG.009	уведомление о результатах обработки сведений о сертификате	уведомление о результате обработки (R.006)
P.MM.11.MSG.010	запрос сведений о дате и времени обновления базы данных о фармацевтических инспекциях	состояние актуализации базы данных о фармацевтических инспекциях (R.HC.MM.11.004)
P.MM.11.MSG.011	информация о дате и времени обновления базы данных о фармацевтических инспекциях	состояние актуализации общего ресурса (R.007)
P.MM.11.MSG.012	запрос сведений из базы данных о фармацевтических инспекциях уполномоченным органом	состояние актуализации базы данных о фармацевтических инспекциях (R.HC.MM.11.004)
P.MM.11.MSG.013	сведения из базы данных о фармацевтических инспекциях	обобщенная структура электронного документа (сведений) (R.010)
P.MM.11.MSG.014	уведомление об отсутствии запрашиваемых сведений в базе данных о фармацевтических инспекциях	уведомление о результате обработки (R.006)
P.MM.11.MSG.015	запрос измененных сведений из базы данных о фармацевтических инспекциях уполномоченным органом	состояние актуализации базы данных о фармацевтических инспекциях (R.HC.MM.11.004)
P.MM.11.MSG.016	измененные сведения из базы данных о фармацевтических инспекциях	обобщенная структура электронного документа (сведений) (R.010)

### VII. Описание транзакций общего процесса

1. Транзакция общего процесса "Представление сведений о плане (графике) проведения инспекций" (P.MM.11.TRN.001)

15. Транзакция общего процесса "Представление сведений о плане (графике) проведения инспекций" (Р.ММ.11.TRN.001) выполняется для передачи респонденту соответствующих сведений. Схема выполнения указанной транзакции общего процесса представлена на рисунке 4. Параметры транзакции общего процесса приведены в таблице 5.

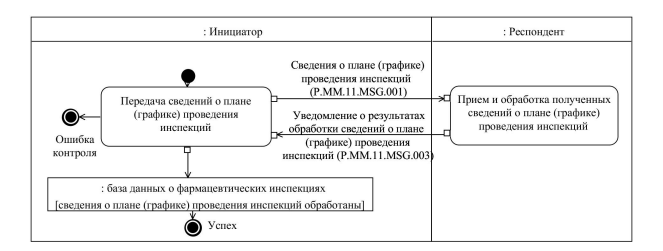


Рис. 4. Схема выполнения транзакции общего процесса "Представление сведений о плане (графике) проведения инспекций" (P.MM.11.TRN.001)

Таблица 5

# Описание транзакции общего процесса "Представление сведений о плане (графике) проведения инспекций" (P.MM.11.TRN.001)

№ п/п	Обязательный элемент	Описание
1	2	3
1	Кодовое обозначение	P.MM.11.TRN.001
2	Наименование транзакции общего процесса	представление сведений о плане (графике) проведения инспекций
3	Шаблон транзакции общего процесса	запрос/ответ
4	Инициирующая роль	инициатор
5	Инициирующая операция	передача сведений о плане (графике) проведения инспекций
6	Реагирующая роль	респондент
7	Принимающая операция	прием и обработка полученных сведений о плане (графике) проведения инспекций
8	Результат выполнения транзакции общего процесса	база данных о фармацевтических инспекциях (P.MM.11.BEN.001): сведения о плане (графике) проведения инспекций обработаны

9	Параметры транзакции общего процесса:	
	время для подтверждения получения	_
	время подтверждения принятия в обработку	20 мин
	время ожидания ответа	1 ч
	признак авторизации	да
	количество повторов	3
10	Сообщения транзакции общего процесса:	
	инициирующее сообщение	сведения о плане (графике) проведения инспекций (P.MM.11. MSG.001)
	ответное сообщение	уведомление о результатах обработки сведений о плане (графике) проведения инспекций (P.MM.11.MSG.003)
11	Параметры сообщений транзакции общего процесса:	
	признак ЭЦП	нет
	передача электронного документа с некорректной ЭЦП	_

## 2. Транзакция общего процесса "Представление сведений о внесении изменений в план ( график) проведения инспекций" (P.MM.11.TRN.002)

16. Транзакция общего процесса "Представление сведений о внесении изменений в план (график) проведения инспекций" (P.MM.11.TRN.002) выполняется для передачи респонденту соответствующих сведений. Схема выполнения указанной транзакции общего процесса представлена на рисунке 5. Параметры транзакции общего процесса приведены в таблице 6.

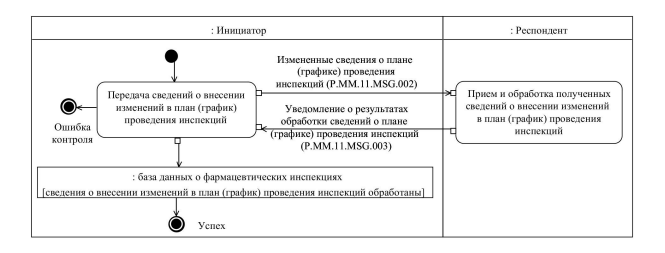


Рис. 5. Схема выполнения транзакции общего процесса "Представление сведений о внесении изменений в план (график) проведения инспекций" (P.MM.11.TRN.002)

Таблица 6

# Описание транзакции общего процесса "Представление сведений о внесении изменений в план (график) проведения инспекций" (P.MM.11.TRN.002)

<b>№</b> п/п	Обязательный элемент	Описание
1	2	3
1	Кодовое обозначение	P.MM.11.TRN.002
2	Наименование транзакции общего процесса	представление сведений о внесении изменений в план (график) проведения инспекций
3	Шаблон транзакции общего процесса	запрос/ответ
4	Инициирующая роль	инициатор
5	Инициирующая операция	передача сведений о внесении изменений в план (график) проведения инспекций
6	Реагирующая роль	респондент
7	Принимающая операция	прием и обработка полученных сведений о внесении изменений в план ( график) проведения инспекций
8	Результат выполнения транзакции общего процесса	база данных о фармацевтических инспекциях (P.MM.11.BEN.001): сведения о внесении изменений в план (график) проведения инспекций обработаны
9	Параметры транзакции общего процесса:	
	время для подтверждения получения	_
	время подтверждения принятия в обработку	20 мин
	время ожидания ответа	1 ч
	признак авторизации	да
	количество повторов	3
10	Сообщения транзакции общего процесса:	
	инициирующее сообщение	измененные сведения о плане ( графике) проведения инспекций ( P.MM.11.MSG.002)
	ответное сообщение	уведомление о результатах обработки сведений

		о плане (графике) проведения инспекций (P.MM.11.MSG.003)
11	Параметры сообщений транзакции общего процесса:	
	признак ЭЦП	нет
	передача электронного документа с некорректной ЭЦП	_

### 3. Транзакция общего процесса "Представление сведений о результатах фармацевтических инспекций" (P.MM.11.TRN.003)

17. Транзакция общего процесса "Представление сведений о результатах фармацевтических инспекций" (P.MM.11.TRN.003) выполняется для передачи респонденту соответствующих сведений. Схема выполнения указанной транзакции общего процесса представлена на рисунке 6. Параметры транзакции общего процесса приведены в таблице 7.

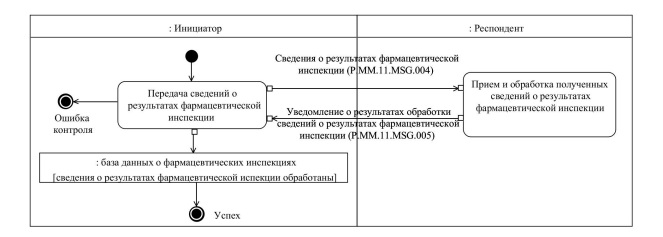


Рис. 6. Схема выполнения транзакции общего процесса "Представление сведений о результатах фармацевтических инспекций" (P.MM.11.TRN.003)

Таблица 7

### Описание транзакции общего процесса "Представление сведений о результатах фармацевтических инспекций" (P.MM.11.TRN.003)

№ п/п	Обязательный элемент	Описание
1	2	3
1	Кодовое обозначение	P.MM.11.TRN.003
2	Наименование транзакции общего процесса	представление сведений о результатах фармацевтических инспекций
3	Шаблон транзакции общего процесса	запрос/ответ
4	Инициирующая роль	инициатор

5	Инициирующая операция	передача сведений о результатах фармацевтической инспекции
6	Реагирующая роль	респондент
7	Принимающая операция	прием и обработка полученных сведений о результатах фармацевтической инспекции
8	Результат выполнения транзакции общего процесса	база данных о фармацевтических инспекциях (P.MM.11.BEN.001): сведения о результатах фармацевтической инспекции обработаны
9	Параметры транзакции общего процесса:	
	время для подтверждения получения	_
	время подтверждения принятия в обработку	20 мин
	время ожидания ответа	1 ч
	признак авторизации	да
	количество повторов	3
10	Сообщения транзакции общего процесса:	
	инициирующее сообщение	сведения о результатах фармацевтической инспекции ( P.MM.11.MSG.004)
	ответное сообщение	уведомление о результатах обработки сведений о результатах фармацевтической инспекции (P.MM.11.MSG.005)
11	Параметры сообщений транзакции общего процесса:	
	признак ЭЦП	нет
	передача электронного документа с некорректной ЭЦП	_

# 4. Транзакция общего процесса "Представление сведений о результатах устранения выявленных критических несоответствий" (P.MM.11.TRN.004)

18. Транзакция общего процесса "Представление сведений о результатах устранения выявленных критических несоответствий" (Р.ММ.11.TRN.004) выполняется для передачи респонденту соответствующих сведений. Схема выполнения указанной транзакции общего процесса представлена на рисунке 7. Параметры транзакции общего процесса приведены в таблице 8.

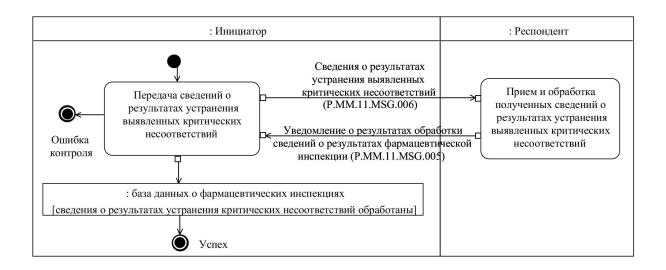


Рис. 7. Схема выполнения транзакции общего процесса "Представление сведений о результатах устранения выявленных критических несоответствий" (P.MM.11.TRN .004)

Таблица 8

### Описание транзакции общего процесса "Представление сведений о результатах устранения выявленных критических несоответствий" (P.MM.11.TRN.004)

№ п/п	Обязательный элемент	Описание
1	2	3
1	Кодовое обозначение	P.MM.11.TRN.004
2	Наименование транзакции общего процесса	представление сведений о результатах устранения выявленных критических несоответствий
3	Шаблон транзакции общего процесса	запрос/ответ
4	Инициирующая роль	инициатор
5	Инициирующая операция	передача сведений о результатах устранения выявленных критических несоответствий
6	Реагирующая роль	респондент
7	Принимающая операция	прием и обработка полученных сведений о результатах устранения выявленных критических несоответствий
8	Результат выполнения транзакции общего процесса	база данных о фармацевтических инспекциях (P.MM.11.BEN.001): сведения о результатах устранения критических несоответствий обработаны

9	Параметры транзакции общего процесса:	
	время для подтверждения получения	_
	время подтверждения принятия в обработку	20 мин
	время ожидания ответа	1 ч
	признак авторизации	да
	количество повторов	3
10	Сообщения транзакции общего процесса:	
	инициирующее сообщение	сведения о результатах устранения выявленных критических несоответствий ( P.MM.11.MSG.006)
	ответное сообщение	уведомление о результатах обработки сведений о результатах фармацевтической инспекции (P.MM.11.MSG.005)
11	Параметры сообщений транзакции общего процесса:	
	признак ЭЦП	нет
	передача электронного документа с некорректной ЭЦП	_

# 5. Транзакция общего процесса "Представление сведений о выданном по результатам фармацевтической инспекции сертификате" (P.MM.11.TRN.005)

19. Транзакция общего процесса "Представление сведений о выданном по результатам фармацевтической инспекции сертификате" (P.MM.11.TRN.005) выполняется для передачи респонденту соответствующих сведений. Схема выполнения указанной транзакции общего процесса представлена на рисунке 8. Параметры транзакции общего процесса приведены в таблице 9.

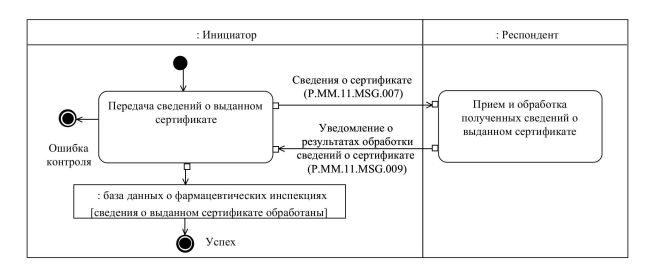


Рис. 8. Схема выполнения транзакции общего процесса "Представление сведений о выданном по результатам фармацевтической инспекции сертификате" (P.MM.11.TRN .005)

Таблица 9

# Описание транзакции общего процесса "Представление сведений о выданном по результатам фармацевтической инспекции сертификате" (P.MM.11.TRN.005)

№ п/п	Обязательный элемент	Описание
1	2	3
1	Кодовое обозначение	P.MM.11.TRN.005
2	Наименование транзакции общего процесса	представление сведений о выданном по результатам фармацевтической инспекции сертификате
3	Шаблон транзакции общего процесса	запрос/ответ
4	Инициирующая роль	инициатор
5	Инициирующая операция	передача сведений о выданном сертификате
6	Реагирующая роль	респондент
7	Принимающая операция	прием и обработка полученных сведений о выданном сертификате
8	Результат выполнения транзакции общего процесса	база данных о фармацевтических инспекциях (P.MM.11.BEN.001): сведения о выданном сертификате обработаны
9	Параметры транзакции общего процесса:	
	время для подтверждения получения	_
	время подтверждения принятия в обработку	20 мин
	время ожидания ответа	1 ч
	признак авторизации	да
	количество повторов	3
10	Сообщения транзакции общего процесса:	
	инициирующее сообщение	сведения о сертификате (Р.ММ.11. MSG.007)
	ответное сообщение	уведомление о результатах обработки сведений о сертификате (P.MM.11.MSG.009)

	Параметры сообщений транзакции общего процесса:	
	признак ЭЦП	нет
	передача электронного документа с некорректной ЭЦП	_

### 6. Транзакция общего процесса "Представление измененных сведений о сертификате" (P.MM.11.TRN.006)

20. Транзакция общего процесса "Представление измененных сведений о сертификате" (Р.ММ.11.TRN.006) выполняется для передачи респонденту соответствующих сведений. Схема выполнения указанной транзакции общего процесса представлена на рисунке 9. Параметры транзакции общего процесса приведены в таблице 10.

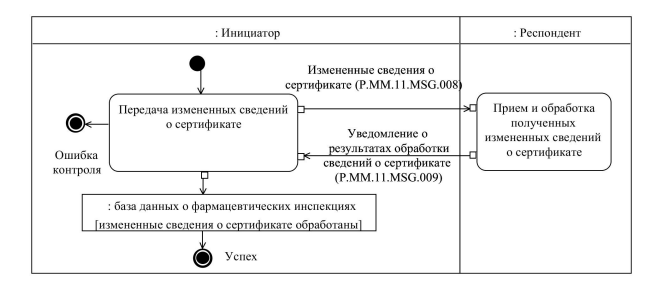


Рис. 9. Схема выполнения транзакции общего процесса "Представление измененных сведений о сертификате" (P.MM.11.TRN.006)

Таблица 10

### Описание транзакции общего процесса "Представление измененных сведений о сертификате" (P.MM.11.TRN.006)

<b>№</b> п/п	Обязательный элемент	Описание
1	2	3
1	Кодовое обозначение	P.MM.11.TRN.006
2	Наименование транзакции общего процесса	представление измененных сведений о сертификате
3	Шаблон транзакции общего процесса	запрос/ответ
4	Инициирующая роль	инициатор

Инициирующая операция	передача измененных сведений о сертификате
Реагирующая роль	респондент
Принимающая операция	прием и обработка полученных измененных сведений о сертификате
Результат выполнения транзакции общего процесса	база данных о фармацевтических инспекциях (P.MM.11.BEN.001): измененные сведения о сертификате обработаны
Параметры транзакции общего процесса:	
время для подтверждения получения	_
время подтверждения принятия в обработку	20 мин
время ожидания ответа	1 ч
признак авторизации	да
количество повторов	3
Сообщения транзакции общего процесса:	
инициирующее сообщение	измененные сведения о сертификате (P.MM.11.MSG.008)
ответное сообщение	уведомление о результатах обработки сведений о сертификате (P.MM.11.MSG.009)
Параметры сообщений транзакции общего процесса:	
признак ЭЦП	нет
передача электронного документа с некорректной ЭЦП	_
	Реагирующая роль Принимающая операция Результат выполнения транзакции общего процесса Параметры транзакции общего процесса: время для подтверждения получения время подтверждения принятия в обработку время ожидания ответа признак авторизации количество повторов Сообщения транзакции общего процесса: инициирующее сообщение  Параметры сообщений транзакции общего процесса: признак ЭЦП передача электронного документа

# 7. Транзакция общего процесса "Получение информации о дате и времени обновления базы данных о фармацевтических инспекциях уполномоченным органом" (P.MM.11.TRN.007)

21. Транзакция общего процесса "Получение информации о дате и времени обновления базы данных о фармацевтических инспекциях уполномоченным органом" ( P.MM.11.TRN.007) выполняется для представления респондентом по запросу инициатора информации о дате и времени обновления соответствующих сведений. Схема выполнения указанной транзакции общего процесса представлена на рисунке 10. Параметры транзакции общего процесса приведены в таблице 11.

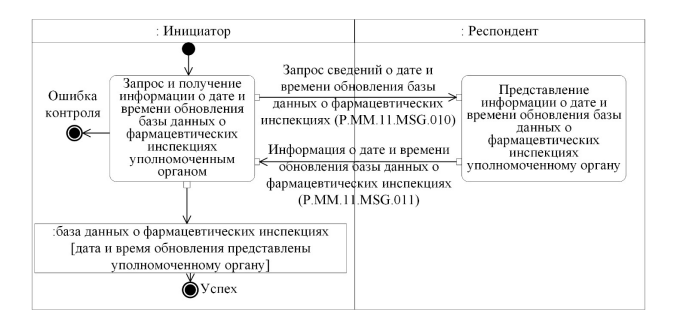


Рис. 10. Схема выполнения транзакции общего процесса "Получение информации о дате и времени обновления базы данных о фармацевтических инспекциях уполномоченным органом" (P.MM.11.TRN.007)

Таблица 11

# Описание транзакции общего процесса "Получение информации о дате и времени обновления базы данных о фармацевтических инспекциях уполномоченным органом" ( P.MM.11.TRN.007)

№ п/п	Обязательный элемент	Описание
1	2	3
1	Кодовое обозначение	P.MM.11.TRN.007
2	Наименование транзакции общего процесса	получение информации о дате и времени обновления базы данных о фармацевтических инспекциях уполномоченным органом
3	Шаблон транзакции общего процесса	вопрос/ответ
4	Инициирующая роль	инициатор
5	Инициирующая операция	запрос и получение информации о дате и времени обновления базы данных о фармацевтических инспекциях уполномоченным органом
6	Реагирующая роль	респондент
7	Принимающая операция	представление информации о дате и времени обновления базы данных о фармацевтических инспекциях уполномоченному органу

8	Результат выполнения транзакции общего процесса	база данных о фармацевтических инспекциях (P.MM.11.BEN.001): дата и время обновления представлены уполномоченному органу
9	Параметры транзакции общего процесса:	
	время для подтверждения получения	_
	время подтверждения принятия в обработку	20 мин
	время ожидания ответа	1 ч
	признак авторизации	да
	количество повторов	3
10	Сообщения транзакции общего процесса:	
	инициирующее сообщение	запрос сведений о дате и времени обновления базы данных о фармацевтических инспекциях ( P.MM.11.MSG.010)
	ответное сообщение	информация о дате и времени обновления базы данных о фармацевтических инспекциях ( P.MM.11.MSG.011)
11	Параметры сообщений транзакции общего процесса:	
	признак ЭЦП	нет
	передача электронного документа с некорректной ЭЦП	_

## 8. Транзакция общего процесса "Получение сведений из базы данных о фармацевтических инспекциях в полном объеме" (P.MM.11.TRN.008)

22. Транзакция общего процесса "Получение сведений из базы данных о фармацевтических инспекциях в полном объеме" (P.MM.11.TRN.008) выполняется для представления респондентом по запросу инициатора соответствующих сведений. Схема выполнения указанной транзакции общего процесса представлена на рисунке 11. Параметры транзакции общего процесса приведены в таблице 12.

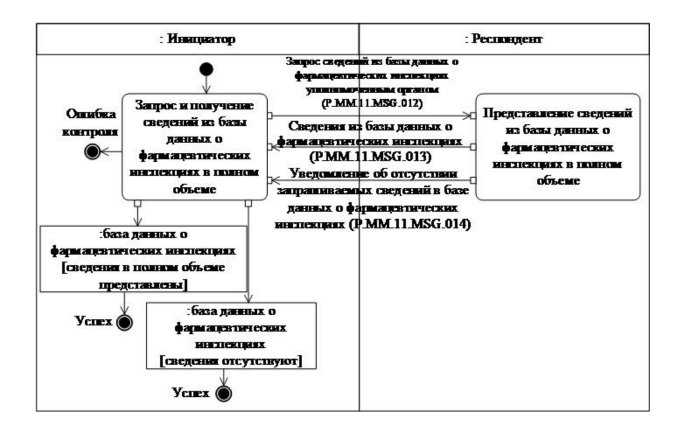


Рис. 11. Схема выполнения транзакции общего процесса "Получение сведений из базы данных о фармацевтических инспекциях в полном объеме" (P.MM.11.TRN.008)

Таблица 12

### Описание транзакции общего процесса "Получение сведений из базы данных о фармацевтических инспекциях в полном объеме" (P.MM.11.TRN.008)

<b>№</b> п/п	Обязательный элемент	Описание
1	2	3
1	Кодовое обозначение	P.MM.11.TRN.008
2	Наименование транзакции общего процесса	получение сведений из базы данных о фармацевтических инспекциях в полном объеме
3	Шаблон транзакции общего процесса	запрос/ответ
4	Инициирующая роль	инициатор
5	Инициирующая операция	запрос и получение сведений из базы данных о фармацевтических инспекциях в полном объеме
6	Реагирующая роль	респондент
7	Принимающая операция	представление сведений из базы данных о фармацевтических инспекциях в полном объеме

8	Результат выполнения транзакции общего процесса	база данных о фармацевтических инспекциях (P.MM.11.BEN.001): сведения в полном объеме представлены база данных о фармацевтических инспекциях (P.MM.11.BEN.001): сведения отсутствуют
9	Параметры транзакции общего процесса:	
	время для подтверждения получения	_
	время подтверждения принятия в обработку	20 мин
	время ожидания ответа	1 ч
	признак авторизации	да
	количество повторов	3
10	Сообщения транзакции общего процесса:	
	инициирующее сообщение	запрос сведений из базы данных о фармацевтических инспекциях уполномоченным органом (P.MM .11.MSG.012)
	ответное сообщение	сведения из базы данных о фармацевтических инспекциях ( P.MM.11.MSG.013) уведомление об отсутствии запрашиваемых сведений в базе данных о фармацевтических инспекциях (P.MM.11.MSG.014)
11	Параметры сообщений транзакции общего процесса:	
	признак ЭЦП	нет
	передача электронного документа с некорректной ЭЦП	_

# 9. Транзакция общего процесса "Получение измененных сведений из базы данных о фармацевтических инспекциях в полном объеме" (P.MM.11.TRN.009)

23. Транзакция общего процесса "Получение измененных сведений из базы данных о фармацевтических инспекциях в полном объеме" (P.MM.11.TRN.009) выполняется для представления респондентом по запросу инициатора соответствующих измененных сведений. Схема выполнения указанной транзакции общего процесса представлена на рисунке 12. Параметры транзакции общего процесса приведены в таблице 13.

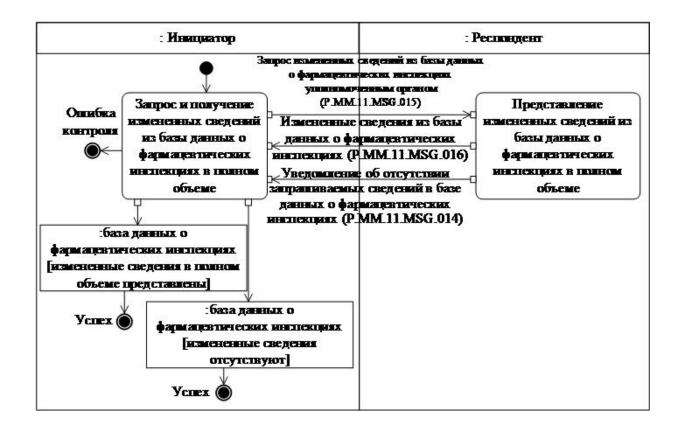


Рис. 12. Схема выполнения транзакции общего процесса "Получение измененных сведений из базы данных о фармацевтических инспекциях в полном объеме" (P.MM.11. TRN.009)

Таблина 13

### Описание транзакции общего процесса "Получение измененных сведений из базы данных о фармацевтических инспекциях в полном объеме" (P.MM.11.TRN.009)

№ п/п	Обязательный элемент	Описание
1	2	3
1	Кодовое обозначение	P.MM.11.TRN.009
2	Наименование транзакции общего процесса	получение измененных сведений из базы данных о фармацевтических инспекциях в полном объеме
3	Шаблон транзакции общего процесса	запрос/ответ
4	Инициирующая роль	инициатор
5	Инициирующая операция	запрос и получение измененных сведений из базы данных о фармацевтических инспекциях в полном объеме
6	Реагирующая роль	респондент

7	Принимающая операция	представление измененных сведений из базы данных о фармацевтических инспекциях в полном объеме
8	Результат выполнения транзакции общего процесса	база данных о фармацевтических инспекциях (Р.ММ.11.ВЕN.001): измененные сведения в полном объеме представлены база данных о фармацевтических инспекциях (Р.ММ.11.ВЕN.001): измененные сведения отсутствуют
9	Параметры транзакции общего процесса:	
	время для подтверждения получения	_
	время подтверждения принятия в обработку	20 мин
	время ожидания ответа	1 ч
	признак авторизации	да
	количество повторов	3
10	Сообщения транзакции общего процесса:	
	инициирующее сообщение	запрос измененных сведений из базы данных о фармацевтических инспекциях уполномоченным органом (P.MM .11.MSG.015)
	ответное сообщение	уведомление об отсутствии запрашиваемых сведений в базе данных о фармацевтических инспекциях (Р.ММ.11.MSG.014) измененные сведения из базы данных о фармацевтических инспекциях (Р.ММ.11.MSG.016)
11	Параметры сообщений транзакции общего процесса:	
	признак ЭЦП	нет
	передача электронного документа с некорректной ЭЦП	_

#### VIII. Порядок действий в нештатных ситуациях

24. При информационном взаимодействии в рамках общего процесса вероятны нештатные ситуации, когда обработка данных не может быть произведена в обычном режиме. Нештатные ситуации возникают при технических сбоях, истечении времени ожидания и в иных случаях. Для получения участником общего процесса комментариев о причинах возникновения нештатной ситуации и рекомендаций по ее

разрешению предусмотрена возможность направления соответствующего запроса в службу поддержки интегрированной информационной системы Евразийского экономического союза. Общие рекомендации по разрешению нештатной ситуации приведены в таблице 14.

25. Уполномоченный орган проводит проверку сообщения, в связи с которым получено уведомление об ошибке, на соответствие Описанию форматов и структур электронных документов и сведений и требованиям к контролю сообщений, указанным в разделе IX настоящего Регламента. В случае если выявлено несоответствие указанным требованиям, уполномоченный орган принимает все необходимые меры для устранения выявленой ошибки. В случае если несоответствий не выявлено, уполномоченный орган направляет сообщение с описанием этой нештатной ситуации в службу поддержки интегрированной информационной системы Евразийского экономического союза.

Таблица 14

#### Действия в нештатных ситуациях

Код нештатной ситуации	Описание нештатной ситуации	Причины нештатной ситуации	Описание действий при возникновении нештатной ситуации
1	2	3	4
P.EXC.002	инициатор двусторонней транзакции общего процесса не получил сообщение-ответ после истечения согласованного количества повторов	технические сбои в транспортной системе или системная ошибка программного обеспечения	необходимо направить запрос в службу технической поддержки национального сегмента, в котором было сформировано сообщение
P.EXC.004	инициатор транзакции общего процесса получил уведомление об ошибке	не синхронизированы справочники и классификаторы или не обновлены XML-схемы электронных документов (сведений)	инициатору транзакции общего процесса необходимо синхронизировать используемые справочники и классификаторы или обновить XML-схемы электронных документов (сведений). Если справочники и классификаторы синхронизированы, XML-схемы электронных документов (сведений) обновлены, необходимо направить запрос в службу поддержки

принимающего
участника

#### IX. Требования к заполнению электронных документов и сведений

26. Требования к заполнению реквизитов электронных документов (сведений) "Сведения о плане (графике) проведения фармацевтических инспекций" (R.HC.MM .11.001), передаваемых в сообщении "Сведения о плане (графике) проведения инспекций" (P.MM.11.MSG.001), приведены в таблице 15.

Таблица 15

Требования к заполнению реквизитов электронных документов (сведений) "Сведения о плане (графике) проведения фармацевтических инспекций" (R.HC.MM.11.001), передаваемых в сообщении "Сведения о плане (графике) проведения инспекций" (Р.ММ.11. MSG.001)

Код требования	Формулировка требования
1	в электронном сообщении должен передаваться 1 экземпляр реквизита "Сведения о плановой инспекции" (hccdo:GMPInspectionScheduleDetails)
2	в базе данных о фармацевтических инспекциях не должно содержаться записи, в составе сведений которой совокупность значений реквизитов "Номер документа" (csdo:DocId) и "Дата документа" (csdo:DocCreationDate) в составе реквизита "Сведения о плановой инспекции" (hccdo:GMPInspectionScheduleDetails) совпадают с представляемыми сведениями, а реквизит "Конечная дата и время" (csdo:EndDateTime) в составе реквизита "Технологические характеристики записи общего ресурса" (ccdo:ResourceItemStatusDetails) не заполнен
3	в составе реквизита "Уполномоченный орган государства-члена" (ccdo:AuthorityDetails) реквизиты "Код страны" (csdo:CountryCode) и "Наименование уполномоченного органа" (csdo: AuthorityName) заполняются обязательно
4	в составе реквизита "Сведения о проведении фармацевтической инспекции" (hccdo: PharmInspectionDetails) реквизит "Порядковый номер" (csdo:ObjectOrdinal) заполняется обязательно
5	в составе реквизита "Сведения о проведении фармацевтической инспекции" (hccdo: PharmInspectionDetails) если значение реквизита "Признак инспекции, проводимой совместно фармацевтическими инспекторатами государств-членов" (hcsdo:JointInspectionIndicator) соответствует значению "true" (истина), то реквизит

	"Код страны, проводящей инспекцию" (hcsdo: InspectingCountryCode) заполняется обязательно
6	в составе реквизита "Сведения о проведении фармацевтической инспекции" (hccdo: PharmInspectionDetails) должен быть заполнен реквизит "Ссылка на документ" (ccdo: DocReferenceDetails) и (или) реквизит "Сведения об акте" (ccdo:
7	LegalActDetails)  если в составе реквизита "Сведения о проведении фармацевтической инспекции" (hccdo: PharmInspectionDetails) заполнен реквизит "Ссылка на документ" (ccdo:DocReferenceDetails), в его составе реквизиты "Номер документа" (csdo:DocId) и "Дата документа" (csdo:DocCreationDate) заполняются обязательно
8	если в составе реквизита "Сведения о проведении фармацевтической инспекции" (hccdo: PharmInspectionDetails) заполнен "Сведения об акте" (ccdo:LegalActDetails), в его составе реквизиты " Homep акта" (csdo:LegalActId), "Дата акта" (csdo: LegalActCreationDate) и "Наименование уполномоченного органа" (csdo: AuthorityName) заполняются обязательно
9	реквизит "Код типа фармацевтической инспекции" (hcsdo:PharmaceuticalInspectionKindCode) заполняется обязательно и должен содержать значение "01" – "плановая"
10	если реквизит "Код формы проведения инспектирования" (hcsdo:InspectionFormCode) заполнен, его значение должно соответствовать одному из следующих значений: "01" – "очная"; "02" – "дистанционная"
11	в составе реквизита "Сведения о проведении фармацевтической инспекции" (hccdo: PharmInspectionDetails) должна быть заполнена совокупность реквизитов "Начальная дата" (csdo: StartDate) и "Конечная дата" (csdo:EndDate) или должен быть заполнен реквизит "Дата" (csdo: EventDate)
12	в составе реквизита "Сведения о производителе" (hccdo:ManufacturingAuthorizationHolderV2Details) реквизит "Наименование хозяйствующего субъекта" (csdo:BusinessEntityName) заполняется обязательно
13	в составе реквизита "Сведения об инспектируемом субъекте" (hccdo:PharmInspectionSubjectDetails) в составе реквизита "Адрес" (ccdo: ObjectAddressDetails) должны быть заполнены реквизиты "Код страны" (csdo:UnifiedCountryCode) и "Регион" (csdo:RegionName), а также хотя бы один

	из реквизитов "Район" (csdo:DistrictName), "Город" (csdo:CityName) и "Населенный пункт" (csdo:SettlementName)
14	если в составе реквизита "Сведения о производителе " (hccdo:ManufacturingAuthorizationHolderV2Details) реквизит "Адрес" (ccdo:AddressV4Details) заполнен, то в его составе значение реквизита "Код вида адреса" (csdo:AddressKindCode) должно соответствовать значению "01" — "адрес регистрации (юридический адрес)", должны быть заполнены реквизиты "Код страны" (csdo: UnifiedCountryCode) и "Регион" (csdo:RegionName), а также хотя бы один из реквизитов "Район" (csdo: DistrictName), "Город" (csdo:CityName) и "Населенный пункт" (csdo:SettlementName)
15	в составе реквизита "Технологические характеристики записи общего ресурса" (ccdo: ResourceItemStatusDetails) реквизит "Начальная дата и время" (csdo:StartDateTime) заполняется обязательно
16	в составе реквизита "Технологические характеристики записи общего ресурса" (ccdo: ResourceItemStatusDetails) реквизит "Конечная дата и время" (csdo:EndDateTime) не заполняется

27. Требования к заполнению реквизитов электронных документов (сведений) "Сведения о плане (графике) проведения фармацевтических инспекций" (R.HC.MM .11.001), передаваемых в сообщении "Измененные сведения о плане (графике) проведения инспекций" (P.MM.11.MSG.002), приведены в таблице 16.

Таблица 16

Требования к заполнению реквизитов электронных документов (сведений) "Сведения о плане (графике) проведения фармацевтических инспекций" (R.HC.MM.11.001), передаваемых в сообщении "Измененные сведения о плане (графике) проведения инспекций " (P.MM.11.MSG.002)

Код требования	Формулировка требования
1	в электронном сообщении должен передаваться 1 экземпляр реквизита "Сведения о плановой инспекции" (hccdo:GMPInspectionScheduleDetails)
2	в базе данных о фармацевтических инспекциях должна содержаться запись, в составе сведений которой совокупность значений реквизитов "Номер документа" (csdo:DocId) и "Дата документа" (csdo:DocCreationDate) в составе реквизита "Сведения о плановой инспекции" (hccdo:GMPInspectionScheduleDetails) совпадают с представляемыми сведениями, в составе реквизита "Технологические характеристики записи общего ресурса" (ccdo:ResourceItemStatusDetails) реквизит "

	Конечная дата и время" (csdo:EndDateTime) не заполнен, а значение реквизита "Начальная дата и время" (csdo:StartDateTime) меньше значения реквизита "Начальная дата и время" (csdo:StartDateTime) в составе реквизита "Технологические характеристики записи общего ресурса" (ccdo: ResourceItemStatusDetails) в составе представляемых сведений
3-16	соответствуют требованиям 3-16 таблицы 15 настоящего Регламента (значения кодов требований в таблице 15 и таблице 16 совпадают)
17	если реквизит "Код статуса" (csdo:StatusCode) в составе реквизита "Сведения о проведении фармацевтической инспекции" (hccdo: PharmInspectionDetails) заполнен, его значение должно соответствовать одному из следующих значений:  "1" — "производство соответствует Правилам надлежащей производственной практики Евразийского экономического союза";  "2" — "производство не соответствует Правилам надлежащей производственной практики Евразийского экономического союза"
18	если реквизит "Код статуса" (csdo:StatusCode) в составе реквизита "Сведения о проведении фармацевтической инспекции" (hccdo: PharmInspectionDetails) заполнен, в составе реквизита "Сведения о проведении фармацевтической инспекции" (hccdo: PharmInspectionDetails) должна быть заполнена совокупность реквизитов "Дата начала срока осуществления деятельности" (csdo:ActivityStartDate) и "Дата окончания срока осуществления деятельности" (csdo:ActivityEndDate) или должен быть заполнен реквизит "Дата проведения инспектирования" (hcsdo:InspectionDate)

28. Требования к заполнению реквизитов электронных документов (сведений) " Уведомление о результате обработки" (R.006), передаваемых в сообщении " Уведомление о результатах обработки сведений о плане (графике) проведения инспекций" (P.MM.11.MSG.003), приведены в таблице 17.

Таблица 17

Требования к заполнению реквизитов электронных документов (сведений) "Уведомление о результате обработки" (R.006), передаваемых в сообщении "Уведомление о результатах обработки сведений о плане (графике) проведения инспекций" (P.MM.11.MSG.003)

Код требования	Формулировка требования

		если сведения о плане (графике) проведения
		инспекций успешно внесены в базу данных о
	1	фармацевтических инспекциях, то реквизит "Код
		результата обработки" (csdo:ProcessingResultV2Code
		) должен содержать значение "6" - сведения
		обработаны. При этом реквизит "Описание" (csdo:
		DescriptionText) не должен быть заполнен
		если сведения о плане (графике) проведения
		инспекций не могут быть внесены в базу данных о
2		фармацевтических инспекциях, то реквизит "Код
	2	результата обработки" (csdo:ProcessingResultV2Code
	2	) должен содержать значение "7" - сведения не
		могут быть обработаны. При этом реквизит "
		Описание" (csdo:DescriptionText) должен быть
		заполнен

29. Требования к заполнению реквизитов электронных документов (сведений) "Сведения о результатах фармацевтической инспекции" (R.HC.MM.11.002), передаваемых в сообщении "Сведения о результатах фармацевтической инспекции" (P.MM.11.MSG.004), приведены в таблице 18.

Таблица 18

## Требования к заполнению реквизитов электронных документов (сведений) "Сведения о результатах фармацевтической инспекции" (R.HC.MM.11.002), передаваемых в сообщении "Сведения о результатах фармацевтической инспекции" (P.MM.11.MSG.004)

Код требования	Формулировка требования
1	в электронном сообщении должен передаваться 1 экземпляр реквизита "Сведения о результатах инспектирования производственной площадки" (hccdo:GMPInspectionResultDetails)
2	в базе данных о фармацевтических инспекциях не должно содержаться записи, в составе сведений которой совокупность значений реквизитов "Номер отчета, присвоенный уполномоченным органом" (hcsdo:RegulatoryReportId) и "Дата" (csdo:EventDate) в составе реквизита "Сведения о результатах инспектирования производственной площадки" (hccdo:GMPInspectionResultDetails) совпадают с представляемыми сведениями, а реквизит "Конечная дата и время" (csdo:EndDateTime) в составе реквизита "Технологические характеристики записи общего ресурса" (ccdo: ResourceItemStatusDetails) не заполнен
3	в составе реквизита "Сведения о проведении фармацевтической инспекции" (hccdo: PharmInspectionDetails) если значение реквизита "Признак инспекции, проводимой совместно фармацевтическими инспекторатами государств-членов" (hcsdo:JointInspectionIndicator) соответствует значению "true" (истина), то реквизит

	"Код страны, проводящей инспекцию" (hcsdo: InspectingCountryCode) заполняется обязательно
4	в составе реквизита "Сведения о проведении фармацевтической инспекции" (hccdo: PharmInspectionDetails) должен быть заполнен реквизит "Ссылка на документ" (ccdo: DocReferenceDetails) и (или) реквизит "Сведения об акте" (ccdo:
	LegalActDetails)
5	если в составе реквизита "Сведения о проведении фармацевтической инспекции" (hccdo: PharmInspectionDetails) заполнен реквизит "Ссылка на документ" (ccdo:DocReferenceDetails), в его составе реквизиты "Номер документа" (csdo:DocId) и "Дата документа" (csdo:DocCreationDate) заполняются обязательно
6	если в составе реквизита "Сведения о проведении фармацевтической инспекции" (hccdo: PharmInspectionDetails) заполнен "Сведения об акте" (ccdo:LegalActDetails), в его составе реквизиты " Номер акта" (csdo:LegalActId), "Дата акта" (csdo: LegalActCreationDate) и "Наименование уполномоченного органа" (csdo: AuthorityName) заполняются обязательно
7	реквизит "Код типа фармацевтической инспекции" (hcsdo:PharmaceuticalInspectionKindCode) заполняется обязательно и его значение должно соответствовать одному из следующих значений:  "01" — "плановая";  "02" — "внеплановая"
8	реквизит "Код формы проведения инспектирования" (hcsdo:InspectionFormCode) заполняется обязательно и его значение должно соответствовать одному из следующих значений:  "01" – "очная";  "02" – "дистанционная"
9	в составе реквизита "Сведения о проведении фармацевтической инспекции" (hccdo: PharmInspectionDetails) должна быть заполнена совокупность реквизитов "Дата начала срока осуществления деятельности" (csdo:ActivityStartDate) и "Дата окончания срока осуществления деятельности" (csdo:ActivityEndDate) или должен быть заполнен реквизит "Дата проведения инспектирования" (hcsdo:InspectionDate)
10	в составе реквизита "Сведения о производителе" (hccdo:ManufacturingAuthorizationHolderV2Details) реквизит "Наименование хозяйствующего субъекта" (csdo:BusinessEntityName) заполняется обязательно

11	в составе реквизита "Сведения об инспектируемом субъекте" (hccdo:PharmInspectionSubjectDetails) в составе реквизита "Адрес" (ccdo: ObjectAddressDetails) должны быть заполнены реквизиты "Код страны" (csdo:UnifiedCountryCode) и "Регион" (csdo:RegionName), а также хотя бы один из реквизитов "Район" (csdo:DistrictName), "Город" (csdo:CityName) и "Населенный пункт" (csdo: SettlementName)
12	если в составе реквизита "Сведения о производителе " (hccdo:ManufacturingAuthorizationHolderV2Details) реквизит "Адрес" (ccdo:AddressV4Details) заполнен, то в его составе значение реквизита "Код вида адреса" (csdo:AddressKindCode) должно соответствовать значению "01" — "адрес регистрации (юридический адрес)", должны быть заполнены реквизиты "Код страны" (csdo: UnifiedCountryCode) и "Регион" (csdo:RegionName), а также хотя бы один из реквизитов "Район" (csdo: DistrictName), "Город" (csdo:CityName) и "Населенный пункт" (csdo:SettlementName)
13	при включении в реестр нормативно-справочной информации Союза классификатора видов производственной деятельности в сфере производства лекарственных средств, в составе реквизита "Сведения об инспектируемом виде деятельности организаций-производителей лекарственных препаратов" (hccdo: InspectedProductionActivityDetails) реквизит "Код инспектируемого вида деятельности организаций-производителей лекарственных препаратов" (hcsdo:InspectedProductionActivityCode) должен быть заполнен, а реквизит "Наименование инспектируемого вида деятельности организаций-производителей лекарственных препаратов" (hcsdo: InspectedProductionActivityName) не заполняется
14	при отсутствии в реестре нормативно-справочной информации Союза классификатора видов производственной деятельности в сфере производства лекарственных средств в составе реквизита "Сведения об инспектируемом виде деятельности организаций-производителей лекарственных препаратов" (hccdo: InspectedProductionActivityDetails) реквизит "Наименование инспектируемого вида деятельности организаций-производителей лекарственных препаратов" (hcsdo:InspectedProductionActivityName) должен быть заполнен, а реквизит "Код инспектируемого вида деятельности организаций-производителей

	лекарственных препаратов" (hcsdo: InspectedProductionActivityCode) не заполняется
15	при включении в реестр нормативно-справочной информации Союза справочника видов фармацевтической продукции, производимой (планируемой к производству) на производственной площадке инспектируемого субъекта, в составе реквизита "Сведения об инспектируемом виде деятельности организаций-производителей лекарственных препаратов" (hccdo: InspectedProductionActivityDetails) реквизит "Код вида фармацевтической продукции" (hcsdo: PharmProductCode) должен быть заполнен, а реквизит "Наименование фармацевтического продукта" (hcsdo:DrugProductName) не заполняется
16	при отсутствии в реестре нормативно-справочной информации Союза справочника видов фармацевтической продукции, производимой (планируемой к производству) на производственной площадке инспектируемого субъекта, в составе реквизита "Сведения об инспектируемом виде деятельности организаций-производителей лекарственных препаратов" (hccdo: InspectedProductionActivityDetails) реквизит "Наименование фармацевтического продукта" (hcsdo: DrugProductName) должен быть заполнен, а реквизит "Код вида фармацевтической продукции" (hcsdo: PharmProductCode) не заполняется
17	в составе реквизита "Уполномоченный орган государства-члена" (ccdo:AuthorityDetails) реквизиты "Код страны" (csdo:CountryCode) и "Наименование уполномоченного органа" (csdo: AuthorityName) заполняются обязательно
18	значение реквизита "Код роли участника инспекционной группы" (hcsdo:InspectorRoleCode) должно соответствовать одному из следующих значений: "01" – "ведущий инспектор"; "02" – "инспектор"; "03" – "эксперт"
19	в составе реквизита "Технологические характеристики записи общего ресурса" (ccdo: ResourceItemStatusDetails) реквизит "Начальная дата и время" (csdo:StartDateTime) заполняется обязательно
20	в составе реквизита "Технологические характеристики записи общего ресурса" (ccdo: ResourceItemStatusDetails) реквизит "Конечная дата и время" (csdo:EndDateTime) не заполняется

2	1	в составе реквизита "Сведения о проведении фармацевтической инспекции" (hccdo: PharmInspectionDetails) реквизит "Код статуса" (csdo: StatusCode) заполняется обязательно и его значение должно соответствовать одному из следующих значений:  "1" — "несоответствия не выявлены";  "2" — "выявлены только прочие несоответствия";  "4" — "выявлены критические и (или) существенные несоответствия"
22	2	если реквизит "Сведения о выявленном при проведении инспекции несоответствии" (hccdo: DiscrepancyDetails) заполнен, значение реквизита "Код вида выявленного несоответствия" (hcsdo: DiscrepancyKindCode) должно соответствовать одному из следующих значений: "1" – "критическое"; "2" – "существенное"

30. Требования к заполнению реквизитов электронных документов (сведений) " Уведомление о результате обработки" (R.006), передаваемых в сообщении " Уведомление о результатах обработки сведений о результатах фармацевтической инспекции" (P.MM.11.MSG.005), приведены в таблице 19.

Таблица 19

Требования к заполнению реквизитов электронных документов (сведений) "Уведомление о результате обработки" (R.006), передаваемых в сообщении "Уведомление о результатах обработки сведений о результатах фармацевтической инспекции" (P.MM.11.MSG.005)

Код требования	Формулировка требования
1	если сведения о сведения о результатах фармацевтической инспекции успешно внесены в базу данных о фармацевтических инспекциях, то реквизит "Код результата обработки" (csdo: ProcessingResultV2Code) должен содержать значение "6" - сведения обработаны. При этом реквизит "Описание" (csdo:DescriptionText) не должен быть заполнен
2	если сведения о результатах фармацевтической инспекции не могут быть внесены в базу данных о фармацевтических инспекциях, то реквизит "Код результата обработки" (csdo:ProcessingResultV2Code) должен содержать значение "7" - сведения не могут быть обработаны. При этом реквизит "Описание" (csdo:DescriptionText) должен быть заполнен

31. Требования к заполнению реквизитов электронных документов (сведений) "Сведения о результатах фармацевтической инспекции" (R.HC.MM.11.002),

передаваемых в сообщении "Сведения о результатах устранения выявленных критических несоответствий" (P.MM.11.MSG.006), приведены в таблице 20.

Таблица 20

## Требования к заполнению реквизитов электронных документов (сведений) "Сведения о результатах фармацевтической инспекции" (R.HC.MM.11.002), передаваемых в сообщении "Сведения о результатах устранения выявленных критических несоответствий" (Р.ММ.11. MSG.006)

Код требования	Формулировка требования
1	в электронном сообщении должен передаваться 1 экземпляр реквизита "Сведения о результатах инспектирования производственной площадки" (hccdo:GMPInspectionResultDetails)
	в базе данных о фармацевтических инспекциях должна содержаться запись, в составе сведений которой совокупность значений реквизитов "Hoмер отчета, присвоенный уполномоченным органом" (hcsdo:RegulatoryReportId) и "Дата" (csdo:EventDate) в составе реквизита "Сведения о результатах инспектирования производственной площадки" (hccdo:GMPInspectionResultDetails) совпадают с представляемыми сведениями, реквизит "Сведения о выявленном при проведении инспекции несоответствии" (hccdo:DiscrepancyDetails) заполнен
2	в составе реквизита "Технологические характеристики записи общего ресурса" (ccdo: ResourceItemStatusDetails) реквизит "Конечная дата и время" (csdo:EndDateTime) (ccdo: ResourceItemStatusDetails) не заполнен, а значение реквизита "Начальная дата и время" (csdo: StartDateTime) меньше значения реквизита "Начальная дата и время" (csdo:StartDateTime) в составе реквизита "Технологические характеристики записи общего ресурса" (ccdo: ResourceItemStatusDetails) в составе представляемых сведений
3-20	соответствуют требованиям 3-20 таблицы 18 настоящего Регламента (значения кодов требований в таблице 18 и таблице 20 совпадают)
21	в составе реквизита "Сведения о проведении фармацевтической инспекции" (hccdo: PharmInspectionDetails) реквизит "Код статуса" (csdo: StatusCode) заполняется обязательно и его значение должно соответствовать одному из следующих значений:  "3" — "все критические и существенные несоответствия устранены";

	"5" – "все критические и существенные несоответствия не устранены"
22	реквизит "Сведения о выявленном при проведении инспекции несоответствии" (hccdo: DiscrepancyDetails) заполняется обязательно, в его составе реквизиты "Период" (ccdo: PeriodDetails) и "Код статуса" (csdo:StatusCode) заполняются обязательно
23	значение реквизита "Код вида выявленного несоответствия" (hcsdo:DiscrepancyKindCode) должно соответствовать одному из следующих значений: "1" – "критическое"; "2" – "существенное"
24	значение реквизита "Код статуса" (csdo:StatusCode) в составе реквизита "Сведения о выявленном при проведении инспекции несоответствии" (hccdo: DiscrepancyDetails) должно соответствовать одному из следующих значений:  "1" – "статус несоответствия не изменен";  "2" – "изменен статус несоответствия";  "3" – "устранено"

32. Требования к заполнению реквизитов электронных документов (сведений) "Сведения о сертификате соответствия производителя лекарственных средств требованиям Правил надлежащей производственной практики" (R.HC.MM.11.003), передаваемых в сообщении "Сведения о сертификате" (P.MM.11.MSG.007), приведены в таблице 21.

Таблица 21

Требования к заполнению реквизитов электронных документов (сведений) "Сведения о сертификате соответствия производителя лекарственных средств требованиям Правил надлежащей производственной практики" (R.HC.MM.11.003), передаваемых в сообщении "Сведения о сертификате" (P.MM.11.MSG.007)

Код требования	Формулировка требования
1	в электронном сообщении должен передаваться 1 экземпляр реквизита "Сведения о подтверждении соответствия производства лекарственных средств требованиям Правил надлежащей производственной практики" (hccdo:GMPConformityDetails)
	в базе данных о фармацевтических инспекциях не должно содержаться записи, в составе сведений которой совокупность значений реквизитов "Номер документа о соответствии производственной площадки требованиям надлежащей производственной практики" (hcsdo: GMPCorrespondDocNumberId) и "Дата документа" (csdo:DocCreationDate) в составе реквизита "Сведения о подтверждении соответствия

2	производства лекарственных средств требованиям Правил надлежащей производственной практики" (hccdo:GMPConformityDetails) совпадают с представляемыми сведениями, а реквизит "Конечная дата и время" (csdo:EndDateTime) в составе реквизита "Технологические характеристики записи общего ресурса" (ccdo:ResourceItemStatusDetails) не заполнен
3	значение реквизита "Код статуса" (csdo:StatusCode) в составе реквизита "Сведения о подтверждении соответствия производства лекарственных средств требованиям Правил надлежащей производственной практики" (hccdo:GMPConformityDetails) должно соответствовать значению "01" – "действующий"
4	в составе реквизита "Уполномоченный орган государства-члена" (ccdo:AuthorityDetails) реквизиты "Код страны" (csdo:CountryCode) и "Наименование уполномоченного органа" (csdo:AuthorityName) заполняются обязательно
5	если в составе реквизита "Сведения о проведении фармацевтической инспекции" (hccdo: PharmInspectionDetails) заполнен реквизит "Ссылка на документ" (ccdo:DocReferenceDetails), в его составе реквизиты "Номер документа" (csdo:DocId) и "Дата документа" (csdo:DocCreationDate) заполняются обязательно
6	если в составе реквизита "Сведения о проведении фармацевтической инспекции" (hccdo: PharmInspectionDetails) заполнен реквизит "Сведения об акте" (ccdo:LegalActDetails), в его составе реквизиты "Номер акта" (csdo:LegalActId), "Дата акта" (csdo:LegalActCreationDate) и "Наименование уполномоченного органа" (csdo: AuthorityName) заполняются обязательно
7	в составе реквизита "Сведения о производителе" (hccdo:ManufacturingAuthorizationHolderV2Details) реквизит "Наименование хозяйствующего субъекта" (csdo:BusinessEntityName) заполняется обязательно
8	в составе реквизита "Сведения об инспектируемом субъекте" (hccdo:PharmInspectionSubjectDetails) в составе реквизита "Адрес" (ccdo: ObjectAddressDetails) должны быть заполнены реквизиты "Код страны" (csdo:UnifiedCountryCode) и "Регион" (csdo:RegionName), а также хотя бы один из реквизитов "Район" (csdo:DistrictName), "Город" (csdo:CityName) и "Населенный пункт" (csdo: SettlementName)
	если в составе реквизита "Сведения о производителе " (hccdo:ManufacturingAuthorizationHolderV2Details) реквизит "Адрес" (ccdo:AddressV4Details) заполнен, то в его составе значение реквизита "Код вида

9	адреса" (csdo:AddressKindCode) должно соответствовать значению "01" — "адрес регистрации (юридический адрес)", должны быть заполнены реквизиты "Код страны" (csdo: UnifiedCountryCode) и "Регион" (csdo:RegionName), а также хотя бы один из реквизитов "Район" (csdo: DistrictName), "Город" (csdo:CityName) и "Населенный пункт" (csdo:SettlementName)
10	при включении в реестр нормативно-справочной информации Союза классификатора видов производственной деятельности в сфере производства лекарственных средств, в составе реквизита "Сведения об инспектируемом виде деятельности организаций-производителей лекарственных препаратов" (hccdo: InspectedProductionActivityDetails) реквизит "Код инспектируемого вида деятельности организаций-производителей лекарственных препаратов" (hcsdo:InspectedProductionActivityCode) должен быть заполнен, а реквизит "Наименование инспектируемого вида деятельности организаций-производителей лекарственных препаратов" (hcsdo:InspectedProductionActivityName) не заполняется
11	при отсутствии в реестре нормативно-справочной информации Союза классификатора видов производственной деятельности в сфере производства лекарственных средств, в составе реквизита "Сведения об инспектируемом виде деятельности организаций-производителей лекарственных препаратов" (hccdo: InspectedProductionActivityDetails) реквизит "Наименование инспектируемого вида деятельности организаций-производителей лекарственных препаратов" (hcsdo:InspectedProductionActivityName) должен быть заполнен, а реквизит "Код инспектируемого вида деятельности организаций-производителей лекарственных препаратов" (hcsdo:InspectedProductionActivityCode) не заполняется
12	при включении в реестр нормативно-справочной информации Союза справочника видов фармацевтической продукции, производимой (планируемой к производству) на производственной площадке инспектируемого субъекта, в составе реквизита "Сведения об инспектируемом виде деятельности организаций-производителей лекарственных препаратов" (hccdo: InspectedProductionActivityDetails) реквизит "Код вида фармацевтической продукции" (hcsdo:

	PharmProductCode) должен быть заполнен, а реквизит "Наименование фармацевтического продукта" (hcsdo:DrugProductName) не заполняется
13	при отсутствии в реестре нормативно-справочной информации Союза справочника видов фармацевтической продукции, производимой (планируемой к производству) на производственной площадке инспектируемого субъекта, в составе реквизита "Сведения об инспектируемом виде деятельности организаций-производителей лекарственных препаратов" (hccdo: InspectedProductionActivityDetails) реквизит "Наименование фармацевтического продукта" (hcsdo: DrugProductName) должен быть заполнен, а реквизит "Код вида фармацевтической продукции" (hcsdo: PharmProductCode) не заполняется
14	в составе реквизита "Сведения о проведении фармацевтической инспекции" (hccdo: PharmInspectionDetails) должна быть заполнена совокупность реквизитов "Дата начала срока осуществления деятельности" (csdo:ActivityStartDate) и "Дата окончания срока осуществления деятельности" (csdo:ActivityEndDate) или должен быть заполнен реквизит "Дата проведения инспектирования" (hcsdo:InspectionDate)
15	в составе реквизита "Технологические характеристики записи общего ресурса" (ccdo: ResourceItemStatusDetails) реквизит "Начальная дата и время" (csdo:StartDateTime) заполняется обязательно
16	в составе реквизита "Технологические характеристики записи общего ресурса" (ccdo: ResourceItemStatusDetails) реквизит "Конечная дата и время" (csdo:EndDateTime) не заполняется

33. Требования к заполнению реквизитов электронных документов (сведений) "Сведения о сертификате соответствия производителя лекарственных средств требованиям Правил надлежащей производственной практики" (R.HC.MM.11.003), передаваемых

в сообщении "Измененные сведения о сертификате" (P.MM.11.MSG.008), приведены в таблице 22.

Таблица 22

Требования к заполнению реквизитов электронных документов (сведений) "Сведения о сертификате соответствия производителя лекарственных средств требованиям Правил надлежащей производственной практики" (R.HC.MM.11.003), передаваемых в сообщении " Измененные сведения о сертификате" (P.MM.11.MSG.008)

Код требования	Формулировка требования

1	в электронном сообщении должен передаваться 1 экземпляр реквизита "Сведения о подтверждении соответствия производства лекарственных средств требованиям Правил надлежащей производственной практики" (hccdo:GMPConformityDetails)
2	в базе данных о фармацевтических инспекциях должна содержаться запись, в составе сведений которой совокупность значений реквизитов "Номер документа о соответствии производственной площадки требованиям надлежащей производственной практики" (hcsdo: GMPCorrespondDocNumberId) и "Дата документа" (csdo:DocCreationDate) в составе реквизита "Сведения о подтверждении соответствия производства лекарственных средств требованиям Правил надлежащей производственной практики" (hccdo:GMPConformityDetails) совпадают с представляемыми сведениями, реквизит "Конечная дата и время" (csdo:EndDateTime) в составе реквизита "Технологические характеристики записи общего ресурса" (ccdo:ResourceItemStatusDetails) не заполнен, а значение реквизита "Начальная дата и время" (csdo:StartDateTime) меньше значения реквизита "Начальная дата и время" (csdo:StartDateTime) в составе реквизита "Технологические характеристики записи общего ресурса" (ccdo:ResourceItemStatusDetails) в составе представляемых сведений
3	значение реквизита "Код статуса" (csdo:StatusCode) в составе реквизита "Сведения о подтверждении соответствия производства лекарственных средств требованиям Правил надлежащей производственной практики" (hccdo:GMPConformityDetails) должно соответствовать одному из следующих значений:  "02" – "действующий (внесены изменения)";  "03" – "действие приостановлено";  "04" – "действующий (действие возобновлено)";  "05" – "действие прекращено"
4-16	соответствуют требованиям 4-16 таблицы 21 настоящего Регламента (значения кодов требований в таблице 22 и таблице 21 совпадают)

34. Требования к заполнению реквизитов электронных документов (сведений) " Уведомление о результате обработки" (R.006), передаваемых в сообщении " Уведомление о результатах обработки сведений о сертификате" (P.MM.11.MSG.009), приведены в таблице 23.

Требования к заполнению реквизитов электронных документов (сведений) "Уведомление о результате обработки" (R.006), передаваемых в сообщении "Уведомление о результатах обработки сведений о сертификате" (P.MM.11.MSG.009)

Код требования	Формулировка требования	
1	если сведения о сертификате успешно внесены в базу данных о фармацевтических инспекциях, то реквизит "Код результата обработки" (csdo:ProcessingResultV2Code ) должен содержать значение "6" - сведения обработаны. При этом реквизит "Описание" (csdo: DescriptionText) не должен быть заполнен	
2	если сведения о сертификате не могут быть внесены в базу данных о фармацевтических инспекциях, то реквизит "Код результата обработки" (csdo:ProcessingResultV2Code ) должен содержать значение "7" - сведения не могут быть обработаны. При этом реквизит "Описание" (csdo:DescriptionText) должен быть заполнен	

35. Требования к заполнению реквизитов электронных документов (сведений) "Состояние актуализации базы данных о фармацевтических инспекциях" (R.HC.MM .11.004), передаваемых в сообщении "Запрос сведений о дате и времени обновления базы данных о фармацевтических инспекциях" (P.MM.11.MSG.010), приведены в таблице 24.

Таблица 24

Требования к заполнению реквизитов электронных документов (сведений) "Состояние актуализации базы данных о фармацевтических инспекциях" (R.HC.MM.11.004), передаваемых в сообщении "Запрос сведений о дате и времени обновления базы данных о фармацевтических инспекциях" (P.MM.11.MSG.010)

Формулировка требования
реквизит "Дата и время обновления" (csdo: UpdateDateTime) не заполняется
реквизит "Код страны" (csdo:UnifiedCountryCode) не заполняется
реквизит "Идентификатор информационного объекта общего процесса" (csdo: InformationResourceId) заполняется обязательно и его значение должно соответствовать одному из следующих значений:  "R.HC.MM.11.001" – "сведения о планах (графиках) проведения инспекций";

	"R.HC.MM.11.002" — "сведения о результатах инспекций"; "R.HC.MM.11.003" — "сведения о сертификатах"		
4	реквизит "Номер документа" (csdo:DocId) не заполняется		

36. Требования к заполнению реквизитов электронных документов (сведений) "Состояние актуализации базы данных о фармацевтических инспекциях" (R.HC.MM .11.004), передаваемых в сообщении "Запрос сведений из базы данных о фармацевтических инспекциях уполномоченным органом" (P.MM.11.MSG.012), приведены в таблице 25.

Таблица 25

Требования к заполнению реквизитов электронных документов (сведений) "Состояние актуализации базы данных о фармацевтических инспекциях" (R.HC.MM.11.004), передаваемых в сообщении "Запрос сведений из базы данных о фармацевтических инспекциях уполномоченным органом" (P.MM.11.MSG.012)

Код требования	Формулировка требования
1	реквизит "Идентификатор информационного объекта общего процесса" (csdo: InformationResourceId) заполняется обязательно и его значение должно соответствовать одному из следующих значений:  "R.HC.MM.11.001" – "сведения о планах (графиках) проведения инспекций";  "R.HC.MM.11.002" – "сведения о результатах инспекций";  "R.HC.MM.11.003" – "сведения о сертификатах"
2	если реквизит "Код страны" (csdo: UnifiedCountryCode) заполнен, то значение атрибута "идентификатор справочника (классификатора)" (атрибут codeListId) в его составе должно содержать кодовое обозначение классификатора стран мира, указанного в разделе VII Правил информационного взаимодействия

37. Требования к заполнению реквизитов электронных документов (сведений) "Обобщенная структура электронного документа (сведений)" (R.010), передаваемых в сообщении "Сведения из базы данных о фармацевтических инспекциях" (P.MM.11. MSG.013), приведены в таблице 26.

Таблица 26

Требования к заполнению реквизитов электронных документов (сведений) "Обобщенная структура электронного документа (сведений)" (R.010), передаваемых в сообщении "Сведения из базы данных о фармацевтических инспекциях" (P.MM.11.MSG.013)

Код требования	Формулировка требования

структура и содержание реквизита "Произвольное содержимое" определяется реквизитом Идентификатор информационного объекта общего процесса" (csdo:InformationResourceId), содержащимся в запросе, в ответ на который формируется данное сообщение: а) если в запросе указано значение "R.HC.MM .11.001", то в реквизит "Произвольное содержимое" заполняется согласно структуре электронного документа (сведений) "Сведения о плане (графике) проведения фармацевтических инспекций" R.HC.MM.11.001); б) если в запросе указано значение "R.HC.MM .11.002", то в реквизит "Произвольное содержимое" заполняется согласно структуре электронного документа (сведений) "Сведения о результатах фармацевтической инспекции" (R.HC.MM.11.002); в) если в запросе указано значение "R.HC.MM .11.003", то в реквизит "Произвольное содержимое" заполняется согласно структуре "Сведения о сертификате соответствия производителя лекарственных средств требованиям Правил надлежащей производственной практики" R.HC.MM.11.003)

38. Требования к заполнению реквизитов электронных документов (сведений) "Уведомление о результате обработки" (R.006), передаваемых в сообщении "Уведомление об отсутствии запрашиваемых сведений в базе данных о фармацевтических инспекциях" (P.MM.11.MSG.014), приведены в таблице 27.

Таблица 27

Требования к заполнению реквизитов электронных документов (сведений) "Уведомление о результате обработки" (R.006), передаваемых в сообщении "Уведомление об отсутствии запрашиваемых сведений в базе данных о фармацевтических инспекциях" (P.MM.11.MSG .014)

Код требования	Формулировка требования		
1	реквизит "Код результата обработки" (csdo ProcessingResultV2Code) должен содержать		
	значение "1" - сведения отсутствуют		

39. Требования к заполнению реквизитов электронных документов (сведений) "Состояние актуализации базы данных о фармацевтических инспекциях" (R.HC.MM .11.004), передаваемых в сообщении "Запрос измененных сведений из базы данных о фармацевтических инспекциях уполномоченным органом" (P.MM.11.MSG.015), приведены в таблице 28.

Таблица 28

Требования к заполнению реквизитов электронных документов (сведений) "Состояние актуализации базы данных о фармацевтических инспекциях" (R.HC.MM.11.004),

## передаваемых в сообщении "Запрос измененных сведений из базы данных о фармацевтических инспекциях уполномоченным органом" (P.MM.11.MSG.015)

Код требования	Формулировка требования
1	реквизит "Идентификатор информационного объекта общего процесса" (csdo: InformationResourceId) заполняется обязательно и его значение должно соответствовать одному из следующих значений:  "R.HC.MM.11.001" – "сведения о планах (графиках) проведения инспекций";  "R.HC.MM.11.002" – "сведения о результатах инспекций";  "R.HC.MM.11.003" – "сведения о сертификатах"
2	если реквизит "Код страны" (csdo: UnifiedCountryCode) заполнен, то значение атрибута "идентификатор справочника (классификатора)" (атрибут codeListId) в его составе должно содержать кодовое обозначение классификатора стран мира, указанного в разделе VII Правил информационного взаимодействия
3	реквизит "Дата и время обновления" (csdo: UpdateDateTime) заполняется обязательно

40. Требования к заполнению реквизитов электронных документов (сведений) "Обобщенная структура электронного документа (сведений)" (R.010), передаваемых в сообщении "Измененные сведения из базы данных о фармацевтических инспекциях" (P.MM.11.MSG.016), приведены в таблице 29.

Таблица 29

# Требования к заполнению реквизитов электронных документов (сведений) "Обобщенная структура электронного документа (сведений)" (R.010), передаваемых в сообщении " Измененные сведения из базы данных о фармацевтических инспекциях" (P.MM.11.MSG.016)

Код требования	Формулировка требования
	структура и содержание реквизита "Произвольное содержимое" определяется реквизитом "Идентификатор информационного объекта общего процесса" (csdo:InformationResourceId), содержащимся в запросе, в ответ на который
	формируется данное сообщение: а) если в запросе указано значение "R.HC.MM .11.001", то в реквизит "Произвольное содержимое"
	заполняется согласно структуре электронного документа (сведений) "Сведения о плане (графике) проведения фармацевтических инспекций" ( R.HC.MM.11.001);
1	б) если в запросе указано значение "R.HC.MM .11.002", то в реквизит "Произвольное содержимое"

заполняется согласно структуре электронного документа (сведений) "Сведения о результатах фармацевтической инспекции" (R.HC.MM.11.002); в) если в запросе указано значение "R.HC.MM .11.003", то в реквизит "Произвольное содержимое" заполняется согласно структуре "Сведения о сертификате соответствия производителя лекарственных средств требованиям Правил надлежащей производственной практики" (R.HC.MM.11.003)

УТВЕРЖДЕН Решением Коллегии Евразийской экономической комиссии от 19 декабря 2023 г. № 178

#### Регламент

информационного взаимодействия между уполномоченными органами (организациями) государств — членов Евразийского экономического союза в сфере обращения лекарственных средств, проводящими фармацевтические инспекции, при реализации средствами интегрированной информационной системы Евразийского экономического союза общего процесса "Обмен сведениями о результатах инспектирования производственных площадок производителей лекарственных средств на соответствие требованиям Правил надлежащей производственной практики Евразийского экономического союза"

#### І. Общие положения

1. Настоящий Регламент разработан в соответствии со следующими международными договорами и актами, составляющими право Евразийского экономического союза (далее – Союз):

Договор о Евразийском экономическом союзе от 29 мая 2014 года;

Соглашение о единых принципах и правилах обращения лекарственных средств в рамках Евразийского экономического союза от 23 декабря 2014 года;

Решение Высшего Евразийского экономического совета от 23 декабря 2014 г. № 108 "О реализации Соглашения о единых принципах и правилах обращения лекарственных средств в рамках Евразийского экономического союза";

Решение Совета Евразийской экономической комиссии от 12 февраля 2016 г. № 30 " Об утверждении Порядка формирования и ведения информационной системы в сфере обращения лекарственных средств";

Решение Совета Евразийской экономической комиссии от 3 ноября 2016 г. № 78 "О Правилах регистрации и экспертизы лекарственных средств для медицинского применения";

Решение Совета Евразийской экономической комиссии от 3 ноября 2016 г. № 82 " Об утверждении Общих требований к системе качества фармацевтических инспекторатов государств – членов Евразийского экономического союза";

Решение Совета Евразийской экономической комиссии от 3 ноября 2016 г. № 83 " Об утверждении Правил проведения фармацевтических инспекций";

Решение Коллегии Евразийской экономической комиссии от 6 ноября 2014 г. № 200 "О технологических документах, регламентирующих информационное взаимодействие при реализации средствами интегрированной информационной системы внешней и взаимной торговли общих процессов";

Решение Коллегии Евразийской экономической комиссии от 27 января 2015 г. № 5 "Об утверждении Правил электронного обмена данными в интегрированной информационной системе внешней и взаимной торговли";

Решение Коллегии Евразийской экономической комиссии от 14 апреля 2015 г. № 29 "О перечне общих процессов в рамках Евразийского экономического союза и внесении изменения в Решение Коллегии Евразийской экономической комиссии от 19 августа 2014 г. № 132";

Решение Коллегии Евразийской экономической комиссии от 9 июня 2015 г. № 63 " О Методике анализа, оптимизации, гармонизации и описания общих процессов в рамках Евразийского экономического союза";

Решение Коллегии Евразийской экономической комиссии от 18 июля 2023 г. № 108 "Об утверждении Правил реализации общего процесса "Обмен сведениями о результатах инспектирования производственных площадок производителей лекарственных средств на соответствие требованиям Правил надлежащей производственной практики Евразийского экономического союза"".

#### II. Область применения

- 2. Настоящий Регламент разработан в целях обеспечения единообразного применения участниками общего процесса порядка и условий выполнения транзакций общего процесса "Обмен сведениями о результатах инспектирования производственных площадок производителей лекарственных средств на соответствие требованиям Правил надлежащей производственной практики Евразийского экономического союза" (далее общий процесс).
- 3. Настоящий Регламент определяет требования к порядку и условиям выполнения операций общего процесса, непосредственно направленных на реализацию информационного взаимодействия между участниками общего процесса.
- 4. Настоящий Регламент применяется участниками общего процесса при контроле за порядком выполнения процедур и операций в рамках общего процесса, а также при проектировании, разработке и доработке компонентов информационных систем, обеспечивающих реализацию этого общего процесса.

#### III. Основные понятия

5. Для целей настоящего Регламента используются понятия, которые означают следующее:

"реквизит электронного документа (сведений)" — единица данных электронного документа (сведений), которая в определенном контексте считается неразделимой;

"состояние информационного объекта общего процесса" — свойство, которое характеризует информационный объект на определенном этапе выполнения процедуры общего процесса и которое изменяется при выполнении операций общего процесса.

Понятия "инициатор", "инициирующая операция", "принимающая операция", "респондент", "сообщение общего процесса" и "транзакция общего процесса", используемые в настоящем Регламенте, применяются в значениях, определенных Методикой анализа, оптимизации, гармонизации и описания общих процессов в рамках Евразийского экономического союза, утвержденной Решением Коллегии Евразийской экономической комиссии (далее – Комиссия) от 9 июня 2015 г. № 63.

Иные понятия, используемые в настоящем Регламенте, применяются в значениях, определенных в пункте 4 Правил информационного взаимодействия при реализации средствами интегрированной информационной системы Евразийского экономического союза общего процесса "Обмен сведениями о результатах инспектирования производственных площадок производителей лекарственных средств на соответствие требованиям Правил надлежащей производственной практики Евразийского экономического союза", утвержденных Решением Коллегии Комиссии от 19 декабря 2023 г. № 178 (далее – Правила информационного взаимодействия).

### IV. Основные сведения об информационном взаимодействии в рамках общего процесса

#### 1. Участники информационного взаимодействия

6. Перечень ролей участников информационного взаимодействия в рамках общего процесса приведен в таблице 1.

 Таблица 1

 Перечень ролей участников информационного взаимодействия

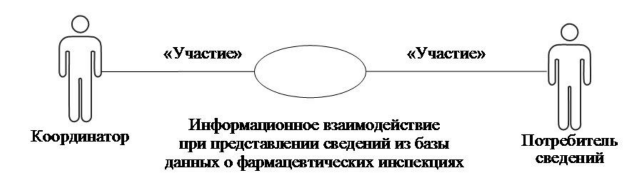
Наименование роли	Описание роли	Участник, выполняющий роль
1	2	3
Владелец сведений	представляет уведомления о выявлении при проведении фармацевтической инспекции критических несоответствий и о результатах их устранения инспектируемым субъектом	уполномоченный орган (Р.ММ.11. ACT.001)
	получает уведомления	

Потребитель сведений	о выявлении при проведении фармацевтической инспекции критических несоответствий	уведомляемый АСТ.002)	орган	(P.MM.11.
	и о результатах их устранения инспектируемым субъектом			

#### 2. Структура информационного взаимодействия

7. Информационное взаимодействие в рамках общего процесса осуществляется между уполномоченными органами (организациями) государств-членов в сфере обращения лекарственных средств, проводящими фармацевтические инспекции (далее – уполномоченный орган), в соответствии с процедурами общего процесса, предусматривающими информационное взаимодействие при уведомлении о выявлении критических несоответствий и результатах их устранения.

Структура информационного взаимодействия между уполномоченными органами представлена на рисунке 1.



- Рис. 1. Структура информационного взаимодействия между уполномоченными органами
- 8. Информационное взаимодействие между уполномоченными органами реализуется в рамках общего процесса. Структура общего процесса определена в Правилах информационного взаимодействия.
- 9. Информационное взаимодействие определяет порядок выполнения транзакций общего процесса, каждая из которых представляет собой обмен сообщениями в целях синхронизации состояний информационного объекта общего процесса между участниками общего процесса. Для каждого информационного взаимодействия определены взаимосвязи между операциями и соответствующими таким операциям транзакциями общего процесса.
- 10. При выполнении транзакции общего процесса инициатор в рамках осуществляемой им операции (инициирующей операции) направляет респонденту сообщение-запрос, в ответ на которое респондент в рамках осуществляемой им операции (принимающей операции) может направить или не направить сообщение-ответ в зависимости от шаблона транзакции общего процесса. Структура

данных в составе сообщения должна соответствовать Описанию форматов и структур электронных документов и сведений, используемых для реализации средствами интегрированной информационной системы Евразийского экономического союза общего процесса "Обмен сведениями о результатах инспектирования производственных площадок производителей лекарственных средств на соответствие требованиям Правил надлежащей производственной практики Евразийского экономического союза", утвержденному Решением Коллегии Комиссии от 19 декабря 2023 г. № 178 (далее — Описание форматов и структур электронных документов и сведений).

11. Транзакции общего процесса выполняются в соответствии с заданными параметрами транзакций общего процесса, как это определено настоящим Регламентом

#### V. Информационное взаимодействие в рамках групп процедур

12. Информационное взаимодействие осуществляется в рамках группы процедур обмена сведениями о планах (графиках), результатах фармацевтических инспекций и сертификатах. Схема выполнения транзакций общего процесса при уведомлении о выявлении критических несоответствий и результатах их устранения представлена на рисунке 2. Для каждой процедуры общего процесса в таблице 2 приведена связь между операциями, промежуточными и результирующими состояниями информационных объектов общего процесса и транзакциями общего процесса.

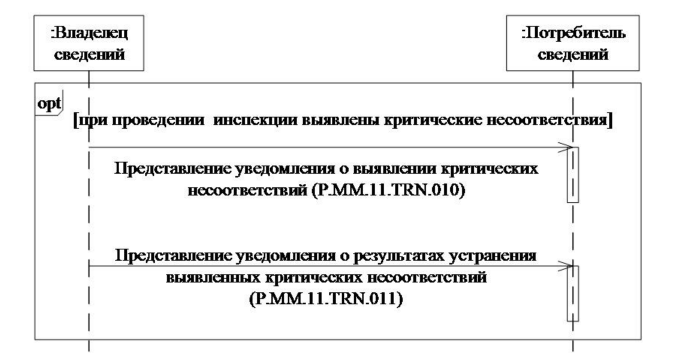


Рис. 2. Схема выполнения транзакций общего процесса при уведомлении о выявлении критических несоответствий и результатах их устранения

## Перечень транзакций общего процесса при уведомлении о выявлении критических несоответствий и результатах их устранения

№ п/п	Операция, выполняемая инициатором	Промежуточное состояние информационно го объекта общего процесса	Операция, выполняемая респондентом	Результирующее состояние информационно го объекта общего процесса	Транзакция общего процесса	
1	2	3	4	5	6	
1	Уведомление о в	ыявлении критиче	ских несоответств	вий (P.MM.11.PRC	.004)	
1.1	Представление уведомления о выявлении критических несоответствий ( P.MM.11.OPR .012)		прием уведомления о выявлении критических несоответствий ( P.MM.11.OPR .013)	сведения о критических несоответствиях (Р.ММ.11.ВЕN .002): уведомление о выявлении критических несоответствий передано	представление уведомления о выявлении критических несоответствий ( P.MM.11.TRN .010)	
2		Уведомление о результатах устранения выявленных критических несоответствий ( P.MM.11.PRC.006)				
2.1	Представление уведомления о результатах устранения выявленных критических несоответствий ( P.MM.11.OPR .017)	_	прием уведомления о результатах устранения выявленных критических несоответствий ( P.MM.11.OPR .018)	сведения о критических несоответствиях (Р.ММ.11.ВЕN .002): уведомление о результатах устранения критических несоответствий передано	представление уведомления о результатах устранения выявленных критических несоответствий ( P.MM.11.TRN .011)	

#### VI. Описание сообщений общего процесса

13. Перечень сообщений общего процесса, передаваемых в рамках информационного взаимодействия при реализации общего процесса, приведен в таблице 3. Структура данных в составе сообщения должна соответствовать Описанию форматов и структур электронных документов и сведений. Ссылка на соответствующую структуру в Описании форматов и структур электронных документов и сведений устанавливается по значению графы 3 таблицы 3.

Таблица 3

#### Перечень сообщений общего процесса

Кодовое обозначение	Наименование	Структура электронного документа (сведений)
1	2	3
P.MM.11.MSG.017	уведомление о выявленных критических несоответствиях	сведения о результатах фармацевтической инспекции ( R.HC.MM.11.002)
P.MM.11.MSG.018	уведомление о результатах устранения выявленных критических несоответствий	сведения о результатах фармацевтической инспекции ( R.HC.MM.11.002)

#### VII. Описание транзакций общего процесса

### 1. Транзакция общего процесса "Представление уведомления о выявлении критических несоответствий" (P.MM.11.TRN.010)

14. Транзакция общего процесса "Представление уведомления о выявлении критических несоответствий" (Р.ММ.11.TRN.010) выполняется для передачи респонденту соответствующих сведений. Схема выполнения указанной транзакции общего процесса представлена на рисунке 3. Параметры транзакции общего процесса приведены в таблице 4.

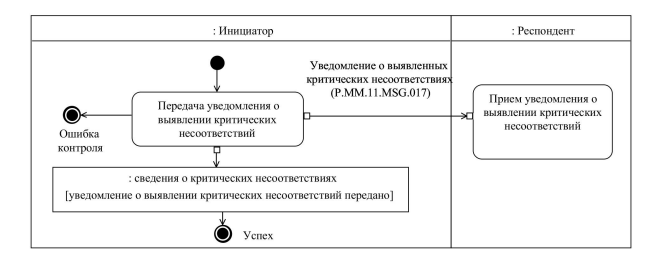


Рис. 3. Схема выполнения транзакции общего процесса "Представление уведомления о выявлении критических несоответствий" (P.MM.11.TRN.010)

Таблица 4

## Описание транзакции общего процесса "Представление уведомления о выявлении критических несоответствий" (P.MM.11.TRN.010)

№ п/п	Обязательный элемент	Описание
1	2	3
1	Кодовое обозначение	P.MM.11.TRN.010

2	Наименование транзакции общего процесса	представление уведомления о выявлении критических несоответствий	
3	Шаблон транзакции общего процесса	оповещение	
4	Инициирующая роль	инициатор	
5	Инициирующая операция	передача уведомления о выявлении критических несоответствий	
6	Реагирующая роль	респондент	
7	Принимающая операция	прием уведомления о выявлении критических несоответствий	
8	Результат выполнения транзакции общего процесса	сведения о критических несоответствиях (Р.ММ.11.BEN .002): уведомление о выявлении критических несоответствий передано	
9	Параметры транзакции общего процесса:		
	время для подтверждения получения	20 мин	
	время подтверждения принятия в обработку	_	
	время ожидания ответа	_	
	признак авторизации	да	
	количество повторов	3	
10	Сообщения транзакции общего процесса:		
	инициирующее сообщение	уведомление о выявленных критических несоответствиях ( P.MM.11.MSG.017)	
	ответное сообщение	нет	
11	Параметры сообщений транзакции общего процесса:		
	признак ЭЦП	нет	
	передача электронного документа с некорректной ЭЦП	_	

## 2. Транзакция общего процесса "Представление уведомления о результатах устранения выявленных критических несоответствий" (P.MM.11.TRN.011)

15. Транзакция общего процесса "Представление уведомления о результатах устранения выявленных критических несоответствий" (P.MM.11.TRN.011) выполняется для передачи респонденту соответствующих сведений. Схема выполнения указанной транзакции общего процесса представлена на рисунке 4. Параметры транзакции общего процесса приведены в таблице 5.

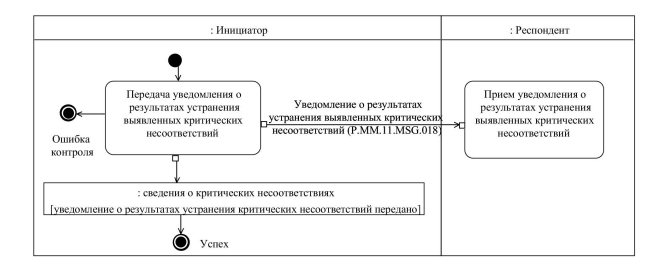


Рис. 4. Схема выполнения транзакции общего процесса "Представление уведомления о результатах устранения выявленных критических несоответствий" ( P.MM.11.TRN.011)

Таблица 5

## Описание транзакции общего процесса "Представление уведомления о результатах устранения выявленных критических несоответствий" (P.MM.11.TRN.011)

Обязательный элемент	Описание
2	3
Кодовое обозначение	P.MM.11.TRN.011
Наименование транзакции общего процесса	представление уведомления о результатах устранения выявленных критических несоответствий
Шаблон транзакции общего процесса	оповещение
Инициирующая роль	инициатор
Инициирующая операция	передача уведомления о результатах устранения выявленных критических несоответствий
Реагирующая роль	респондент
Принимающая операция	прием уведомления о результатах устранения выявленных критических несоответствий
Результат выполнения транзакции общего процесса	сведения о критических несоответствиях (P.MM.11.BEN .002): уведомление о результатах устранения критических несоответствий передано
	2 Кодовое обозначение Наименование транзакции общего процесса Шаблон транзакции общего процесса Инициирующая роль Инициирующая операция Реагирующая роль Принимающая операция Результат выполнения транзакции

9	Параметры транзакции общего процесса:	
	время для подтверждения получения	20 мин
	время подтверждения принятия в обработку	_
	время ожидания ответа	_
	признак авторизации	да
	количество повторов	3
10	Сообщения транзакции общего процесса:	
	инициирующее сообщение	уведомление о результатах устранения выявленных критических несоответствий ( P.MM.11.MSG.018)
	ответное сообщение	нет
11	Параметры сообщений транзакции общего процесса:	
	признак ЭЦП	нет
	передача электронного документа с некорректной ЭЦП	_

#### VIII. Порядок действий в нештатных ситуациях

- 16. При информационном взаимодействии в рамках общего процесса вероятны нештатные ситуации, когда обработка данных не может быть произведена в обычном режиме. Нештатные ситуации возникают при технических сбоях, истечении времени ожидания и в иных случаях. Для получения участником общего процесса комментариев о причинах возникновения нештатной ситуации и рекомендаций по ее разрешению предусмотрена возможность направления соответствующего запроса в службу поддержки интегрированной информационной системы Евразийского экономического союза. Общие рекомендации по разрешению нештатной ситуации приведены в таблице 6.
- 17. Уполномоченный орган проводит проверку сообщения, в связи с которым получено уведомление об ошибке, на соответствие Описанию форматов и структур электронных документов и сведений и требованиям к контролю сообщений, указанным в разделе IX настоящего Регламента. В случае если выявлено несоответствие указанным требованиям, уполномоченный орган принимает все необходимые меры для устранения выявленой ошибки. В случае если несоответствий не выявлено, уполномоченный орган направляет сообщение с описанием этой нештатной ситуации в службу поддержки интегрированной информационной системы Евразийского экономического союза.

#### Действия в нештатных ситуациях

Код нештатной ситуации	Описание нештатной ситуации	Причины нештатной ситуации	Описание действий при возникновении нештатной ситуации
1	2	3	4
P.EXC.001	инициатор односторонней транзакции общего процесса не получил подтверждения получения уведомления согласованного времени и количества повторов	технические сбои в транспортной системе или системная ошибка программного обеспечения	необходимо направить запрос в службу технической поддержки национального сегмента, в который было отправлено сообщение
P.EXC.003	респондент односторонней транзакции общего процесса не смог обработать уведомление после того, как отправил инициатору подтверждение его получения	системная ошибка программного обеспечения на стороне принимающего участника	необходимо направить в службу технической поддержки национального сегмента, в котором было сформировано сообщение, запрос, содержащий идентификатор транзакции общего процесса, которая не может быть обработана в штатном режиме, для повторного инициирования транзакции общего процесса
P.EXC.004	инициатор транзакции общего процесса получил уведомление об ошибке	не синхронизированы справочники и классификаторы или не обновлены XML-схемы электронных документов (сведений)	инициатору транзакции общего процесса необходимо синхронизировать используемые справочники и классификаторы или обновить ХМL-схемы электронных документов (сведений). Если справочники и классификаторы синхронизированы, ХМL-схемы электронных документов (сведений) обновлены, необходимо направить запрос в

службу	поддержки
принима	ающего
участника	a

#### IX. Требования к заполнению электронных документов и сведений

18. Требования к заполнению реквизитов электронных документов (сведений) "Сведения о результатах фармацевтической инспекции" (R.HC.MM.11.002), передаваемых в сообщении "Уведомление о выявленных критических несоответствиях " (P.MM.11.MSG.017), приведены в таблице 7.

Таблица 7

Требования к заполнению реквизитов электронных документов (сведений) "Сведения о результатах фармацевтической инспекции" (R.HC.MM.11.002), передаваемых в сообщении "Уведомление о выявленных критических несоответствиях" (P.MM.11.MSG.017)

Код требования	Формулировка требования
1	в электронном сообщении должен передаваться 1 экземпляр реквизита "Сведения о результатах инспектирования производственной площадки" (hccdo:GMPInspectionResultDetails)
2	в составе реквизита "Уполномоченный орган государства-члена" (ccdo:AuthorityDetails) реквизиты "Код страны" (csdo:CountryCode) и "Наименование уполномоченного органа" (csdo: AuthorityName) заполняются обязательно
3	в составе реквизита "Сведения о проведении фармацевтической инспекции" (hccdo: PharmInspectionDetails) если значение реквизита "Признак инспекции, проводимой совместно фармацевтическими инспекторатами государств-членов" (hcsdo:JointInspectionIndicator) соответствует значению "true" (истина), то реквизит "Код страны, проводящей инспекцию" (hcsdo: InspectingCountryCode) заполняется обязательно
4	в составе реквизита "Сведения о проведении фармацевтической инспекции" (hccdo: PharmInspectionDetails) должен быть заполнен реквизит "Ссылка на документ" (ccdo: DocReferenceDetails) и (или) реквизит "Сведения об акте" (ccdo: LegalActDetails)
5	если в составе реквизита "Сведения о проведении фармацевтической инспекции" (hccdo: PharmInspectionDetails) заполнен реквизит "Ссылка на документ" (ccdo:DocReferenceDetails), в его составе реквизиты "Номер документа" (csdo:DocId) и "Дата документа" (csdo:DocCreationDate) заполняются обязательно

6	если в составе реквизита "Сведения о проведении фармацевтической инспекции" (hccdo: PharmInspectionDetails) заполнен реквизит "Сведения об акте" (ccdo:LegalActDetails), в его составе реквизиты "Hoмер акта" (csdo:LegalActId), "Дата акта" (csdo:LegalActCreationDate) и "Наименование уполномоченного органа" (csdo: AuthorityName) заполняются обязательно
7	реквизит "Код типа фармацевтической инспекции" (hcsdo:PharmaceuticalInspectionKindCode) заполняется обязательно и его значение должно соответствовать одному из следующих значений: "01" — "плановая"; "02" — "внеплановая"
8	реквизит "Код формы проведения инспектирования" (hcsdo:InspectionFormCode) заполняется обязательно и его значение должно соответствовать одному из следующих значений: "01" – "очная"; "02" – "дистанционная"
9	в составе реквизита "Сведения о проведении фармацевтической инспекции" (hccdo: PharmInspectionDetails) должна быть заполнена совокупность реквизитов "Дата начала срока осуществления деятельности" (csdo:ActivityStartDate) и "Дата окончания срока осуществления деятельности" (csdo:ActivityEndDate) или должен быть заполнен реквизит "Дата проведения инспектирования" (hcsdo:InspectionDate)
10	в составе реквизита "Сведения о производителе" (hccdo:ManufacturingAuthorizationHolderV2Details) реквизит "Наименование хозяйствующего субъекта" (csdo:BusinessEntityName) заполняется обязательно
11	в составе реквизита "Сведения об инспектируемом субъекте" (hccdo:PharmInspectionSubjectDetails) в составе реквизита "Адрес" (ccdo: ObjectAddressDetails) должны быть заполнены реквизиты "Код страны" (csdo:UnifiedCountryCode) и "Регион" (csdo:RegionName), а также хотя бы один из реквизитов "Район" (csdo:DistrictName), "Город" (csdo:CityName) и "Населенный пункт" (csdo: SettlementName)
12	если в составе реквизита "Сведения о производителе " (hccdo:ManufacturingAuthorizationHolderV2Details) реквизит "Адрес" (ccdo:AddressV4Details) заполнен, то в его составе значение реквизита "Код вида адреса" (csdo:AddressKindCode) должно соответствовать значению "01" — "адрес регистрации (юридический адрес)", должны быть заполнены реквизиты "Код страны" (csdo: UnifiedCountryCode) и "Регион" (csdo:RegionName), а также хотя бы один из реквизитов "Район" (csdo:

	DistrictName), "Город" (csdo:CityName) и " Населенный пункт" (csdo:SettlementName)
13	при включении в реестр нормативно-справочной информации Союза классификатора видов производственной деятельности в сфере производства лекарственных средств, в составе реквизита "Сведения об инспектируемом виде деятельности организаций-производителей лекарственных препаратов" (hccdo: InspectedProductionActivityDetails) реквизит "Код инспектируемого вида деятельности организаций-производителей лекарственных препаратов" (hcsdo:InspectedProductionActivityCode) должен быть заполнен, а реквизит "Наименование инспектируемого вида деятельности организаций-производителей лекарственных препаратов" (hcsdo: InspectedProductionActivityName) не заполняется
14	при отсутствии в реестре нормативно-справочной информации Союза классификатора видов производственной деятельности в сфере производства лекарственных средств в составе реквизита "Сведения об инспектируемом виде деятельности организаций-производителей лекарственных препаратов" (hccdo: InspectedProductionActivityDetails) реквизит "Наименование инспектируемого вида деятельности организаций-производителей лекарственных препаратов" (hcsdo:InspectedProductionActivityName) должен быть заполнен, а реквизит "Код инспектируемого вида деятельности организаций-производителей лекарственных препаратов" (hcsdo:InspectedProductionActivityCode) не заполняется
15	при включении в реестр нормативно-справочной информации Союза справочника видов фармацевтической продукции, производимой (планируемой к производству) на производственной площадке инспектируемого субъекта, в составе реквизита "Сведения об инспектируемом виде деятельности организаций-производителей лекарственных препаратов" (hccdo: InspectedProductionActivityDetails) реквизит "Код вида фармацевтической продукции" (hcsdo: PharmProductCode) должен быть заполнен, а реквизит "Наименование фармацевтического продукта" (hcsdo:DrugProductName) не заполняется
	при отсутствии в реестре нормативно-справочной информации Союза справочника видов фармацевтической продукции, производимой (

	планируемой к производству) на производственной
	площадке инспектируемого субъекта, в составе
	реквизита "Сведения об инспектируемом виде
16	деятельности организаций-производителей
	лекарственных препаратов" (hccdo:
	InspectedProductionActivityDetails) реквизит "
	Наименование фармацевтического продукта" (hcsdo:
	DrugProductName) должен быть заполнен, а
	реквизит "Код вида фармацевтической продукции" (
	hcsdo:PharmProductCode) не заполняется
	значение реквизита "Код роли участника
	инспекционной группы" (hcsdo:InspectorRoleCode)
	должно соответствовать одному из следующих
17	значений:
	"01" – "ведущий инспектор";
	"02" – "инспектор";
	"03" – "эксперт"
	в составе реквизита "Сведения о проведении
	фармацевтической инспекции" (hccdo:
18	PharmInspectionDetails) реквизит "Код статуса" (csdo
	:StatusCode) заполняется обязательно и его значение
	должно соответствовать значению "4" – "выявлены
	критические и (или) существенные несоответствия"
	реквизит "Сведения о выявленном при проведении
	инспекции несоответствии" (hccdo:
	DiscrepancyDetails) заполняется обязательно,
19	в его составе значение реквизита "Код вида
	выявленного несоответствия" (hcsdo:
	DiscrepancyKindCode) должно соответствовать
	значению "1" – "критическое"

19. Требования к заполнению реквизитов электронных документов (сведений) "Сведения о результатах фармацевтической инспекции" (R.HC.MM.11.002), передаваемых в сообщении "Уведомление о результатах устранения выявленных критических несоответствий" (P.MM.11.MSG.018), приведены в таблице 8.

Таблица 8

Требования к заполнению реквизитов электронных документов (сведений) "Сведения о результатах фармацевтической инспекции" (R.HC.MM.11.002), передаваемых в сообщении "Уведомление о результатах устранения выявленных критических несоответствий" (Р.ММ.11 .MSG.018)

Код требования	Формулировка требования
1-17	соответствуют требованиям 1-17 таблицы 7 настоящего Регламента (значения кодов требований в таблице 7 и таблице 8 совпадают)
	в составе реквизита "Сведения о проведении фармацевтической инспекции" (hccdo: PharmInspectionDetails) реквизит "Код статуса" (csdo

18	:StatusCode) заполняется обязательно и его значение должно соответствовать одному из следующих значений:  "3" — "все критические и существенные несоответствия устранены";  "5" — "все критические и существенные несоответствия не устранены"
19	реквизит "Сведения о выявленном при проведении инспекции несоответствии" (hccdo: DiscrepancyDetails) заполняется обязательно, в его составе реквизиты "Период" (ccdo: PeriodDetails) и "Код статуса" (csdo:StatusCode) заполняются обязательно
20	значение реквизита "Код вида выявленного несоответствия" (hcsdo:DiscrepancyKindCode) должно соответствовать значению "1" – " критическое"
21	значение реквизита "Код статуса" (csdo:StatusCode) в составе реквизита "Сведения о выявленном при проведении инспекции несоответствии" (hccdo: DiscrepancyDetails) должно соответствовать одному из следующих значений:  "1" — "статус несоответствия не изменен";  "2" — "изменен статус несоответствия";  "3" — "устранено"

#### **УТВЕРЖДЕН**

Решением Коллегии Евразийской экономической комиссии от 19 декабря 2023 г. № 178

#### Регламент

информационного взаимодействия между органами государственной власти государств — членов Евразийского экономического союза, уполномоченными на осуществление и (или) координацию деятельности в сфере обращения лекарственных средств и заинтересованными в получении сведений о результатах фармацевтических инспекций для реализации возложенных на них полномочий, и Евразийской экономической комиссией при реализации средствами интегрированной информационной системы Евразийского экономического союза общего процесса "Обмен сведениями о результатах инспектирования производственных площадок производителей лекарственных средств на соответствие требованиям Правил надлежащей производственной практики Евразийского экономического союза"

#### I. Общие положения

1. Настоящий Регламент разработан в соответствии со следующими международными договорами и актами, составляющими право Евразийского экономического союза (далее – Союз):

Договор о Евразийском экономическом союзе от 29 мая 2014 года;

Соглашение о единых принципах и правилах обращения лекарственных средств в рамках Евразийского экономического союза от 23 декабря 2014 года;

Решение Высшего Евразийского экономического совета от 23 декабря 2014 г. № 108 "О реализации Соглашения о единых принципах и правилах обращения лекарственных средств в рамках Евразийского экономического союза";

Решение Совета Евразийской экономической комиссии от 12 февраля 2016 г. № 30 " Об утверждении Порядка формирования и ведения информационной системы в сфере обращения лекарственных средств";

Решение Совета Евразийской экономической комиссии от 3 ноября 2016 г. № 78 "О Правилах регистрации и экспертизы лекарственных средств для медицинского применения";

Решение Совета Евразийской экономической комиссии от 3 ноября 2016 г. № 82 " Об утверждении Общих требований к системе качества фармацевтических инспекторатов государств – членов Евразийского экономического союза";

Решение Совета Евразийской экономической комиссии от 3 ноября 2016 г. № 83 " Об утверждении Правил проведения фармацевтических инспекций";

Решение Коллегии Евразийской экономической комиссии от 6 ноября 2014 г. № 200 "О технологических документах, регламентирующих информационное взаимодействие при реализации средствами интегрированной информационной системы внешней и взаимной торговли общих процессов";

Решение Коллегии Евразийской экономической комиссии от 27 января 2015 г. № 5 "Об утверждении Правил электронного обмена данными в интегрированной информационной системе внешней и взаимной торговли";

Решение Коллегии Евразийской экономической комиссии от 14 апреля 2015 г. № 29 "О перечне общих процессов в рамках Евразийского экономического союза и внесении изменения в Решение Коллегии Евразийской экономической комиссии от 19 августа 2014 г. № 132";

Решение Коллегии Евразийской экономической комиссии от 9 июня 2015 г. № 63 " О Методике анализа, оптимизации, гармонизации и описания общих процессов в рамках Евразийского экономического союза";

Решение Коллегии Евразийской экономической комиссии от 18 июля 2023 г. № 108 "Об утверждении Правил реализации общего процесса "Обмен сведениями о результатах инспектирования производственных площадок производителей лекарственных средств на соответствие требованиям Правил надлежащей производственной практики Евразийского экономического союза"".

#### П. Область применения

- 2. Настоящий Регламент разработан в целях обеспечения единообразного применения участниками общего процесса порядка и условий выполнения транзакций общего процесса "Обмен сведениями о результатах инспектирования производственных площадок производителей лекарственных средств на соответствие требованиям Правил надлежащей производственной практики Евразийского экономического союза" (далее общий процесс).
- 3. Настоящий Регламент определяет требования к порядку и условиям выполнения операций общего процесса, непосредственно направленных на реализацию информационного взаимодействия между участниками общего процесса.
- 4. Настоящий Регламент применяется участниками общего процесса при контроле за порядком выполнения процедур и операций в рамках общего процесса, а также при проектировании, разработке и доработке компонентов информационных систем, обеспечивающих реализацию этого общего процесса.

#### III. Основные понятия

5. Для целей настоящего Регламента используются понятия, которые означают следующее:

"реквизит электронного документа (сведений)" – единица данных электронного документа (сведений), которая в определенном контексте считается неразделимой;

"состояние информационного объекта общего процесса" — свойство, которое характеризует информационный объект на определенном этапе выполнения процедуры общего процесса и которое изменяется при выполнении операций общего процесса.

Понятия "инициатор", "инициирующая операция", "принимающая операция", "респондент", "сообщение общего процесса" и "транзакция общего процесса", используемые в настоящем Регламенте, применяются в значениях, определенных Методикой анализа, оптимизации, гармонизации и описания общих процессов в рамках Евразийского экономического союза, утвержденной Решением Коллегии Евразийской экономической комиссии (далее – Комиссия) от 9 июня 2015 г. № 63.

Иные понятия, используемые в настоящем Регламенте, применяются в значениях, определенных в пункте 4 Правил информационного взаимодействия при реализации средствами интегрированной информационной системы Евразийского экономического союза общего процесса "Обмен сведениями о результатах инспектирования производственных площадок производителей лекарственных средств на соответствие требованиям Правил надлежащей производственной практики Евразийского экономического союза", утвержденных Решением Коллегии Комиссии от 19 декабря 2023 г. № 178 (далее – Правила информационного взаимодействия).

#### IV. Основные сведения об информационном взаимодействии в рамках общего процесса

#### 1. Участники информационного взаимодействия

6. Перечень ролей участников информационного взаимодействия в рамках общего процесса приведен в таблице 1.

Таблица 1 Перечень ролей участников информационного взаимодействия

Наименование роли	Описание роли	Участник, выполняющий роль
1	2	3
Координатор	отвечает за формирование базы данных о фармацевтических инспекциях и опубликовывает на информационном портале Союза только общедоступные сведения о планах (графиках) проведения инспекций и выданных по результатам фармацевтических инспекций сертификатах, предоставляет средствами интегрированной системы заинтересованным органам по запросу сведения из базы данных о фармацевтических инспекциях в ограниченном объеме	Комиссия (Р.АСТ.001)
Потребитель сведений	направляет запрос через интегрированную систему и получает сведения из базы данных о фармацевтических инспекциях в ограниченном объеме	A(1,003)

#### 2. Структура информационного взаимодействия

7. Информационное взаимодействие в рамках общего процесса осуществляется между органами государственной власти государств — членов Союза, уполномоченными на осуществление и (или) координацию деятельности в сфере обращения лекарственных средств и заинтересованными в получении сведений о результатах фармацевтических инспекций (далее — заинтересованный орган), и Комиссией в соответствии с процедурами общего процесса, предусматривающими информационное взаимодействие при представлении сведений из базы данных о фармацевтических инспекциях в ограниченном объеме.

Структура информационного взаимодействия между заинтересованными органами и Комиссией представлена на рисунке 1.



- Рис. 1. Структура информационного взаимодействия между заинтересованными органами и Комиссией
- 8. Информационное взаимодействие между заинтересованными органами и Комиссией реализуется в рамках общего процесса. Структура общего процесса определена в Правилах информационного взаимодействия.
- 9. Информационное взаимодействие определяет порядок выполнения транзакций общего процесса, каждая из которых представляет собой обмен сообщениями в целях синхронизации состояний информационного объекта общего процесса между участниками общего процесса. Для каждого информационного взаимодействия определены взаимосвязи между операциями и соответствующими таким операциям транзакциями общего процесса.
- 10. При выполнении транзакции общего процесса инициатор в рамках осуществляемой им операции (инициирующей операции) направляет респонденту сообщение-запрос, в ответ на которое респондент в рамках осуществляемой им операции (принимающей операции) может направить или не направить сообщение-ответ в зависимости от шаблона транзакции общего процесса. Структура данных в составе сообщения должна соответствовать Описанию форматов и структур электронных документов и сведений, используемых для реализации средствами интегрированной информационной системы Евразийского экономического союза общего процесса "Обмен сведениями о результатах инспектирования производственных площадок производителей лекарственных средств на соответствие требованиям Правил надлежащей производственной практики Евразийского экономического союза", утвержденному Решением Коллегии Комиссии от 19 декабря 2023 г. № 178 (далее – Описание форматов и структур электронных документов и сведений).
- 11. Транзакции общего процесса выполняются в соответствии с заданными параметрами транзакций общего процесса, как это определено настоящим Регламентом

#### V. Информационное взаимодействие в рамках групп процедур

12. Информационное взаимодействие осуществляется в рамках группы процедур представления сведений из базы данных о фармацевтических инспекциях в ограниченном объеме. Схема выполнения транзакций общего процесса при представлении сведений из базы данных о фармацевтических инспекциях в ограниченном объеме представлена на рисунке 2. Для каждой процедуры общего процесса в таблице 2 приведена связь между операциями, промежуточными и результирующими состояниями информационных объектов общего процесса и транзакциями общего процесса.

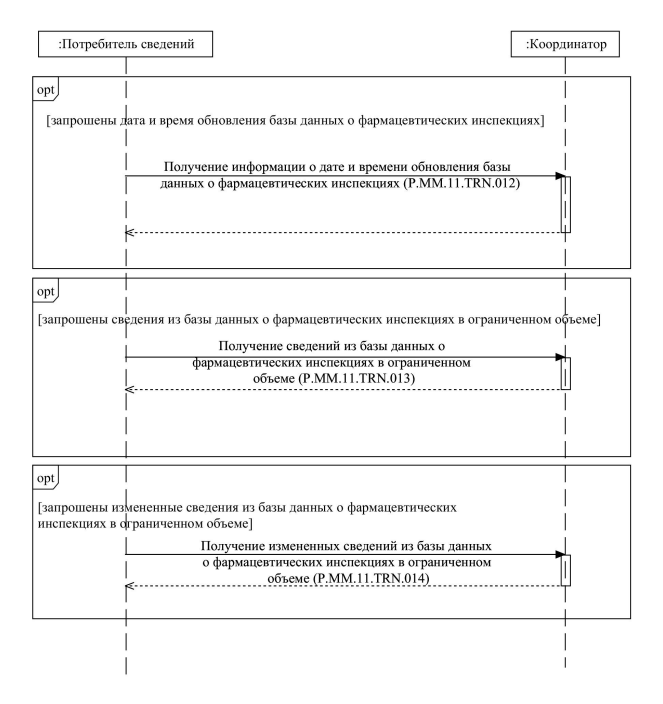


Рис. 2. Схема выполнения транзакций общего процесса при представлении сведений из базы данных о фармацевтических инспекциях в ограниченном объеме Таблица 2

### Перечень транзакций общего процесса при представлении сведений из базы данных о фармацевтических инспекциях в ограниченном объеме

№ п/п 1	Операция, выполняемая инициатором  2 Получение инфор	Промежуточное состояние информационно го объекта общего процесса 3	Операция, выполняемая респондентом 4	Результирующее состояние информационно го объекта общего процесса 5	Транзакция общего процесса 6 армацевтических
1.1	Запрос информации о дате и времени обновления базы данных о фармацевтическ их инспекциях в ограниченном объеме (Р.ММ .11.ОРК.036). Прием и обработка информации о дате и времени обновления базы данных о фармацевтическ их инспекциях в ограниченном объеме (Р.ММ .11.ОРК.038)	база данных о фармацевтическ их инспекциях ( P.MM.11.BEN .001): дата и время обновления запрошены заинтересованн ым органом	обработка и представление информации о дате и времени обновления базы данных о фармацевтическ их инспекциях в ограниченном объеме (P.MM .11.OPR.037)	база данных о фармацевтическ их инспекциях ( P.MM.11.BEN .001): дата и в р е м я обновления представлены заинтересованно му органу	получение информации о дате и времени обновления базы данных о фармацевтическ их инспекциях заинтересованным органом (P.MM.11.TRN .012)
2	Получение сведений из базы данных о фармацевтических инспекциях в ограниченном объеме (P.MM.11.PRC.013)				
2.1	Запрос сведений из базы данных о фармацевтическ их инспекциях в ограниченном объеме (P.MM .11.OPR.039). Прием и обработка сведений из базы данных	база данных о фармацевтическ их инспекциях ( P.MM.11.BEN .001): сведения в	обработка и представление сведений из базы данных о фармацевтическ их инспекциях	база данных о фармацевтическ их инспекциях ( P.MM.11.BEN .001): сведения в ограниченном объеме представлены; база данных	получение сведений из базы данных о фармацевтическ их инспекциях

	о фармацевтическ их инспекциях в ограниченном объеме (P.MM .11.OPR.041)		в ограниченном объеме (P.MM .11.OPR.040)	фармацевтическ их инспекциях ( P.MM.11.BEN .001): сведения отсутствуют	.11.TRN.013)
3		ъеме (Р.ММ.11.PR		фармацевтическі	их инспекциях в
3.1	измененных сведений из базы данных о фармацевтическ их инспекциях в ограниченном	база данных о фармацевтическ их инспекциях ( P.MM.11.BEN . 0 0 1 ): измененные сведения в ограниченном объеме запрошены	обработка и представление измененных сведений из базы данных о фармацевтическ их инспекциях в ограниченном объеме (P.MM .11.OPR.043)	база данных о фармацевтическ их инспекциях ( P.MM.11.BEN .001): измененные сведения в ограниченном объеме представлены; база данных о фармацевтическ их инспекциях ( P.MM.11.BEN .001): измененные сведения отсутствуют	получение измененных сведений из базы данных о фармацевтическ их инспекциях в ограниченном объеме (P.MM .11.TRN.014)

#### VI. Описание сообщений общего процесса

13. Перечень сообщений общего процесса, передаваемых в рамках информационного взаимодействия при реализации общего процесса, приведен в таблице 3. Структура данных в составе сообщения должна соответствовать Описанию форматов и структур электронных документов и сведений. Ссылка на соответствующую структуру в Описании форматов и структур электронных документов и сведений устанавливается по значению графы 3 таблицы 3.

Таблица 3

#### Перечень сообщений общего процесса

Кодовое обозначение	Наименование	Структура электронного документа (сведений)
1	2	3
P.MM.11.MSG.010	запрос сведений о дате и времени обновления базы данных о фармацевтических инспекциях	состояние актуализации базы данных о фармацевтических инспекциях (R.HC.MM.11.004)

P.MM.11.MSG.011	информация о дате и времени обновления базы данных о фармацевтических инспекциях	состояние актуализации общего ресурса (R.007)
P.MM.11.MSG.013	сведения из базы данных о фармацевтических инспекциях	обобщенная структура электронного документа (сведений) (R.010)
P.MM.11.MSG.014	уведомление об отсутствии запрашиваемых сведений в базе данных о фармацевтических инспекциях	уведомление о результате обработки (R.006)
P.MM.11.MSG.016	измененные сведения из базы данных о фармацевтических инспекциях	обобщенная структура электронного документа (сведений) (R.010)
P.MM.11.MSG.019	запрос сведений из базы данных о фармацевтических инспекциях заинтересованным органом	состояние актуализации базы данных о фармацевтических инспекциях (R.HC.MM.11.004)
P.MM.11.MSG.020	запрос измененных сведений из базы данных о фармацевтических инспекциях заинтересованным органом	состояние актуализации базы данных о фармацевтических инспекциях (R.HC.MM.11.004)

#### VII. Описание транзакций общего процесса

- 1. Транзакция общего процесса "Получение информации о дате и времени обновления базы данных о фармацевтических инспекциях заинтересованным органом" (P.MM.11.TRN.012)
- 14. Транзакция общего процесса "Получение информации о дате и времени обновления базы данных о фармацевтических инспекциях заинтересованным органом" (P.MM.11.TRN.012) выполняется для представления респондентом по запросу инициатора информации о дате и времени обновления соответствующих сведений. Схема выполнения указанной транзакции общего процесса представлена на рисунке 3. Параметры транзакции общего процесса приведены в таблице 4.

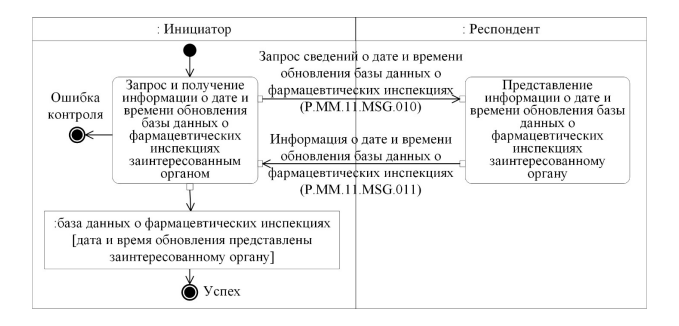


Рис. 3. Схема выполнения транзакции общего процесса "Получение информации о дате и времени обновления базы данных о фармацевтических инспекциях заинтересованным органом" (P.MM.11.TRN.012)

Таблица 4

## Описание транзакции общего процесса "Получение информации о дате и времени обновления базы данных о фармацевтических инспекциях заинтересованным органом" (P.MM.11.TRN.012)

№ п/п	Обязательный элемент	Описание
1	2	3
1	Кодовое обозначение	P.MM.11.TRN.012
2	Наименование транзакции общего процесса	получение информации о дате и времени обновления базы данных о фармацевтических инспекциях заинтересованным органом
3	Шаблон транзакции общего процесса	вопрос/ответ
4	Инициирующая роль	инициатор
5	Инициирующая операция	запрос и получение информации о дате и времени обновления базы данных о фармацевтических инспекциях заинтересованным органом
6	Реагирующая роль	респондент
7	Принимающая операция	представление информации о дате и времени обновления базы данных о фармацевтических инспекциях заинтересованному органу

8	Результат выполнения транзакции общего процесса	база данных о фармацевтических инспекциях (P.MM.11.BEN.001): дата и время обновления представлены заинтересованному органу
9	Параметры транзакции общего процесса:	
	время для подтверждения получения	_
	время подтверждения принятия в обработку	20 мин
	время ожидания ответа	1 ч
	признак авторизации	да
	количество повторов	3
10	Сообщения транзакции общего процесса:	
	инициирующее сообщение	запрос сведений о дате и времени обновления базы данных о фармацевтических инспекциях ( P.MM.11.MSG.010)
	ответное сообщение	информация о дате и времени обновления базы данных о фармацевтических инспекциях ( P.MM.11.MSG.011)
11	Параметры сообщений транзакции общего процесса:	
	признак ЭЦП	нет
	передача электронного документа с некорректной ЭЦП	_

### 2. Транзакция общего процесса "Получение сведений из базы данных о фармацевтических инспекциях в ограниченном объеме" (P.MM.11.TRN.013)

15. Транзакция общего процесса "Получение сведений из базы данных о фармацевтических инспекциях в ограниченном объеме" (Р.ММ.11.TRN.013) выполняется для представления респондентом по запросу инициатора соответствующих сведений. Схема выполнения указанной транзакции общего процесса представлена на рисунке 4. Параметры транзакции общего процесса приведены в таблице 5.

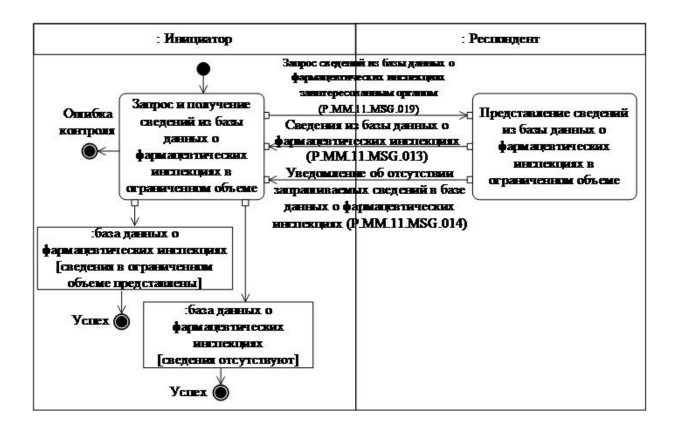


Рис. 4. Схема выполнения транзакции общего процесса "Получение сведений из базы данных о фармацевтических инспекциях в ограниченном объеме" (P.MM.11.TRN .013)

Таблица 5

### Описание транзакции общего процесса "Получение сведений из базы данных о фармацевтических инспекциях в ограниченном объеме" (P.MM.11.TRN.013)

№ п/п	Обязательный элемент	Описание
1	2	3
1	Кодовое обозначение	P.MM.11.TRN.013
2	Наименование транзакции общего процесса	получение сведений из базы данных о фармацевтических инспекциях в ограниченном объеме
3	Шаблон транзакции общего процесса	запрос/ответ
4	Инициирующая роль	инициатор
5	Инициирующая операция	запрос и получение сведений из базы данных о фармацевтических инспекциях в ограниченном объеме
6	Реагирующая роль	респондент
		представление сведений из базы данных
7	Принимающая операция	

		о фармацевтических инспекциях в ограниченном объеме
8	Результат выполнения транзакции общего процесса	база данных о фармацевтических инспекциях (P.MM.11.BEN.001): сведения в ограниченном объеме представлены база данных о фармацевтических инспекциях (P.MM.11.BEN.001): сведения отсутствуют
9	Параметры транзакции общего процесса:	
	время для подтверждения получения	_
	время подтверждения принятия в обработку	20 мин
	время ожидания ответа	1 ч
	признак авторизации	да
	количество повторов	3
10	Сообщения транзакции общего процесса:	
	инициирующее сообщение	запрос сведений из базы данных о фармацевтических инспекциях заинтересованным органом (P.MM .11.MSG.019)
	ответное сообщение	сведения из базы данных о фармацевтических инспекциях ( P.MM.11.MSG.013) уведомление об отсутствии запрашиваемых сведений в базе данных о фармацевтических инспекциях (P.MM.11.MSG.014)
11	Параметры сообщений транзакции общего процесса:	
	признак ЭЦП	нет
	передача электронного документа с некорректной ЭЦП	_

# 3. Транзакция общего процесса "Получение измененных сведений из базы данных о фармацевтических инспекциях в ограниченном объеме" (P.MM.11.TRN .014)

16. Транзакция общего процесса "Получение измененных сведений из базы данных о фармацевтических инспекциях в ограниченном объеме" (P.MM.11.TRN.014) выполняется для представления респондентом по запросу инициатора соответствующих измененных сведений. Схема выполнения указанной транзакции общего процесса представлена на рисунке 5. Параметры транзакции общего процесса приведены в таблице 6.

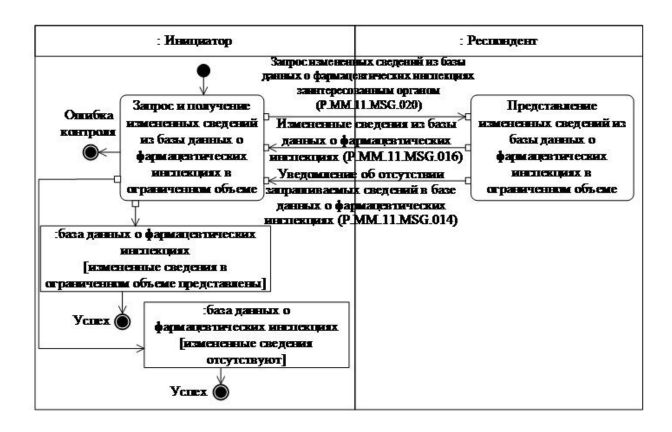


Рис. 5. Схема выполнения транзакции общего процесса "Получение измененных сведений из базы данных о фармацевтических инспекциях в ограниченном объеме" ( P.MM.11.TRN.014)

Таблица 6

### Описание транзакции общего процесса "Получение измененных сведений из базы данных о фармацевтических инспекциях в ограниченном объеме" (P.MM.11.TRN.014)

№ п/п	Обязательный элемент	Описание
1	2	3
1	Кодовое обозначение	P.MM.11.TRN.014
2	Наименование транзакции общего процесса	получение измененных сведений из базы данных о фармацевтических инспекциях в ограниченном объеме
3	Шаблон транзакции общего процесса	запрос/ответ
4	Инициирующая роль	инициатор
5	Инициирующая операция	запрос и получение измененных сведений из базы данных о фармацевтических инспекциях
6	Реагирующая роль	респондент
7	Принимающая операция	представление измененных сведений из базы данных о фармацевтических инспекциях

8	Результат выполнения транзакции общего процесса	база данных о фармацевтических инспекциях (P.MM.11.BEN.001): измененные сведения в ограниченном объеме представлены база данных о фармацевтических инспекциях (P.MM.11.BEN.001): измененные сведения отсутствуют
9	Параметры транзакции общего процесса:	
	время для подтверждения получения	_
	время подтверждения принятия в обработку	20 мин
	время ожидания ответа	1 ч
	признак авторизации	да
	количество повторов	3
10	Сообщения транзакции общего процесса:	
	инициирующее сообщение	запрос измененных сведений из базы данных о фармацевтических инспекциях заинтересованным органом (P.MM .11.MSG.020)
	ответное сообщение	уведомление об отсутствии запрашиваемых сведений в базе данных о фармацевтических инспекциях (Р.ММ.11.MSG.014) измененные сведения из базы данных о фармацевтических инспекциях (Р.ММ.11.MSG.016)
11	Параметры сообщений транзакции общего процесса:	
	признак ЭЦП	нет
	передача электронного документа с некорректной ЭЦП	_

#### VIII. Порядок действий в нештатных ситуациях

17. При информационном взаимодействии в рамках общего процесса вероятны нештатные ситуации, когда обработка данных не может быть произведена в обычном режиме. Нештатные ситуации возникают при технических сбоях, истечении времени ожидания и в иных случаях. Для получения участником общего процесса комментариев о причинах возникновения нештатной ситуации и рекомендаций по ее разрешению предусмотрена возможность направления соответствующего запроса в службу поддержки интегрированной информационной системы Евразийского

экономического союза. Общие рекомендации по разрешению нештатной ситуации приведены в таблице 7.

18. Заинтересованный орган проводит проверку сообщения, в связи с которым получено уведомление об ошибке, на соответствие Описанию форматов и структур электронных документов и сведений и требованиям к контролю сообщений, указанным в разделе IX настоящего Регламента. В случае если выявлено несоответствие указанным требованиям, заинтересованный орган принимает все необходимые меры для устранения выявленой ошибки. В случае если несоответствий не выявлено, заинтересованный орган направляет сообщение с описанием этой нештатной ситуации в службу поддержки интегрированной информационной системы Евразийского экономического союза.

Таблица 7

#### Действия в нештатных ситуациях

Код нештатной ситуации	Описание нештатной ситуации	Причины нештатной ситуации	Описание действий при возникновении нештатной ситуации
1	2	3	4
P.EXC.002	инициатор двусторонней транзакции общего процесса не получил сообщение-ответ после истечения согласованного количества повторов	технические сбои в транспортной системе или системная ошибка программного обеспечения	необходимо направить запрос в службу технической поддержки национального сегмента, в котором было сформировано сообщение
P.EXC.004	инициатор транзакции общего процесса получил уведомление об ошибке	не синхронизированы справочники и классификаторы или не обновлены XML-схемы электронных документов (сведений)	инициатору транзакции общего процесса необходимо синхронизировать используемые справочники и классификаторы или обновить ХМL-схемы электронных документов (сведений). Если справочники и классификаторы синхронизированы, ХМL-схемы электронных документов (сведений) обновлены, необходимо направить запрос в службу поддержки принимающего участника

#### ІХ. Требования к заполнению электронных документов и сведений

19. Требования к заполнению реквизитов электронных документов (сведений) "Состояние актуализации базы данных о фармацевтических инспекциях" (R.HC.MM .11.004), передаваемых в сообщении "Запрос сведений о дате и времени обновления базы данных о фармацевтических инспекциях" (P.MM.11.MSG.010), приведены в таблице 8.

Таблица 8

Требования к заполнению реквизитов электронных документов (сведений) "Состояние актуализации базы данных о фармацевтических инспекциях" (R.HC.MM.11.004), передаваемых в сообщении "Запрос сведений о дате и времени обновления базы данных о фармацевтических инспекциях" (P.MM.11.MSG.010)

Код требования	Формулировка требования
1	реквизит "Дата и время обновления" (csdo: UpdateDateTime) не заполняется
2	реквизит "Код страны" (csdo:UnifiedCountryCode) не заполняется
3	реквизит "Идентификатор информационного объекта общего процесса" (csdo: InformationResourceId) заполняется обязательно и его значение должно соответствовать одному из следующих значений:  "R.HC.MM.11.001" — "сведения о планах (графиках) проведения инспекций";  "R.HC.MM.11.002" — "сведения о результатах инспекций";  "R.HC.MM.11.003" — "сведения о сертификатах"
4	реквизит "Номер документа" (csdo:DocId) не заполняется

20. Требования к заполнению реквизитов электронных документов (сведений) "Обобщенная структура электронного документа (сведений)" (R.010), передаваемых в сообщении "Сведения из базы данных о фармацевтических инспекциях" (P.MM.11. MSG.013), приведены в таблице 9.

Таблица 9

Требования к заполнению реквизитов электронных документов (сведений) "Обобщенная структура электронного документа (сведений)" (R.010), передаваемых в сообщении "Сведения из базы данных о фармацевтических инспекциях" (P.MM.11.MSG.013)

Код требования	Формулировка требования	
	структура и содержание реквизита "Произвольное содержимое" определяется реквизитом "Идентификатор информационного объекта общего	

процесса" (csdo:InformationResourceId), содержащимся в запросе, в ответ на который формируется данное сообщение: а) если в запросе указано значение "R.HC.MM .11.001", то в реквизит "Произвольное содержимое" заполняется согласно структуре электронного документа (сведений) "Сведения о плане (графике) проведения фармацевтических инспекций" R.HC.MM.11.001); б) если в запросе указано значение "R.HC.MM .11.002", то в реквизит "Произвольное содержимое" заполняется согласно структуре электронного документа (сведений) "Сведения о результатах фармацевтической инспекции" (R.HC.MM.11.002); в) если в запросе указано значение "R.HC.MM .11.003", то в реквизит "Произвольное содержимое" заполняется согласно структуре "Сведения о сертификате соответствия производителя лекарственных средств требованиям Правил надлежащей производственной практики" R.HC.MM.11.003)

21. Требования к заполнению реквизитов электронных документов (сведений) "Уведомление о результате обработки" (R.006), передаваемых в сообщении "Уведомление об отсутствии запрашиваемых сведений в базе данных о фармацевтических инспекциях" (P.MM.11.MSG.014), приведены в таблице 10.

Таблица 10

Требования к заполнению реквизитов электронных документов (сведений) "Уведомление о результате обработки" (R.006), передаваемых в сообщении "Уведомление об отсутствии запрашиваемых сведений в базе данных о фармацевтических инспекциях" (P.MM.11.MSG .014)

Код требования	Формулировка требования	
1	реквизит "Код результата обработки" (csdo: ProcessingResultV2Code) должен содержать	
	значение "1" - сведения отсутствуют	

22. Требования к заполнению реквизитов электронных документов (сведений) "Обобщенная структура электронного документа (сведений)" (R.010), передаваемых в сообщении "Измененные сведения из базы данных о фармацевтических инспекциях" (P.MM.11.MSG.016), приведены в таблице 11.

Таблица 11

Требования к заполнению реквизитов электронных документов (сведений) "Обобщенная структура электронного документа (сведений)" (R.010), передаваемых в сообщении " Измененные сведения из базы данных о фармацевтических инспекциях" (P.MM.11.MSG.016)

Код тре	бования	Формулировка требования
		1 2 1

структура и содержание реквизита "Произвольное содержимое" реквизитом определяется Идентификатор информационного объекта общего процесса" (csdo:InformationResourceId), содержащимся в запросе, в ответ на который формируется данное сообщение: а) если в запросе указано значение "R.HC.MM .11.001", то в реквизит "Произвольное содержимое" заполняется согласно структуре электронного документа (сведений) "Сведения о плане (графике) проведения фармацевтических инспекций" R.HC.MM.11.001); б) если в запросе указано значение "R.HC.MM .11.002", то в реквизит "Произвольное содержимое" заполняется согласно структуре электронного документа (сведений) "Сведения о результатах фармацевтической инспекции" (R.HC.MM.11.002); в) если в запросе указано значение "R.HC.MM .11.003", то в реквизит "Произвольное содержимое" заполняется согласно структуре "Сведения о сертификате соответствия производителя лекарственных средств требованиям Правил надлежащей производственной практики" R.HC.MM.11.003)

1

23. Требования к заполнению реквизитов электронных документов (сведений) "Состояние актуализации базы данных о фармацевтических инспекциях" (R.HC.MM .11.004), передаваемых в сообщении "Запрос сведений из базы данных о фармацевтических инспекциях заинтересованным органом" (P.MM.11.MSG.019), приведены в таблице 12.

Таблица 12

# Требования к заполнению реквизитов электронных документов (сведений) "Состояние актуализации базы данных о фармацевтических инспекциях" (R.HC.MM.11.004), передаваемых в сообщении "Запрос сведений из базы данных о фармацевтических инспекциях заинтересованным органом" (P.MM.11.MSG.019)

Код требования	Формулировка требования
1	реквизит "Идентификатор информационного объекта общего процесса" (csdo: InformationResourceId) заполняется обязательно и его значение должно соответствовать одному из следующих значений:  "R.HC.MM.11.001" – "сведения о планах (графиках) проведения инспекций";  "R.HC.MM.11.002" – "сведения о результатах инспекций";  "R.HC.MM.11.003" – "сведения о сертификатах"
	если реквизит "Код страны" (csdo: UnifiedCountryCode) заполнен,

Z	то значение атрибута "идентификатор справочника ( классификатора)" (атрибут codeListId) в его составе	
	должно содержать кодовое обозначение	
	классификатора стран мира, указанного в разделе	
	VII Правил информационного взаимодействия	

24. Требования к заполнению реквизитов электронных документов (сведений) "Состояние актуализации базы данных о фармацевтических инспекциях" (R.HC.MM .11.004), передаваемых в сообщении "Запрос измененных сведений из базы данных о фармацевтических инспекциях заинтересованным органом" (P.MM.11.MSG.020), приведены в таблице 13.

Таблица 13

Требования к заполнению реквизитов электронных документов (сведений) "Состояние актуализации базы данных о фармацевтических инспекциях" (R.HC.MM.11.004), передаваемых в сообщении "Запрос измененных сведений из базы данных о фармацевтических инспекциях заинтересованным органом" (P.MM.11.MSG.020)

Код требования	Формулировка требования	
1	реквизит "Идентификатор информационного объекта общего процесса" (csdo: InformationResourceId) заполняется обязательно и его значение должно соответствовать одному из следующих значений:  "R.HC.MM.11.001" — "сведения о планах (графиках) проведения инспекций";  "R.HC.MM.11.002" — "сведения о результатах инспекций";  "R.HC.MM.11.003" — "сведения о сертификатах"	
2	если реквизит "Код страны" (csdo: UnifiedCountryCode) заполнен, то значение атрибута "идентификатор справочника (классификатора)" (атрибут codeListId) в его составе должно содержать кодовое обозначение классификатора стран мира, указанного в разделе VII Правил информационного взаимодействия	
3	реквизит "Дата и время обновления" (csdo: UpdateDateTime) заполняется обязательно	

**УТВЕРЖДЕНО** 

Решением Коллегии Евразийской экономической комиссии от 19 декабря 2023 г. № 178

#### Описание

форматов и структур электронных документов и сведений, используемых для реализации средствами интегрированной информационной системы Евразийского экономического союза общего процесса "Обмен сведениями о результатах инспектирования производственных площадок производителей лекарственных средств на соответствие

### требованиям Правил надлежащей производственной практики Евразийского экономического союза"

#### I. Общие положения

1. Настоящее Описание разработано в соответствии со следующими международными договорами и актами, составляющими право Евразийского экономического союза (далее – Союз):

Договор о Евразийском экономическом союзе от 29 мая 2014 года;

Соглашение о единых принципах и правилах обращения лекарственных средств в рамках Евразийского экономического союза от 23 декабря 2014 года;

Решение Высшего Евразийского экономического совета от 23 декабря 2014 г. № 108 "О реализации Соглашения о единых принципах и правилах обращения лекарственных средств в рамках Евразийского экономического союза";

Решение Совета Евразийской экономической комиссии от 12 февраля 2016 г. № 30 " Об утверждении Порядка формирования и ведения информационной системы в сфере обращения лекарственных средств";

Решение Совета Евразийской экономической комиссии от 3 ноября 2016 г. № 78 "О Правилах регистрации и экспертизы лекарственных средств для медицинского применения";

Решение Совета Евразийской экономической комиссии от 3 ноября 2016 г. № 82 " Об утверждении Общих требований к системе качества фармацевтических инспекторатов государств – членов Евразийского экономического союза";

Решение Совета Евразийской экономической комиссии от 3 ноября 2016 г. № 83 " Об утверждении Правил проведения фармацевтических инспекций";

Решение Коллегии Евразийской экономической комиссии от 6 ноября 2014 г. № 200 "О технологических документах, регламентирующих информационное взаимодействие при реализации средствами интегрированной информационной системы внешней и взаимной торговли общих процессов";

Решение Коллегии Евразийской экономической комиссии от 27 января 2015 г. № 5 "Об утверждении Правил электронного обмена данными в интегрированной информационной системе внешней и взаимной торговли";

Решение Коллегии Евразийской экономической комиссии от 14 апреля 2015 г. № 29 "О перечне общих процессов в рамках Евразийского экономического союза и внесении изменения в Решение Коллегии Евразийской экономической комиссии от 19 августа 2014 г. № 132";

Решение Коллегии Евразийской экономической комиссии от 9 июня 2015 г. № 63 " О Методике анализа, оптимизации, гармонизации и описания общих процессов в рамках Евразийского экономического союза"; Решение Коллегии Евразийской экономической комиссии от 18 июля 2023 г. № 108 "Об утверждении Правил реализации общего процесса "Обмен сведениями о результатах инспектирования производственных площадок производителей лекарственных средств на соответствие требованиям Правил надлежащей производственной практики Евразийского экономического союза"".

#### II. Область применения

- 2. Настоящее Описание определяет требования к форматам и структурам электронных документов и сведений, используемых при информационном взаимодействии в рамках общего процесса "Обмен сведениями о результатах инспектирования производственных площадок производителей лекарственных средств на соответствие требованиям Правил надлежащей производственной практики Евразийского экономического союза" (далее общий процесс).
- 3. Настоящее Описание применяется при проектировании, разработке и доработке компонентов информационных систем при реализации процедур общего процесса средствами интегрированной информационной системы Евразийского экономического союза (далее интегрированная система).
- 4. Описание форматов и структур электронных документов и сведений приводится в табличной форме с указанием полного реквизитного состава с учетом уровней иерархии вплоть до простых (атомарных) реквизитов.
- 5. В таблице описывается однозначное соответствие реквизитов электронных документов (сведений) (далее реквизиты) и элементов модели данных.
  - 6. В таблице формируются следующие поля (графы):
  - "иерархический номер" порядковый номер реквизита;
  - "имя реквизита" устоявшееся или официальное словесное обозначение реквизита;
  - "описание реквизита" текст, поясняющий смысл (семантику) реквизита;
- "идентификатор" идентификатор элемента данных в модели данных, соответствующего реквизиту;
  - "область значений" словесное описание возможных значений реквизита;
- "мн." множественность реквизитов: обязательность (опциональность) и количество возможных повторений реквизита.
- 7. Для указания множественности реквизитов используются следующие обозначения:
  - 1 реквизит обязателен, повторения не допускаются;
  - n реквизит обязателен, должен повторяться n pas (n > 1);
  - 1..\* реквизит обязателен, может повторяться без ограничений;
  - n..\* реквизит обязателен, должен повторяться не менее n раз (n > 1);
- n..m реквизит обязателен, должен повторяться не менее n раз и не более m раз (n > 1, m > n);

- 0..1 реквизит опционален, повторения не допускаются;
- 0..\* реквизит опционален, может повторяться без ограничений;
- 0..m реквизит опционален, может повторяться не более m раз (m > 1).

#### III. Основные понятия

8. Для целей настоящего Описания используются понятия, которые означают следующее:

"государство-член" – государство, являющееся членом Союза;

"реквизит" – единица данных электронного документа (сведений), которая в определенном контексте считается неразделимой.

Понятия "базисная модель данных", "модель данных", "модель данных предметной области", "предметная область" и "реестр структур электронных документов и сведений" используются в настоящем Описании в значениях, определенных Методикой анализа, оптимизации, гармонизации и описания общих процессов в рамках Евразийского экономического союза, утвержденной Решением Коллегии Евразийской экономической комиссии (далее – Комиссия) от 9 июня 2015 г. № 63.

Иные понятия, используемые в настоящем Описании, применяются в значениях, определенных в пункте 4 Правил информационного взаимодействия при реализации средствами интегрированной информационной системы Евразийского экономического союза общего процесса "Обмен сведениями о результатах инспектирования производственных площадок производителей лекарственных средств на соответствие требованиям Правил надлежащей производственной практики Евразийского экономического союза", утвержденных Решением Коллегии Комиссии от 19 декабря 2023 г. № 178.

В таблицах 4, 7, 10, 13, 16, 19, 22 настоящего Описания под Регламентами информационного взаимодействия понимаются:

Регламент информационного взаимодействия между уполномоченными органами ( организациями) государств — членов Евразийского экономического союза в сфере обращения лекарственных средств, проводящими фармацевтические инспекции, и Евразийской экономической комиссией при реализации средствами интегрированной информационной системы Евразийского экономического союза общего процесса " Обмен сведениями о результатах инспектирования производственных площадок производителей лекарственных средств на соответствие требованиям Правил надлежащей производственной практики Евразийского экономического союза",

Регламент информационного взаимодействия между уполномоченными органами ( организациями) государств — членов Евразийского экономического союза в сфере обращения лекарственных средств, проводящими фармацевтические инспекции, при реализации средствами интегрированной информационной системы Евразийского экономического союза общего процесса "Обмен сведениями о результатах

инспектирования производственных площадок производителей лекарственных средств на соответствие требованиям Правил надлежащей производственной практики Евразийского экономического союза";

Регламент информационного взаимодействия между органами государственной власти государств — членов Евразийского экономического союза, уполномоченными на осуществление и (или) координацию деятельности в сфере обращения лекарственных средств и заинтересованными в получении сведений о результатах фармацевтических инспекций для реализации возложенных на них полномочий, и Евразийской экономической комиссией при реализации средствами интегрированной информационной системы Евразийского экономического союза общего процесса "Обмен сведениями о результатах инспектирования производственных площадок производителей лекарственных средств на соответствие требованиям Правил надлежащей производственной практики Евразийского экономического союза";

утвержденные Решением Коллегии Комиссии от 19 декабря 2023 г. № 178.

#### IV. Структуры электронных документов и сведений

9. Перечень структур электронных документов и сведений приведен в таблице 1. Таблица 1

#### Перечень структур электронных документов и сведений

№ п/п	Идентификатор	Имя	Пространство имен	
1	2	3	4	
1	Структуры электронн в базисной модели	Структуры электронных документов и сведений в базисной модели		
1.1	R.006	уведомление о результате обработки	urn:EEC:R: ProcessingResultDetails: vY.Y.Y	
1.2	R.007	состояние актуализации общего ресурса	urn:EEC:R: ResourceStatusDetails: vY.Y.Y	
1.3	R.010	обобщенная структура электронного документа ( сведений)	urn:EEC:R: GenericEDocDetails: vY.Y.Y	
2	1,5 5,1	Структуры электронных документов и сведений в предметной области		
2.1	R.HC.MM.11.001	сведения о плане ( графике) проведения фармацевтических инспекций	urn:EEC:R:HC:MM:11: DrugGMPInspectionSched uleDetails:v1.0.0	
2.2	R.HC.MM.11.002	сведения о результатах фармацевтической инспекции	urn:EEC:R:HC:MM:11: DrugGMPInspectionResult sDetails:v1.0.0	

2.3	R.HC.MM.11.003	сведения о сертификате соответствия производителя лекарственных средств требованиям Правил надлежащей производственной практики	urn:EEC:R:HC:MM:11: DrugGMPInspectionCertificateDetails:v1.0.0	
2.4	R.HC.MM.11.004	состояние актуализации базы данных о фармацевтических инспекциях	urn:EEC:R:HC:MM:11: DrugGMPInspectionResou rceStatusDetails:v1.0.0	

Символы "Y.Y.Y" в пространствах имен структур электронных документов и сведений соответствуют номеру версии структуры электронного документа (сведений), определяемой в соответствии с номером версии базисной модели данных, использованной при разработке в соответствии с настоящим Описанием технической схемы структуры электронного документа (сведений), подлежащей включению в реестр структур электронных документов и сведений, используемых при реализации информационного взаимодействия в интегрированной системе (далее – реестр структур электронных документов и сведений).

#### 1. Структуры электронных документов и сведений в базисной модели

10. Описание структуры электронного документа (сведений) "Уведомление о результате обработки" (R.006) приведено в таблице 2.

Таблица 2

### Описание структуры электронного документа (сведений) "Уведомление о результате обработки" (R.006)

№ п/п	Обозначение элемента	Описание
1	2	3
1	Имя	уведомление о результате обработки
2	Идентификатор	R.006
3	Версия	Y.Y.Y
4	Определение	сведения о результате обработки запроса респондентом
5	Использование	_
6	Идентификатор пространства имен	urn:EEC:R:ProcessingResultDetails: vY.Y.Y
7	Корневой элемент XML-документа	ProcessingResultDetails
8	Имя файла XML-схемы	EEC_R_ProcessingResultDetails_v Y.Y.Y.xsd

Символы "Y.Y.Y" в пространствах имен структур электронных документов и сведений соответствуют номеру версии структуры электронного документа (сведений), определяемой в соответствии с номером версии базисной модели данных Союза, использованной при разработке в соответствии с настоящим Описанием технической схемы структуры электронного документа (сведений), подлежащей включению в реестр структур электронных документов и сведений.

11. Импортируемые пространства имен приведены в таблице 3.

Таблица 3

#### Импортируемые пространства имен

№ п/п	Идентификатор пространства имен	Префикс
1	2	3
1	urn:EEC:M:ComplexDataObjects: vX.X.X	ccdo
2	urn:EEC:M:SimpleDataObjects: vX.X.X	csdo

Символы "X.X.X" в импортируемых пространствах имен соответствуют номеру версии базисной модели данных, использованной при разработке в соответствии с настоящим Описанием технической схемы структуры электронного документа (сведений), подлежащей включению в реестр структур электронных документов и сведений.

12. Реквизитный состав структуры электронного документа (сведений) "Уведомление о результате обработки" (R.006) приведен в таблице 4.

Таблица 4

### Реквизитный состав структуры электронного документа (сведений) "Уведомление о результате обработки" (R.006)

Имя реквизита		Описание реквизита	Идентификатор	Тип данных	Мн.
1. Заголовок электронного документа (сведений) (ccdo: EDoc Header)		совокупность технологических реквизитов электронного документа (сведений)	M.CDE.90001	ссdo:  EDocHeaderType (M.CDT.90001) Определяется областями значений вложенных элементов	1
				csdo:  InfEnvelope Code  Type (M.SDT .90004) Значение кода в соответствии с	

1.1. Код сообщения общего процесса ( c s d o :   InfEnvelope Code	общего процесса	M.SDE.90010	Регламентом информационно г о взаимодействия. Шаблон: P\.[A-Z]{2}\.[0-9]{2}\. MSG\.[0-9]{3}	1
1.2. Код электронного документа сведений) (csdo:EDocCode)	кодовое обозначение электронного документа (сведений) в соответствии с реестром структур электронных документов и сведений	M.SDE.90001	с s d o :  EDoc Code Type ( M.SDT.90001) Значение кода в соответствии с реестром структур электронных документов и сведений. Шаблон: R(\.[A-Z]{2}\.[A-Z]{2}\.[0-9]{2})?\.[0-9]{3}	1
1 . 3 . Идентификатор электронного документа сведений) (csdo:EDocId)	строка символов, однозначно идентифицирую щая электронный документ (сведения)	M.SDE.90007	с s d o :  UniversallyUniqu e d Туре (M.SDT .90003) Значение идентификатора в соответствии с ISO/IEC 9834-8. Шаблон: [0- 9a-fA-F]{8}-[0- 9a-fA-F]{4}-[0- 9a-fA-F]{4}-[0- 9a-fA-F]{4}-[0- 9a-fA-F]{4}-[0- 9a-fA-F]{12}	1
1 . 4 . Идентификатор исходного электронного документа сведений) (csdo:EDocRefId )	идентификатор электронного документа (сведений), в ответ на который был сформирован данный электронный документ (сведения)	M.SDE.90008	с s d o :  Universally Uniqu e Id Туре (M.SDT .90003) Значение идентификатора в соответствии с ISO/IEC 9834-8. Шаблон: [0- 9a-fA-F]{8}-[0- 9a-fA-F]{4}-[0- 9a-fA-F]{4}-[0- 9a-fA-F]{4}-[0- 9a-fA-F]{4}-[0- 9a-fA-F]{12}	01
1.5. Дата и время электронного	дата и время создания		b d t :   Date Time Type ( M.BDT.00006)	

	документа ( сведений) ( c s d o :   EDocDate(Time)	электронного документа ( сведений)	M.SDE.90002	Обозначение даты и времени в соответствии с ISO 8601	1
	1.6. Код языка (сsdo:  Language Code)	кодовое обозначение языка	M.SDE.00051	с s d o :  Language Code Ty pe (M.SDT .00051) Двухбуквенный код языка в соответствии с ISO 639-1. Шаблон: [a-z]{2	01
2. Дата и время (csdo: Event Date T	ime)	дата и время окончания обработки сведений	M.SDE.00132	b d t:  Date[Time[Type ( M.BDT.00006) Обозначение даты и времени в соответствии с ISO 8601	1
3. Код результат (csdo:ProcessingR	=	кодовое обозначение результата обработки полученного электронного документа (сведений) информационной системой участника общего процесса	M.SDE.90014	с s d o :   ProcessingResult   Code V2 Type ( M.SDT.90006)  Значение кода в соответствии со справочником результатов обработки электронных документов и сведений.  Мин. длина: 1.  Макс. длина: 20	1
4. Описание (csdo: Description	Γext)	описание результата обработки сведений в произвольной форме	M.SDE.00002	с s d o :  Техt4000 Туре ( М.SDT.00088) Строка символов. Мин. длина: 1. Макс. длина: 4000	01

13. Описание структуры электронного документа (сведений) "Состояние актуализации общего ресурса" (R.007) приведено в таблице 5.

Таблица 5

Описание структуры электронного документа (сведений) "Состояние актуализации общего ресурса" (R.007)

<b>№</b> π/π	Обозначение элемента	Описание
1	2	3
1	Имя	состояние актуализации общего ресурса
2	Идентификатор	R.007
3	Версия	Y.Y.Y
4	Определение	сведения для актуализации общего ресурса
5	Использование	используется для запроса даты и времени обновления общего ресурса и ответа на этот запрос, а также для запроса актуальных или полных (измененных, обновленных) сведений из общего ресурса
6	Идентификатор пространства имен	urn:EEC:R:ResourceStatusDetails: vY.Y.Y
7	Корневой элемент XML-документа	ResourceStatusDetails
8	Имя файла XML-схемы	EEC_R_ResourceStatusDetails_vY. Y.Y.xsd

Символы "Y.Y.Y" в пространствах имен структур электронных документов и сведений соответствуют номеру версии структуры электронного документа (сведений), определяемой в соответствии с номером версии базисной модели данных Союза, использованной при разработке в соответствии с настоящим Описанием технической схемы структуры электронного документа (сведений), подлежащей включению в реестр структур электронных документов и сведений.

14. Импортируемые пространства имен приведены в таблице 6.

Таблина 6

#### Импортируемые пространства имен

№ п/п	Идентификатор пространства имен	Префикс
1	2	3
1	urn:EEC:M:ComplexDataObjects: vX.X.X	ccdo
2	urn:EEC:M:SimpleDataObjects: vX.X.X	csdo

Символы "X.X.X" в импортируемых пространствах имен соответствуют номеру версии базисной модели данных, использованной при разработке в соответствии с настоящим Описанием технической схемы структуры электронного документа (сведений), подлежащей включению в реестр структур электронных документов и сведений.

15. Реквизитный состав структуры электронного документа (сведений) "Состояние актуализации общего ресурса" (R.007) приведен в таблице 7.

Таблица 7

### Реквизитный состав структуры электронного документа (сведений) "Состояние актуализации общего ресурса" (R.007)

Имя реквизита		Описание реквизита	Идентификатор	Тип данных	Мн.
1. Заголовок электронного документа (сведений) (ccdo: EDoc Header)		совокупность технологических реквизитов электронного документа (сведений)	M.CDE.90001	ссdо:  EDoc Header Туре (M.CDT.90001) Определяется областями значений вложенных элементов	1
	1.1. Код сообщения общего процесса (csdo:  InfEnvelope Code)	кодовое обозначение сообщения общего процесса	M.SDE.90010	с s d o :   InfEnvelopeCode Type (M.SDT .90004) Значение кода в соответствии с Регламентом информационно г о взаимодействия. Шаблон: P\.[A-Z ]{2}\.[0-9]{2}\. MSG\.[0-9]{3}	1
	1.2. Код электронного документа (сведений) (csdo:EDocCode)	кодовое обозначение электронного документа (сведений) в соответствии с реестром структур электронных документов и сведений	M.SDE.90001	с s d o :  EDoc Code Type ( M.SDT.90001) Значение кода в соответствии с реестром структур электронных документов и сведений. Шаблон: R(\.[A-Z]{2}\.[A-Z]{2}\.[0-9]{2})?\.[0-9]{3}	1
	1 . 3 . Идентификатор	строка символов , однозначно идентифицирую		c s d o :  UniversallyUniqu eldType (M.SDT .90003) Значение идентификатора	

	электронного документа ( сведений) (csdo:EDocId)	щая электронный документ (сведения)	M.SDE.90007	в соответствии с ISO/IEC 9834-8. Шаблон: [0- 9a-fA-F]{8}-[0- 9a-fA-F]{4}-[0- 9a-fA-F]{4}-[0- 9a-fA-F]{4}-[0- 9a-fA-F]{12}	1
	1.4. Идентификатор исходного электронного документа (сведений) (csdo: EDoc Ref[Id])	идентификатор электронного документа ( сведений), в ответ на который был сформирован данный электронный документ ( сведения)	M.SDE.90008	с s d o :  UniversallyUniqu eldType (M.SDT .90003) Значение идентификатора в соответствии с ISO/IEC 9834-8. Шаблон: [0- 9a-fA-F]{8}-[0- 9a-fA-F]{4}-[0- 9a-fA-F]{4}-[0- 9a-fA-F]{4}-[0- 9a-fA-F]{12}	01
	1.5. Дата и в р е м я электронного документа (сведений) (сsdo:  EDoc Date Time)	дата и время создания электронного документа (сведений)	M.SDE.90002	b d t:  Date Time Type ( M.BDT.00006) Обозначение даты и времени в соответствии с ISO 8601	1
	1.6. Код языка (csdo:  Language(Code)	кодовое обозначение языка	M.SDE.00051	c s d o :  Language Code Ty pe (M.SDT .00051) Двухбуквенный код языка в соответствии с ISO 639-1. Шаблон: [a-z]{2	01
2. Дата и время (csdo: Update Date		дата и время обновления общего ресурса ( реестра, перечня , базы данных)	M.SDE.00079	b d t :   Date Time Type ( M.BDT.00006) Обозначение даты и времени в соответствии с ISO 8601	01
				csdo:  Unified Country C ode Type (M.SDT .00112) Значение двухбуквенного	

3. Код страны (csdo: Unified Country Code)		кодовое обозначение страны, представившей сведения в общий ресурс (реестр, перечень, базу данных)	M.SDE.00162	кода страны в соответствии со справочником ( классификаторо м ), идентификатор которого определен в атрибуте " Идентификатор справочника ( классификатора) ". Шаблон: [A-Z] { 2}	0*	
		а ) идентификатор справочника ( классификатора) (атрибут code List Id)	обозначение справочника (классификатора), в соответствии с которым указан код	_	csdo:  Reference Data Id  Type (M.SDT .00091) Нормализованна я строка символов. Мин. длина: 1. Макс. длина: 20	1
процесса	ационног а	атор о объекта общего ResourceId)	строка символов, идентифицирую щая общий ресурс (реестр, перечень, базу данных)	M.SDE.00326	csdo:  Information Reso urce Id Type ( M.SDT.00330) Нормализованна я строка символов. Мин. длина: 1. Макс. длина: 20	01

16. Описание структуры электронного документа (сведений) "Обобщенная структура электронного документа (сведений)" (R.010) приведено в таблице 8.

Таблица 8

### Описание структуры электронного документа (сведений) "Обобщенная структура электронного документа (сведений)" (R.010)

№ п/п	Обозначение элемента	Описание
1	2	3
1	Имя	обобщенная структура электронного документа (сведений)
2	Идентификатор	R.010
3	Версия	Y.Y.Y
4	Определение	контейнер для передачи сведений произвольной структуры
5	Использование	-

6	Идентификатор пространства имен	urn:EEC:R:GenericEDocDetails: vY.Y.Y
/	Корневой элемент XML-документа	GenericEDocDetails
8	Имя файла XML-схемы	EEC_R_GenericEDocDetails_vY.Y. Y.xsd

Символы "Y.Y.Y" в пространствах имен структур электронных документов и сведений соответствуют номеру версии структуры электронного документа (сведений), определяемой в соответствии с номером версии базисной модели данных Союза, использованной при разработке в соответствии с настоящим Описанием технической схемы структуры электронного документа (сведений), подлежащей включению в реестр структур электронных документов и сведений.

17. Импортируемые пространства имен приведены в таблице 9.

Таблица 9

#### Импортируемые пространства имен

№ п/п	Идентификатор пространства имен	Префикс
1	2	3
1	urn:EEC:M:ComplexDataObjects: vX.X.X	ccdo
2	urn:EEC:M:SimpleDataObjects: vX.X.X	csdo

Символы "X.X.X" в импортируемых пространствах имен соответствуют номеру версии базисной модели данных, использованной при разработке в соответствии с настоящим Описанием технической схемы структуры электронного документа (сведений), подлежащей включению в реестр структур электронных документов и сведений.

18. Реквизитный состав структуры электронного документа (сведений) "Обобщенная структура электронного документа (сведений)" (R.010) приведен в таблице 10.

Таблица 10

### Реквизитный состав структуры электронного документа (сведений) "Обобщенная структура электронного документа (сведений)" (R.010)

Имя реквизита	Описание реквизита	Идентификатор	Тип данных	Мн.
1. Заголовок электронного документа (сведений) (ccdo:EDocHeader)	совокупность технологических реквизитов	M.CDE.90001	ссdо:  EDocHeaderType (M.CDT.90001) Определяется областями значений	1

		электронного документа ( сведений)		вложенных элементов	
сос обі (с s	щего процесса s d o :	кодовое обозначение сообщения общего процесса	M.SDE.90010	с s d o :   InfEnvelope Code  Type (M.SDT .90004) Значение кода в соответствии с Регламентом информационно г о взаимодействия. Шаблон: P\.[A-Z]{2}\.[0-9]{2}\. MSG\.[0-9]{3}	1
эле дон све	2. Код ектронного кумента ( едений) do:EDoc/Code)	кодовое обозначение электронного документа (сведений) в соответствии с реестром структур электронных документов и сведений	M.SDE.90001	с s d o :  EDoc/Code/Type ( M.SDT.90001) Значение кода в соответствии с реестром структур электронных документов и сведений. Шаблон: R(\.[A-Z]{2}\.[A-Z]{2}\.[0-9]{2})?\.[0-9]{3}	I
эле дон све	э .  дентификатор  ектронного  кумента (  едений)  do:FDocId)	строка символов, однозначно идентифицирую щ а я электронный документ (сведения)	M.SDE.90007	с s d o :  UniversallyUniqu eld Туре (M.SDT .90003) Значение идентификатора в соответствии с ISO/IEC 9834-8. Шаблон: [0- 9a-fA-F]{8}-[0- 9a-fA-F]{4}-[0- 9a-fA-F]{4}-[0- 9a-fA-F]{4}-[0- 9a-fA-F]{4}-[0- 9a-fA-F]{12}	1
	4 . ентификатор ходного	идентификатор электронного документа ( сведений), в ответ на который был сформирован	M.SDE.90008	csdo:  UniversallyUniqu eldType (M.SDT .90003) Значение идентификатора в соответствии с ISO/IEC 9834-8.	01

	электронного документа ( сведений) (csdo:EDocRefId	данный электронный документ (сведения)		Шаблон: [0- 9a-fA-F]{8}-[0- 9a-fA-F]{4}-[0- 9a-fA-F]{4}-[0- 9a-fA-F]{4}-[0- 9a-fA-F]{12}	
	1.5. Дата и в р е м я электронного документа (сведений) (сsdo:  EDoc Date Time)	дата и время создания электронного документа (сведений)	M.SDE.90002	b d t :   Date Time Type ( M.BDT.00006) Обозначение даты и времени в соответствии с ISO 8601	1
	1.6. Код языка (сsdo:  Language∤Code)	кодовое обозначение языка	M.SDE.00051	с s d o :  Language Code Ty pe (M.SDT .00051) Двухбуквенный код языка в соответствии с ISO 639-1. Шаблон: [a-z]{2	01
2. Произвольное	содержимое	содержимое с произвольной структурой	_	произвольный элемент. Пространство имен: любое. Валидация: производится всегда	1*

#### 2. Структуры электронных документов и сведений в предметной области

19. Описание структуры электронного документа (сведений) "Сведения о плане (графике) проведения фармацевтических инспекций" (R.HC.MM.11.001) приведено в таблице 11.

Таблица 11

### Описание структуры электронного документа (сведений) "Сведения о плане (графике) проведения фармацевтических инспекций" (R.HC.MM.11.001)

№ п/п	Обозначение элемента	Описание
1	2	3
1	Имя	сведения о плане (графике) проведения фармацевтических инспекций
2	Идентификатор	R.HC.MM.11.001
3	Версия	1.0.0

4	Определение	сведения о плане (графике) проведения фармацевтических инспекций производственных площадок производителей лекарственных средств на соответствие требованиям Правил надлежащей производственной практики
5	Использование	_
6	Идентификатор пространства имен	urn:EEC:R:HC:MM:11: DrugGMPInspectionScheduleDetails :v1.0.0
7	Корневой элемент XML-документа	DrugGMPInspectionScheduleDetails
8	Имя файла XML-схемы	EEC_R_HC_MM_11_ DrugGMPInspectionScheduleDetails _v1.0.0.xsd

20. Импортируемые пространства имен приведены в таблице 12.

Таблица 12

#### Импортируемые пространства имен

№ п/п	Идентификатор пространства имен	Префикс
1	2	3
1	urn:EEC:M:ComplexDataObjects: vX.X.X	ccdo
2	urn:EEC:M:HC: ComplexDataObjects:vZ.Z.Z	heedo
3	urn:EEC:M:HC:SimpleDataObjects: vZ.Z.Z	hesdo
4	urn:EEC:M:SimpleDataObjects: vX.X.X	csdo

Символы "X.X.X" и "Z.Z.Z" в импортируемых пространствах имен соответствуют номеру версии базисной модели данных и модели данных предметной области, использованных при разработке в соответствии с настоящим Описанием технической схемы структуры электронного документа (сведений), подлежащей включению в реестр структур электронных документов и сведений.

21. Реквизитный состав структуры электронного документа (сведений) "Сведения о плане (графике) проведения фармацевтических инспекций" (R.HC.MM.11.001) приведен в таблице 13.

Таблица 13

Реквизитный состав структуры электронного документа (сведений) "Сведения о плане (графике) проведения фармацевтических инспекций" (R.HC.MM.11.001)

Имя рекв	визита	Описани е реквизи та	Иденти фикатор		Мн.
1. Заголовок электронного документа (сведений) (ccdo:EDocHeader)		совокуп ность техноло гически х реквизи тов электро нного докумен та (сведений)	M.CDE .90001	ссdo:  EDoc He ader Туре (M.CDT .90001) Определ яется областя м и значени й вложенн ы х элемент	1
	1.1. Код сообщения общего процесса (csdo: Inf Envelope Code)	кодовое обознач ение сообщен и я общего процесс а	M.SDE .90010	сѕdо:  InfEnvel opе Соdе  Туре ( М.SDТ .90004) Значени е кода в соответс твии с Регламе нтом информ ационно г о взаимод ействия. Шаблон: Р\.[A-Z] {2}\.[0-9] {2}\. MSG\.[0 -9]{3}	1
		кодовое обознач ение электро нного докумен та (сведени		csdo:  EDocCo deType ( M.SDT .90001) Значени е кода в соответс твии с реестро м	

1.2. Код электронного документа (сведений) (csdo:EDocCode)	й) в соответс твии с реестро м структу р электро нных докумен тов и сведени й	M.SDE .90001	структу р электро нных докумен тов и сведени й. Шаблон: R(\.[A-Z] [2}\.[ A-Z]{2}\.[ .[0-9]{2} )?\.[0-9]{3}	
1.3. Идентификатор электронного документа (сведений) (csdo: EDoc Id)	строка символо в , однозна ч н о идентиф ицирую щ а я электро нный докумен т ( сведени я)	M.SDE .90007	сsdo:  Universa Ily Uniqu e[Id Туре (M.SDT .90003) Значени е идентиф икатора в соответс твии с ISO/IEC 9834-8. Шаблон: [ 0 - 9a-fA-F] {4}-[0- 9a-fA-F] {4}-[0- 9a-fA-F] {4}-[0- 9a-fA-F] {4}-[0- 9a-fA-F] {4}-[0- 9a-fA-F] {4}-[0- 9a-fA-F] {4}-[0- 9a-fA-F] {4}-[0- 9a-fA-F] {4}-[0- 9a-fA-F] {4}-[0- 9a-fA-F] {4}-[0- 9a-fA-F] {4}-[0- 9a-fA-F] {4}-[0- 9a-fA-F] {4}-[0- 9a-fA-F] {4}-[0- 9a-fA-F]	1
	идентиф икатор электро нного докумен та (сведений), в		csdo:  Universa Ily Uniqu e Id Туре (M.SDT .90003) Значени е идентиф икатора в	

1.4. Идентификатор исходного электронного документа (сведений) (csdo: EDoc Refld)	ответ на который был сформир ован данный электро нный докумен т (сведения)	M.SDE .90008	соответс твии с ISO/IEC 9834-8. Шаблон: [ 0 - 9a-fA-F] {8}-[0- 9a-fA-F] {4}-[0- 9a-fA-F] {4}-[0- 9a-fA-F] {4}-[0- 9a-fA-F] {4}-[0- 9a-fA-F]	01
1.5. Дата и время электронного документа (сведений) (csdo: EDoc Date Time)	дата и время создани я электро нного докумен та ( сведени й)	M.SDE .90002	bdt:  Date Tim e Type ( M.BDT .00006) Обознач ение даты и времени в соответс твии с I S O 8601	1
1.6. Код языка (csdo: Language Code)	кодовое обознач ение языка	M.SDE .00051	csdo:  Languag e Code Ty p e ( M.SDT .00051) Двухбук венный к о д языка в соответс твии с ISO 639-1. Шаблон: [a-z]{2}	01
	совокуп ность сведени й о плановы х инспекц		J (-)	

ния о плановой инспекции MPInspectionScheduleDetails)	иях произво дственных и площадок на соответс твие требова ниям Правил надлежащей произво дственной практик и Евразийского экономического союза, включенных в план (график) проведения и и и проведения	M.HC.C D E .01234	hccdo:  GMPIns pection S chedule  Details T ype ( M.HC.C D Т .01230) Определ яется областя м и значени й вложенн ы х элемент ов	1*
2.1. Номер документа (csdo: Doc Id)	уникаль ный номер, идентиф ицирую щий план ( график) проведе ния инспекц	M.SDE .00044	сѕdо:  Id50Tур е ( M.SDT .00093) Нормал изованн а я строка символо в. Мин. длина: 1 Макс. длина: 50	1
	дата формир ования плана (		bdt:  DateTyp e ( M.BDT .00005)	

	документа (Creation Date)	графика ) проведе н и я инспекц ий	M.SDE .00045	Обознач ение даты в соответс твии с ISO 8601	1
	пномоченный орган государства-члена hority Details)	совокуп ность сведени й о фармаце втическ о м инспект орате, сформир овавшем план (график) проведе н и я инспекц ий	M.CDE .00055	ccdo:  Authorit y Details  Type ( M.CDT .00025) Определ яется областя м и значени й вложенн ы х элемент ов	1
	2.3.1. Код страны (csdo:¦Country Code)	кодовое обознач ение страны	M.SDE .00001	сяdo:  Соuntry  Соdе Тур е ( М.SDТ .00001) Значени е двухбук венного кода в соответс твии с классиф икаторо м стран мира, применя емым согласно Решени ю Комисси и Таможе нного союза от 2 0	01

			сентября 2010 г. № 378. Шаблон: [A-Z]{2	
2.3.2. Идентификатор уполномоченного органа (csdo: Authority Id)	строка, идентиф ицирую щая орган государс твенной власти либо уполном оченную и м организа цию	M.SDE .00068	сѕdо:  Id20 Тур е ( M.SDT .00092) Нормал изованн а я строка символо в. Мин. длина: 1 . Макс. длина: 20	01
2.3.3. Наименование уполномоченного органа (csdo: Authority Name)	полное наимено вание органа государс твенной власти либо уполном оченной и м организа ции	M.SDE .00066	csdo:  Name30 0 Туре ( M.SDT .00056) Нормал изованн а я строка символо в. Мин. длина: 1 . Макс. длина: 300	01
2.3.4. Краткое наименование уполномоченного органа (csdo: Authority Brief Name)	сокраще нное наимено вание уполном	M.SDE .00126	csdo:  Name12 0 Type ( M.SDT .00055) Нормал изованн а я строка символо в.	01

	оченног о органа длина: 1 Макс. длина: 120	
2.4. Сведения о проведении фармацевтиче инспекции (hccdo: Pharm Inspection Details)	сведени я о планово й фармаце втическ о й инспекц и и , включен ной в план ( график) проведе н и я инспекц ий  проведе н и я инспекц ий	*
2.4.1. Порядковый номер (csdo: Object Ordinal)	сзdo:  Ordinal3  Туре ( М.SDT .00105) Целое неотриц ательное число в десятич н о й системе счислен инспекц ии Макс. кол-во цифр: 3	1
2.4.2. Номер (идентификатор) инспекции (hcsdo: Inspection Id)	сѕdо:  Id50Тур е (	1

	втическ ого инспект ората		Мин. длина: 1 Макс. длина: 50	
2.4.3. Код страны (csdo: Country Code)	_	1.SDE 00001	сѕdо:  Соuntry  СоdеТур е ( М.SDТ .00001) Значени е двухбук венного кода в соответс твии с классиф икаторо м стран мира, применя емым согласно Решени ю Комисси и Таможе нного союза от 2 0 сентября 2010 г. № 378. Шаблон: [A-Z] {2}	1
	признак инспекц и и , проводи м о й совмест н о фармаце втическ и м и инспект оратами государс		bdt:  Indicator	

2.4.4. Признак инспекции, проводимой совместно фармацевтическими инспекторатами государств-членов (hcsdo:JointInspectionIndicator)	тв-члено в:  1 - инспекц и я является совмест н о проводи мой;  0 - инспекц ия не является совмест н о проводи мой не является совмест н о проводи мой	M.HC.S D E .01605	Туре ( М.ВDТ .00013) Одно из двух значени й: "true" (истина) или " false" ( ложь)	1
2.4.5. Код страны, проводящей инспекцию (hcsdo: Inspecting Country Code)	кодовое обознач ение страны, принима ющей участие в инспект ировани и	M.HC.S D E .01606	Соипту Сооб Тур е (М.SDТ .00001) Значени е двухбук венного кода в соответс твии с классиф икаторо м стран мира, применя емым согласно Решени ю Комисси и Таможе нного союза от 2 0 сентября 2010 г. № 378. Шаблон: [A-Z] {2}	

2.4.6. Номер заявления о регистрации лекарственного средства (hcsdo:DrugApplicationId)	номер заявлен ия о регистра ции лекарств енного средства	M.HC.S D E .01612	сяdo:  Id10Typ е ( M.SDT .00316) Нормал изованн а я строка символо в. Мин. длина: 1 . Макс. длина:	01
2.4.7. Ссылка на документ (ccdo: Doc Reference Details)	сведени я о заявлен и и инспект ируемог о субъекта н а проведе н и е фармаце втическ о й инспекц и и , которое является основан ием для проведе н и я инспекц ии		ссdo:  Doc Refe rence Det ails Туре (M.CDT .00088) Определ яется областя м и значени й вложенн ы х элемент ов	01
			csdo:  Unified C ode20 Ty pe ( M.SDT .00140) Значени е кода в соответс твии со справоч ником (	

*.1. Код вида доі (csdo: Doc Kind Co		кодовое обознач ение вида докумен та	M.SDE .00054	классиф икаторо м), идентиф икатор которог о определ е н в атрибут е "Иденти фикатор справоч ника (классиф икатора)". Мин. длина: 1. Макс. длина: 20	01
справо классио	нтификатор очника ( фикатора) vт codeListId)	обознач ение справоч ника ( классиф икатора) , в соответс твии с которым указан код		сяdo:  Referenc e DataIdT ype ( M.SDT .00091) Нормал изованн а я строка символо в. Мин. длина: 1 . Макс. длина:	1
*.2. Наименован (csdo: Doc Name)	ие документа	наимено вание докумен та	M.SDE .00108	сяdo:  Name50 0 Туре ( M.SDT .00134) Нормал изованн а я строка символо в.	01

			Мин. длина: 1 Макс. длина: 500	
*.3. Номер документа (csdo: Doc Id)	цифрово е или буквенн о-цифро в о е обознач ение, присвое нно е докумен ту при е г о регистра ции	M.SDE .00044	сѕdо:  Id50Tур е (М.SDT .00093) Нормал изованн а я строка символо в. Мин. длина: 1 . Макс. длина: 50	01
*.4. Дата документа (csdo: Doc Creation Date)	дата выдачи, подписа ния, утвержд ения или регистра ции докумен	M.SDE .00045	bdt:  DateTyp e ( M.BDT .00005) Обознач ение даты в соответс твии с ISO 8601	01
*.5. Дата начала срока действия документа (csdo:DocStartDate)	дата начала срока, в течение которог о докумен т имеет силу	M.SDE .00137	bdt:  DateTyp e ( M.BDT .00005) Обознач ение даты в соответс твии с ISO 8601	01
	сведени я о решении уполном оченног о органа			

	едения об акте allActDetails)	в сфере проведе н и я фармаце втическ и х инспекц и й государс тва - члена Евразий ского экономи ческого союза, которое является основан ием для проведе н и я инспекц ии	M.CDE .00093	ссdo:  Legal Act  Referenc e Details  Туре ( М.CDТ .00091) Определ яется областя м и значени й вложенн ы х элемент ов	01
	*.1. Код вида акта (csdo: Legal Act Kind Code)	кодовое обознач ение вида нормати вного правово го акта	M.SDE .00230	сяdo:  Legal Act  Кind Cod e Туре ( М.SDТ .00172) Значени е кода в соответс твии с классиф икаторо м видов нормати вных правовы х актов междуна родного права. Шаблон: \d{5}	01
		наимено вание		csdo:  Name50 0 Туре ( M.SDT .00134) Нормал изованн	

*.2. Наименование вида акта (csdo: Legal Act Kind Name)	вида нормати вного правово го акта	M.SDE .00335	а я строка символо в. Мин. длина: 1 Макс. длина: 500	01
*.3. Наименование акта (csdo: Legal Act Name)	наимено вание нормати вного правово го акта	M.SDE .00336	сѕdо:  Name50 0 Туре ( М.SDТ .00134) Нормал изованн а я строка символо в. Мин. длина: 1 . Макс. длина: 500	01
*.4. Номер акта (csdo: Legal Act Id)	цифрово е или буквенн о-цифро в о е обознач ение, присвое нное нормати вному правово му акту	M.SDE .00266	csdo:  Id50Typ e ( M.SDT .00093) Нормал изованн а я строка символо в. Мин. длина: 1 Макс. длина: 50	1
*.5. Дата акта (csdo: Legal Act Creation Date)	дата приняти я нормати	M.SDE .00267	bdt:  Date Тур е ( M.BDT .00005) Обознач ение даты в соответс	1

	вного правово го акта		твии с ISO 8601	
*.6. Идентификатор уполномоченного органа (csdo: Authority Id)	строка, идентиф ицирую щая орган государс твенной власти либо уполном оченную и м организа цию	M.SDE .00068	сяdo:  Id20Typ е ( M.SDT .00092) Нормал изованн а я строка символо в. Мин. длина: 1 . Макс. длина: 20	01
*.7. Наименование уполномоченного органа (csdo: Authority Name)	полное наимено вание органа государс твенной власти либо уполном оченной и м организа ции	M.SDE .00066	сяdo:  Name30 0 Туре ( M.SDT .00056) Нормал изованн а я строка символо в. Мин. длина: 1 . Макс. длина: 300	01
*.8. Идентификатор органа Союза, принявшего акт (csdo:¡EAEUDoc¦Issuer[Id)	идентиф икатор органа Союза, приняв шего акт	M.SDE .00199	csdo:  EAEUD oc[ssuer I d[Туре ( M.SDT .00153) Значени е идентиф икатора и з справоч ника органов Евразий ского	01

			экономи ческого союза. Мин. длина: 1 Макс. длина: 20	
*.9. Наименование органа Союза, принявшего акт (csdo:EAEUDocIssuerName)	полное наимено вание органа Союза, приняв шего акт	M.SDE .00200	csdo:  Name30 0 Type ( M.SDT .00056) Нормал изованн а я строка символо в. Мин. длина: 1 . Макс. длина: 300	01
2.4.9. Код типа фармацевтической инспекции (hcsdo: Pharmaceutica  Inspection Kind Code)	кодовое обознач ение вида фармаце втическ о й инспекц	M.HC.S D E .00254	сѕdо:  Соde10/Т уре ( М.SDТ .00179) Нормал изованн а я строка символо в. Мин. длина: 1 . Макс. длина:	01
2.4.10. Код формы проведения инспектирования (hcsdo: Inspection Form Code)	кодовое обознач ение формы проведе ния инспект	M.HC.S D E .01601	csdo:  Code2 Ty pe ( M.SDT .00170) Нормал изованн а я	01

	ировани я		строка символо в. Длина: 2	
2.4.11. Дата (csdo:EventDate)	планова я дата проведе н и я инспект ировани я (согласно плану (графику) проведе н и я инспекц ий)	M.SDE .00131	bdt:  DateTyp e ( M.BDT .00005) Обознач ение даты в соответс твии с ISO 8601	01
2.4.12. Начальная дата (csdo: Start Date)	планова я начальн ая дата периода проведе н и я инспект ировани я (согласно плану (графику) проведе н и я инспекц ий)		bdt:  DateTyp e ( M.BDT .00005) Обознач ение даты в соответс твии с ISO 8601	01
2.4.13. Конечная дата (csdo:EndDate)	планова я конечна я дата периода проведе н и я инспект ировани я (согласно плану (графику) проведе н и я	M.SDE .00074	bdt:  DateТур е ( М.ВDТ .00005) Обознач ение даты в соответс	01

	инспекц ий)		твии с ISO 8601	
2.4.14. Дата проведения инспектирования (hcsdo: Inspection Date)	дата проведе ния инспект ировани я ( согласно отчету о проведе нии инспект ировани я)		bdt:  Date Typ e ( M.BDT .00005) Обознач ение даты в соответс твии с ISO 8601	01
2.4.15. Дата начала срока осуществления деятельности (csdo: Activity Start Date)	начальн ая дата периода проведе н и я инспект ировани я ( согласно отчету о проведе н и и инспект ировани я)	M.SDE .00249	bdt:  Date Typ e ( M.BDT .00005) Обознач ение даты в соответс твии с ISO 8601	01
2.4.16. Дата окончания срока осуществления деятельности (csdo: Activity End Date)	конечна я дата периода проведе н и я инспект ировани я (согласно отчету о проведе н и и инспект ировани я)	M.SDE .00250	bdt:  Date Тур е ( M.BDT .00005) Обознач ение даты в соответс твии с ISO 8601	01
	кодовое обознач ение статуса		csdo:  Status Co de Type ( M.SDT .00040)	

2.4.17. Код статуса (csdo: Status Code)	результа тов инспекц ии	M.SDE .00130	Значени е кода статуса. Мин. длина: 1 . Макс. длина: 3	01
а) идентификатор справочника ( классификатора) (атрибут code List Id)	обознач ение справоч ника ( классиф икатора) , в соответс твии с которым указан код		csdo:  Referenc e Data Id T ype ( M.SDT .00091) Нормал изованн а я строка символо в. Мин. длина: 1 . Макс. длина:	01
2.4.18. Сведения об инспектируемом субъекте (hccdo: Pharm Inspection Subject Details)	сведени я об инспект ируемом субъекте	M.HC.C D E .01235	hccdo:  Pharm In spection  Subject D etails Тур е ( M.HC.C D Т .01233) Определ яется областя м и значени й вложенн ы х элемент ов	1
	сведени я об организа ции, осущест		hecdo:  Manufac turing Au thorizati on Holder  Details V 2 Type ( M.HC.C	

*.1. Сведения о производителе ( h c c d o :   Manufacturing Authorization Holder V2 D etails)	вляюще й деятель ность по произво дству лекарств енных средств	M.HC.C D E .00304	D Т .00655) Определ яется областя м и значени й вложенн ы х элемент ов	1
а) код языка (атрибут languageCode)	кодовое обознач ение языка, в соответс твии с которым заполне н ы сведения		csdo:  Languag e Code Ty p e ( M.SDT .00051) Двухбук венный к о д языка в соответс твии с ISO 639- 1. Шаблон: [a-z]{2}	01
*.1.1. Код страны (csdo: Unified Country Code)	кодовое обознач ение страны регистра ции хозяйств ующего субъекта	M.SDE .00162	ся о:   Unified C ountry Co de Type ( M.SDT .00112) Значени е двухбук венного кода страны в соответс твии со справоч ником ( классиф икаторо м ), идентиф икатор которог о определ е н в	

				атрибут е "Иденти фикатор справоч ника (классиф икатора)". Шаблон: [A-Z]{2	
	а) идентификатор справочника (классификатора) (атрибут codeListId)	обознач ение справоч ника ( классиф икатора) , в соответс твии с которым указан код	_	сѕdо:   Referenc e Data[IdT ype ( M.SDT .00091) Нормал изованн а я строка символо в. Мин. длина: 1 . Макс. длина:	1
хозяйству	аименование ующего субъекта siness Entity Name)	полное наимено вание хозяйств ующего субъекта и л и фамилия, имя и отчество физичес кого лица, ведущег о хозяйств енную деятель ность	M.SDE .00187	сяdo:  Name30 0 Туре ( M.SDT .00056) Нормал изованн а я строка символо в. Мин. длина: 1 . Макс. длина: 300	01
		сокраще нное наимено вание		csdo:  Name12	

* 1.4. Код организационно-правовой формы ( c s d o :   ВиsinessEntity/Type/Code)  * 1.4. Код организационно-правовой формы ( c s d o :   ВизіnessEntity/Type/Code)  * 1.4. Код организа ционно-правовой торганизационно-правовой торганиза ционно-правовой торганиза ционно-правов и которой зарегист рирован хозяйств ующий субъект оправоч ника ( классиф икатора) ".  Мин. длина: 1 Макс. длина: 20		*.1.3. Краткое наименование хозяйствующего субъекта ( c s d o :   BusinessEntityBriefName)	хозяйств ующего субъекта или фамилия, имя и отчество физичес кого лица, ведущег о хозяйств енную деятель ность	M.SDE	ОТуре ( М.SDТ .00055) Нормал изованн а я строка символо в. Мин. длина: 1 . Макс. длина: 120	01
		организационно-правовой формы ( c s d o :	обознач ение организа ционно- правово й формы , в которой зарегист рирован хозяйств ующий	.00023	оde20 Ту ре (М.SDТ .00140) Значени е кода в соответс твии со справоч ником (классиф икаторо м), идентиф икатор которог о определ е н в атрибут е "Иденти фикатор справоч ника (классиф икатора)". Мин. длина: 1 . Макс . длина:	01

а) идентификатор справочника ( классификатора) (атрибут code List Id)	обознач ение справоч ника ( классиф икатора) , в соответс твии с которым указан код	_	сѕdо:   Referenc e Data Id/T уре ( М.SDT .00091) Нормал изованн а я строка символо в. Мин. длина: 1 . Макс. длина:	1
*.1.5. Наименование организационно-правовой формы ( c s d o :   Business Entity Type Name)	наимено вание организа ционно- правово й формы , в которой зарегист рирован хозяйств ующий субъект	M.SDE .00090	сsdo:  Name30 0Type ( M.SDT .00056) Нормал изованн а я строка символо в. Мин. длина: 1 . Макс. длина: 300	01
*.1.6. Идентификатор хозяйствующего субъекта (csdo: Business Entity Id)	номер (код) записи п о реестру (регистру), присвое нный при государс твенной регистра ции	M.SDE .00189	csdo:  Business  Entity Id  Type ( M.SDT .00157) Нормал изованн а я строка символо в. Мин. длина: 1 . Макс. длина: 20	01

а) метод идентификации (атрибут kindld)	метод идентиф икации хозяйств — ующих субъект ов	сядо:  Визіпеяя  Ептіту Іф  Кіпф Іф Т уре ( М.SDТ .00158) Значени е идентиф икатора и з справоч ника методов идентиф икации хозяйств ующих субъект ов при и х государс твенной регистра ции в государс твах — членах Евразий ского экономи ческого союза. Мин. длина: 1 . Макс. длина: 20
*.1.7. Уникальный идентификационный таможенный номер ( c s d o :   Unique Customs Number Id)	уникаль ный идентиф икацион ный номер хозяйств ующего субъекта , .00135 предназ наченны й для	csdo:  Unique C ustoms N umber Id  Type ( M.SDT .00089) Нормал изованн а я строка символо в.

	целей таможен ного контрол	Мин. длина: 1 Макс. длина: 17
*.1.8. Идентификатор налогоплательщика (csdo: Taxpayer Id)	идентиф икатор хозяйств ующего субъекта в реестре налогоп лательщ иков страны регистра ции налогоп лательщ ика	сѕфо:  Тахраует ІфТуре ( М.SDТ .00025) Значени е идентиф икатора в соответс твии с правила м и , приняты м и в стране регистра ц и и налогоп лательщ ика. Мин. длина: 1 . Макс. длина: 20
*.1.9. Код причины постановки на учет ( c s d o :   Тах Registration Reason Code)	код, идентиф ицирую щий причину постано в к и хозяйств ующего субъекта н а налогов ый учет в Российс к о й Федерац ии	csdo:  Tax Regi stration R eason Co de Type ( M.SDT .00030) Нормал изованн а я строка символо в. Шаблон: \d{9}

		*.1.10. A (ccdo: Add	дрес lress V4 Details)	адрес хозяйств ующего субъекта	M.CDE .00076	ccdo:  Address  Details V 4 Туре ( M.CDT .00079) Определ яется областя м и значени й вложенн ы х элемент ов	0*
			*.1.10.1. Код вида адреса ( c s d o :  Address Kind Code)	кодовое обознач ение вида адреса	M.SDE .00192	сяdo:  Address  Kind Cod e(Type ( M.SDT .00162) Значени е кода в соответс твии со справоч ником видов адресов. Мин. длина: 1 . Макс. длина: 20	01
						сяdo:  Unified C ountry Co de Type ( M.SDT .00112) Значени е двухбук венного кода страны в соответс твии со справоч ником ( классиф	

*.1.10.2. Код страны ( c s d o :  Unified Country Co de)	кодовое обознач ение страны М.SDE	икаторо м), идентиф икатор которог о определ е н в атрибут е "Иденти фикатор справоч ника (классиф икатора) ". Шаблон: [A-Z]{2}
ника ( классиф икатора) (атрибут	ника ( классиф икатора) , в соответс	сsdo:  Referenc e Data Id T ype ( M.SDT .00091) Нормал изованн а я строка символо в. Мин. длина: 1 . Макс. длина: 20
*.1.10.3. Код территории ( c s d o :   Territory/Code)	код единицы админис тративн о-террит ориальн ого деления	csdo:  Territory  Code Typ e ( M.SDT .00031) Нормал изованн а я строка символо в. Мин. длина: 1

	*.1.10.4. Регион (csdo: Region Name )	наимено вание единицы админис тративн о-террит ориальн ого деления первого уровня	M.SDE .00007	Макс. длина: 17 csdo:  Name12 0 Туре ( M.SDT. .00055) Нормал изованна я строка символо в. Мин. длина: 1 Макс. длина: 120	01
	*.1.10.5. Район (csdo:DistrictName )	наимено вание единицы админис тративн о-террит ориальн о г о деления второго уровня	M.SDE .00008	csdo:  Name12 0 Type ( M.SDT .00055) Нормал изованн а я строка символо в. Мин. длина: 1 . Макс. длина:	01
	*.1.10.6. Город (csdo: City Name)	наимено вание города	M.SDE .00009	сяdo:  Name12 0 Туре ( M.SDT .00055) Нормал изованн а я строка символо в. Мин. длина: 1	01

*.1.10.7. наим Населенный вани пункт насел (сsdo:   ного Settlement Name) пункт	е м.SDE а я строка символо в. Мин. длина: 1 макс. длина: 120	)1
*.1.10.8. Улица (csdo: Street Name) й се город о й инфр	е ент .00055) Нормал изованн а я строка символо в. Мин. длина: 1	)1
*.1.10.9. Номер дома дома (сsdo:  BuildingNumber[Id)	ж. м. SDE уса, .00011 а я строка символо о	)1

*.1.10.10. Номер помещения ( c s d o :  Room Number[Id)	обознач ение офиса или квартир ы	M.SDE .00012	Макс. длина: 50 csdo:  Id20 Тур е ( M.SDT. 00092) Нормал изованна я строка символо в. Мин. длина: 1 Макс. длина: 20	01
*.1.10.11. Почтовый индекс (csdo: Post Code)	почтовы й индекс предпри ятия почтово й связи		сѕdо:  Роѕt Соd е Туре ( М.SDT .00006) Нормал изованн а я строка символо в. Шаблон: [A-Z0-9] [A-Z0-9 -]{1,8}[ A-Z0-9]	01
*.1.10.12. Номер абонентского ящика ( c s d o :   PostOffice Box Id)	номер абонент ского ящика н а предпри ятии почтово й связи	M.SDE .00013	сяdo:  Id20 Тур е ( M.SDT .00092) Нормал изованн а я строка символо в. Мин. длина: 1	01

*.1.11.1. Код вида связи ( c s d o :   Communication Ch annel Code)	кодовое обознач ение вида средства (канала) связи (телефон, факс, электро нная почта и др.)	элемент ов  csdo:  Commun ication C hanne  C ode V2 Ty p e ( M.SDT .00163) Значени е кода в соответс твии с перечне м видов средств (каналов ) связи.
*.1.11. Контактный реквизит (ccdo: Communication Details)	контакт ный реквизи т хозяйств ующего субъекта	ccdo:  Commun ication D etails Тур e ( M.CDT .00003) Определ яется областя м и значени й вложенн ы х
*.1.10.13. Адрес в текстовой форме (csdo: Address Text)	набор элемент о в адреса, предста вленных в .00005 свободн о й форме в виде текста	длина: 20  csdo:  Text100 0/Type ( M.SDT .00071) Строка символо в. Мин. длина: 1 . Макс. длина: 1000

	од страны ified Country Code)	кодовое обозначение страны	M.SDE .00162	й вложенн ы х элемент ов сядо:   Unified C ountry Co de Type (М.SDT.00112) Значени е двухбук венного кода страны в соответс твии со справоч ником (классиф икаторо м), идентиф икатор которог о определ е н в атрибут е "Иденти фикатор справоч ника (классиф икатора)".   Шаблон: [A-Z] {2}	01
	а) идентификатор справочника (	обознач ение справоч ника ( классиф икатора)		csdo:  Referenc e DataIdT ype ( M.SDT .00091) Нормал изованн а я	

(атрибут code List Id)	твии с которым указан код	строка символо в. Мин. длина: 1 Макс. длина: 20
*.2.2. Код языка (csdo: Language Code)	кодовое обознач ение .00051 языка	csdo:  Languag e Code Ty p e ( M.SDT .00051) Двухбук венный к о д языка в соответс твии с ISO 639- 1. Шаблон: [a-z]{2}
*.2.3. Код вида документа (csdo: Doc Kind Code)	кодовое обознач ение М.SDE вида .00054 докумен та	сѕdо:  Unified С оde20Ту ре ( M.SDТ .00140) Значени е кода в соответс твии со справоч ником ( классиф икаторо м), идентиф икатор которог о 01 определ е н в атрибут е " Иденти фикатор справоч ника ( классиф

	икатора) ". Мин. длина: 1 . Макс. длина:
а) идентификатор справочника (классификатора) (атрибут code List Id) соотв	М.SDT .00091)  ( Нормал изованн а я строка символо с в. Мин.
*.2.4. Наименование вида вание документа вида докумета сsdo: Doc Kind Name) та	М.SDE а я строка 01
*.2.5. Наименование документа наиме	

(csdo: Doc Name)	докумен та	M.SDE .00108	строка символо в. Мин. длина: 1 Макс. длина: 500	01
*.2.6. Серия документа (csdo: Doc Series Id)	цифрово е или буквенн о-цифро в о е обознач ение серии докумен та	M.SDE .00157	сѕdо:  Id20Тур е (М.SDТ .00092) Нормал изованн а я строка символо в. Мин. длина: 1. Макс. длина: 20	01
*.2.7. Номер документа (csdo: Doc Id)	цифрово е или буквенн о-цифро в о е обознач ение, присвое нное докумен ту при е г о регистра ции	M.SDE .00044	сѕdо:  Id50Тур е (М.SDТ .00093) Нормал изованн а я строка символо в. Мин. длина: 1 . Макс. длина: 50	01
*.2.8. Дата документа (csdo: Doc Creation Date)	дата выдачи, подписа ния, утвержд ения или регистра	M.SDE .00045	bdt:  Date Тур е ( M.BDT .00005) Обознач ение даты в соответс	01

	ции докумен та	твии с ISO 8601
*.2.9. Дата начала срока действия документа (csdo: Doc Start Date)	дата начала срока, в течение которог о докумен т имеет силу	bdt:  Date Тур е ( M.BDT .00005) Обознач ение даты в соответс твии с I S O 8601
*.2.10. Дата истечения срока действия документа (csdo: Doc Validity Date)	дата окончан ия срока , в течение которог о докумен т имеет силу	bdt:  Date Тур е ( M.BDT .00005) Обознач ение даты в соответс твии с ISO 8601
*.2.11. Срок действия документа (csdo: Doc Validity Duration)	продолж ительно с т ь срока, в течение которог о докумен т имеет силу	1 ' '   ()
	строка, идентиф ицирую щая орган государс твенной власти либо уполном	csdo:  Id20 Тур e ( M.SDT .00092) Нормал изованн а я строка

*.2.12. Идентификатор уполномоченного органа (csdo: Authority Id)	оченную и м организа цию, выдавш ую или утверди вшую докумен т	M.SDE .00068	символо в. Мин. длина: 1 Макс. длина: 20	01
*.2.13. Наименование уполномоченного органа (csdo: Authority Name)	полное наимено вание органа государс твенной власти либо уполном оченной и м организа ции, выдавше й докумен т	M.SDE .00066	сяdo:  Name30 0 Туре ( M.SDT .00056) Нормал изованн а я строка символо в. Мин. длина: 1 . Макс. длина:	01
*.2.14. Описание (csdo: Description Text)	описани е докумен та	M.SDE .00002	csdo:  Text400 0 Type ( M.SDT .00088) Строка символо в. Мин. длина: 1	01
*.2.15. Количество листов (csdo: Page Quantity)	общее количес тво листов в докумен те	M.SDE .00018	csdo:  Quantity 4 Туре ( M.SDT .00097) Целое неотриц ательное число в десятич н о й системе	01

*.2.16. X (ccdo: Any	IML-документ y Details)	докумен т в формате XML	M.CDE .00081	счислен ия. Макс. кол-во цифр: 4 ссdo:  Any Deta ilsТуре (М.СDТ .00086) Определ яется областя м и значени й вложенн ы х элемент ов	01
	*.2.16.1. ХМL-документ	содержи м о е ХМL-до кумента произво льной структу ры		произво льный элемент. Простра нство имен: любое. Валидац и я: произво дится всегда	1*
бинарном	Документ в и формате c Binary Text)	докумен т в бинарно м текстово м формате	M.SDE .00106	сяdo:  ВіпатуГе хtГуре ( М.SDТ .00143) Конечна я последо вательн ость двоичны х октетов (байтов)	01
				csdo:  Media Ty pe Code T ype ( M.SDT .00147)	

Д (	а) код формата цанных атрибут nediaType(Code)	кодовое обознач ение формата данных	_	Значени е кода в соответс твии с классиф икаторо м формато в данных. Мин. длина: 1 . Макс. длина: 255	01
*.3. Номер документ производственной требованиям н производственной произ	площадки падлежащей рактики	номер докумен та о соответс твии произво дства ( произво дственн о й площадк и ) требова ниям правил надлежа ще й произво дственн о й практик и , применя емых в стране произво дства, выданно г о уполном оченны м органом ( уполном оченный организа цией)	M.HC.S D E .00477	сѕdо:  Id50/Тур е (М.SDТ .00093) Нормал изованн а я строка символо в. Мин. длина: 1 . Макс. длина: 50	01

*.4. Дата (csdo: Event Date)	M.SDE .00131	bdt:  Date[Тур е (М.ВDТ .00005) Обознач ение даты в соответс твии с ISO 8601	01
		Inspecte dProduct	

*.5. Сведения об инспектируемом виде деятельности организаций-производителей лекарственных препаратов ( h c c d o :   Inspected Production Activity Details)	ности	M.HC.C D E .00759	ion Activi ty Details  Type ( M.HC.C D T .00829) Определ яется областя м и значени й вложенн ы х элемент ов	0*
*.5.1. Код инспектируемого вида деятельности организаций-производителе й лекарственных препаратов ( h c s d o :   Inspected Production Activity   Code)	о вида деятель	M.HC.S D E .00577	hcsdo:  Inspecte d Product ion Activi ty Code T ype (M.HC.S D T .00781) Значени е кода и з классиф икатора "Классиф икатора произво дственн о й деятель ности в сфере произво дства лекарств енных средств". Мин. длина: 1. Макс. длина: 10	01

*.5.2. Наименование инспектируемого вида деятельности организаций-производителе й лекарственных препаратов ( h c s d o :   Inspected Production Activity Name)	наимено вание инспект ируемог о вида деятель ности организа ций-про изводит елей лекарств енных препара тов	M.HC.S D E .00849	csdo:  Name50 0 Type ( M.SDT .00134) Нормал изованн а я строка символо в. Мин. длина: 1 . Макс. длина: 500	01
*.5.3. Код вида фармацевтической продукции (hesdo: Pharm Product Code)	кодовое обознач ение вида фармаце втическ о й продукц и и , произво димой (планиру емой к произво дству) н а произво дственн о й площадк е инспект ируемог о субъекта	M.HC.S D E .01611	hcsdo:  Pharm[Pr oduct[Co de[Type ( M.HC.S D T .01057) Значени е кода и з справоч ника " Справоч ника " Справоч ника " продукц и и , произво димой ( планиру емой к произво дству) н а произво дственн о й площадк е инспект ируемог о субъекта ".	0*

	*.5.4. Наименование фармацевтического продукта (hcsdo: Drug Product Name)	наимено вание фармаце втическ ого продукт а		Мин. длина: 1 Макс. длина: 10 csdo:  Name25 0Туре ( М.SDТ .00068) Нормал изованна я строка символо в. Мин. длина: 1 Макс. длина: 250	0*
*.6. Адре (ccdo:Юbj	ec ect Address Details)	адрес произво дственн о й площадк и	M.CDE .00078	ccdo:  Object A ddress De tails Туре (M.CDT .00082) Определ яется областя м и значени й вложенн ы х элемент	1
				csdo:  Unified C ountry Co de Type ( M.SDT .00112) Значени е двухбук венного кода страны в соответс твии со	

*.6.1. Код страны (csdo: Unified Country Code)		справоч ником ( классиф икаторо м), идентиф икатор которог о определ е н в атрибут е " Иденти фикатор справоч ника ( классиф икатора) ". Шаблон: [A-Z]{2}	01
а) идентификатор справочника ( классификатора) (атрибут code List Id)	обознач ение справоч ника ( классиф икатора) , в соответс твии с которым указан код	сѕdо:  Referenc e Data IdT ype ( M.SDT .00091) Нормал изованн а я строка символо в. Мин. длина: 1 . Макс. длина:	1
*.6.2. Код территории (csdo: Territory Code)	_	csdo:  Territory  Code[Тур е ( M.SDT .00031) Нормал изованн а я строка символо в.	01

	ориальн ого деления	Мин. длина: 1 Макс. длина:
*.6.3. Регион (csdo: Region Name)	наимено вание единицы админис тративн о-террит ориальн о г о деления первого уровня	сѕdо:  Name12 0 Туре ( M.SDT .00055) Нормал изованн а я строка 01 символо в. Мин. длина: 1 . Макс. длина:
*.6.4. Район (csdo: District Name)	наимено вание единицы админис тративн о-террит ориальн о г о деления второго уровня	сѕdо:  Name12 0 Туре ( M.SDT .00055) Нормал изованн а я строка 01 символо в. Мин. длина: 1 . Макс. длина:
*.6.5. Город (csdo: City Name)	наимено вание города .00009	csdo:  Name12 0/Type ( M.SDT .00055) Нормал изованн а я строка символо 01 в.

			Мин. длина: 1 Макс. длина: 120	
*.6.6. Населенный пункт (csdo: Settlement Name)	наимено вание населен ного пункта	M.SDE .00057	csdo:  Name12 0 Type ( M.SDT .00055) Нормал изованн а я строка символо в. Мин. длина: 1 . Макс. длина:	01
*.6.7. Улица (csdo: Street Name)	наимено вание элемент а улично- дорожно й сети городск о й инфраст руктуры	M.SDE .00010	csdo:  Name12 0 Туре ( M.SDT .00055) Нормал изованн а я строка символо в. Мин. длина: 1 . Макс. длина:	01
*.6.8. Номер дома (csdo: Building Number Id)	обознач ение дома, корпуса, строени	M.SDE .00011	csdo:  Id50 Тур е ( M.SDT .00093) Нормал изованн а я строка символо в.	01

		Мин. длина: 1 Макс. длина:
*.6.9. Номер помещения (csdo: Room Number Id)	обознач ение офиса или квартир ы	сѕdо:  Id20Tур е ( M.SDT .00092) Нормал изованн а я строка 01 символо в. Мин. длина: 1 Макс. длина: 20
*.7. Географическая долгота (csdo: Longitude Measure)	географ ическая широта располо жения М.SDE произво дственн о й площадк и	csdo:  Geo Coor dinate Me asure Тур e ( M.SDT .00107) Значени е в соответс твии с 01 ISO 6709. Макс. кол-во цифр: 11 . Макс. кол-во дроб. цифр: 8
	географ ическая долгота располо	csdo:  Geo Coor dinate Me asure Тур e ( M.SDT .00107) Значени e в

	*.8. Географическая широта (csdo: Latitude Measure)	жения произво дственн о й площадк и	M.SDE .00146	соответс твии с ISO 6709. Макс. кол-во цифр: 11 Макс. кол-во дроб. цифр: 8	01
pecypca	ологические характеристики записи общего ourceItemStatusDetails)	совокуп ность техноло гически х сведени й о записи базы данных о фармаце втическ и х инспекц иях, содержащей сведени я о плане (графике) проведе н и я инспекц ий	M.CDE .00032	ссdo:  Resource  Item Stat us Details  Туре ( М.СDТ .00033) Определ яется областя м и значени й вложенн ы х элемент ов	1
	2.5.1. Период действия (ccdo: Validity Period Details)	период действи я записи общего ресурса (реестра , перечня, базы данных)	M.CDE	ссdo:  PeriodDe tailsType (M.CDT .00026) Определ яется областя м и значени й вложенн	01

		ы х элемен ов	г
*.1. Начальная дата и время (csdo: Start Date Time)	ад пата и	bdt:	о1 и
*.2. Конечная дата и время (csdo:EndDateTime)	д пата и	bdt:	о1 о1
2.5.2. Дата и время обновления (csdo: Update Date Time)		bdt:	ч 01 и

22. Описание структуры электронного документа (сведений) "Сведения о результатах фармацевтической инспекции" (R.HC.MM.11.002) приведено в таблице 14. Таблица 14

Описание структуры электронного документа (сведений) "Сведения о результатах фармацевтической инспекции" (R.HC.MM.11.002)

<b>№</b> п/п	Обозначение элемента	Описание
1	2	3
1	Имя	сведения о результатах фармацевтической инспекции
2	Идентификатор	R.HC.MM.11.002
3	Версия	1.0.0
4	Определение	сведения о результатах инспектирования производственных площадок производителей лекарственных средств на соответствие требованиям Правил надлежащей производственной практики
5	Использование	_
6	Идентификатор пространства имен	urn:EEC:R:HC:MM:11: DrugGMPInspectionResultsDetails: v1.0.0
7	Корневой элемент XML-документа	DrugGMPInspectionResultsDetails
8	Имя файла XML-схемы	EEC_R_HC_MM_11_ DrugGMPInspectionResultsDetails_ v1.0.0.xsd

23. Импортируемые пространства имен приведены в таблице 15.

Таблица 15

## Импортируемые пространства имен

№ п/п	Идентификатор пространства имен	Префикс
1	2	3
1	urn:EEC:M:ComplexDataObjects: vX.X.X	ccdo
2	urn:EEC:M:HC: ComplexDataObjects:vZ.Z.Z	hccdo
3	urn:EEC:M:HC:SimpleDataObjects: vZ.Z.Z	hesdo
4	urn:EEC:M:SimpleDataObjects: vX.X.X	csdo

Символы "X.X.X" и "Z.Z.Z" в импортируемых пространствах имен соответствуют номеру версии базисной модели данных и модели данных предметной области, использованных при разработке в соответствии с настоящим Описанием технической схемы структуры электронного документа (сведений), подлежащей включению в реестр структур электронных документов и сведений.

24. Реквизитный состав структуры электронного документа (сведений) "Сведения о результатах фармацевтической инспекции" (R.HC.MM.11.002) приведен в таблице 16.

## Реквизитный состав структуры электронного документа (сведений) "Сведения о результатах фармацевтической инспекции" (R.HC.MM.11.002)

T T		Опи <b>с</b> ани е	Иденти	Тип	
Имя рекі	визита	реквизи та	фикатор	данных	Мн.
	овок электронного документа (сведений) oc Header)	совокуп ность техноло гически х реквизи тов электро нного докумен та (сведений)	M.CDE .90001	ссdo:  EDoc He ader Туре (M.CDT .90001) Определ яется областя м и значени й вложенн ы х элемент ов	1
	1.1. Код сообщения общего процесса (csdo: Inf Envelope Code)	кодовое обознач ение сообщен и я общего процесс а	M.SDE .90010	сяdo:  InfEnvel ope Code  Туре ( M.SDT .90004) Значени е кода в соответс твии с Регламе нтом информ ационно г о взаимод ействия. Шаблон: P\.[A-Z] {2}\.[0-9] [42}\. MSG\.[0 -9]{3}	1
		кодовое обознач ение электро нного		csdo:  EDocCo deType ( M.SDT .90001) Значени е кода в	

(csdo: EDoc Code)	твии с реестро м структу р электро нных докумен тов и сведени й строка символо в , однозна ч н о идентиф	.90001	р электро нных докумен тов и сведени й. Шаблон: R(\.[A-Z] {2}\.[ A-Z]{2}\.[ 0-9]{2} )?\.[0-9]{3}  csdo:  Universa lly Uniqu eld Туре (M.SDT .90003) Значени е идентиф икатора в соответс	
1.3. Идентификатор электронного документа (сведений) (csdo: EDoc Id)	ицирую щая электро нный докумен т (сведени я)	M.SDE .90007	ТВИИ С ISO/IEC 9834-8. Шаблон: [ 0 - 9a-fA-F] {8}-[0- 9a-fA-F] {4}-[0- 9a-fA-F] {4}-[0- 9a-fA-F] {4}-[0- 9a-fA-F] {20- 9a-fA-F]	
	идентиф икатор электро		Universa IlyUniqu eIdType (M.SDT .90003)	

	электро нный докумен т ( сведени я)		9834-8. Шаблон: [ 0 - 9a-fA-F] {8}-[0- 9a-fA-F] {4}-[0- 9a-fA-F] {4}-[0- 9a-fA-F] {4}-[10- 9a-fA-F]	
1.5. Дата и время электронного документа (сведений) (csdo: EDoc Date Time)	дата и время создани я электро нного докумен та ( сведени й)	M.SDE .90002	bdt:  DateTim e Type ( M.BDT .00006) Обознач ение даты и времени в соответс твии с ISO 8601	1
1.6. Код языка (csdo: Language Code)	кодовое обознач ение языка	M.SDE .00051	csdo:  Languag e Code Ty p e ( M.SDT .00051) Двухбук венный к о д языка в соответс твии с ISO 639- 1. Шаблон: [a-z]{2}	01

2. Сведения о результатах инспектирования производственной площадки (hccdo: GMPInspection Result Details)	сведени я о периоде проведе н и я фармаце втическ о й инспекц	M.HC.C D E .01237	pection R esult Deta ils Type (M.HC.C D T .01232) Определ яется областя м и значени й вложенны х элемент ов	1*
2.1. Номер отчета, присвоенный уполномоченным органом (hcsdo: Regulatory Report Id)	номер отчета о проведе н и и инспекц ии, на основан и и которог о сформир ованы предста вленные сведени	M.HC.S D E .00200	сѕdо:  Id50 Тур е ( M.SDT .00093) Нормал изованн а я строка символо в. Мин. длина: 1 . Макс. длина: 50	01
2.2. Дата (csdo:EventDate)	дата отчета о проведе н и и инспекц ии, на основан и и которог о сформир ованы предста вленные сведени	M.SDE .00131	bdt:  DateTyp e ( M.BDT .00005) Обознач ение даты в соответс твии с ISO 8601	01
			csdo:  Id50 Typ	

2.3. Номер предыдущего отчета, присвоенный уполномоченным органом (hcsdo: Regulatory Report Ref[Id)	номер предыду щего отчета о проведе н и и инспекц ии	M.HC.S D E .00209	е (М.SDT .00093) Нормал изованн а я строка символо в. Мин. длина: 1 . Макс. длина: 50	01
2.4. Дата проведения последней инспекции на соответствие требованиям надлежащей производственной практики (hcsdo: Last GMPInspection Date)	дата предыду щего отчета о проведе н и и инспекц ии	M.HC.S D E .00820	bdt:  DateTyp e ( M.BDT .00005) Обознач ение даты в соответс твии с ISO 8601	01
2.5. Описание цели проведения инспекции (hcsdo: Inspection Goal Description Text)	описани е цели проведе н и я инспекц ии	M.HC.S D E .01607	csdo:  Text400 0Type ( M.SDT .00088) Строка символо в. Мин. длина: 1	1
2.6. Номер документа (csdo: Doc Id)	уникаль ный номер, идентиф ицирую щий план ( график) проведе	M.SDE .00044	csdo:  Id50Тур e ( M.SDT .00093) Нормал изованн а я строка символо в.	01

		н и я инспекц ий		Мин. длина: 1 Макс. длина: 50	
2.7. Све инспекц (hccdo: P	1 1	сведени я о планово й фармаце втическ о й инспекц и и , включен ной в план ( график) проведе н и я инспекц ий	D E	hccdo:  Pharm[In spection  Details[Г уре ( M.HC.C D Т .01231) Определ яется областя м и значени й вложенн ы х элемент ов	1
	2.7.1. Порядковый номер (csdo: Object Ordinal)	порядко вый номер инспекц и и согласно плану ( графику ) проведе ния инспекц	IM SDE	сяdo:  Оrdinal3  Туре ( М.SDТ .00105) Целое неотриц ательное число в десятич н о й системе счислен ия. Макс. кол-во цифр: 3	01
	2.7.2. Номер (идентификатор) инспекции (hcsdo:InspectionId)	номер инспект ировани я в соответс твии с системо й качества фармаце	M.HC.S D E .01603	csdo:  Id50Тур е ( M.SDT .00093) Нормал изованн а я строка символо в.	01

	втическ ого инспект ората		Мин. длина: 1 Макс. длина: 50	
2.7.3. Код страны (csdo:/Country/Code)	_	1.SDE 00001	сѕdо:  Соuntry  СоdеТур е ( М.SDТ .00001) Значени е двухбук венного кода в соответс твии с классиф икаторо м стран мира, применя емым согласно Решени ю Комисси и Таможе нного союза от 2 0 сентября 2010 г. № 378. Шаблон: [A-Z] {2}	1
	признак инспекц и и , проводи м о й совмест н о фармаце втическ и м и инспект оратами государс		bdt:  Indicator	

2.7.4. Признак инспекции, проводимой совместно фармацевтическими инспекторатами государств-членов (hcsdo:JointInspectionIndicator)	тв-члено в:  1 - инспекц и я является совмест н о проводи мой;  0 - инспекц ия не является совмест н о проводи мой не является совмест н о проводи мой	M.HC.S D E .01605	Туре ( М.ВDТ .00013) Одно из двух значени й: "true" (истина) или " false" ( ложь)	1
2.7.5. Код страны, проводящей инспекцию (hesdo:InspectingCountry/Code)	кодовое обознач ение страны, принима ющей участие в инспект ировани и	M.HC.S D E .01606	Соипtry  Соdе Тур е (М.SDТ .00001) Значени е двухбук венного кода в соответс твии с классиф икаторо м стран мира, применя емым согласно Решени ю Комисси и Таможе нного союза от 2 0 сентября 2010 г. № 378. Шаблон: [A-Z] {2}	0*

2.7.6. Номер заявления о регистрации лекарственного средства (hcsdo:DrugApplicationId)	номер заявлен ия о регистра ции лекарств енного средства	M.HC.S D E .01612	сяdo:  Id10Typ е ( M.SDT .00316) Нормал изованн а я строка символо в. Мин. длина: 1 . Макс. длина:	01
2.7.7. Ссылка на документ (ccdo: Doc Reference Details)	сведени я о заявлен и и инспект ируемог о субъекта н а проведе н и е фармаце втическ о й инспекц и и , которое является основан ием для проведе н и я инспекц ии		ссdo:  Doc Refe rence Det ails Туре (M.CDT .00088) Определ яется областя м и значени й вложенн ы х элемент ов	01
			csdo:  Unified C ode20 Ty pe ( M.SDT .00140) Значени е кода в соответс твии со справоч ником (	

*.1. Код вида доі (csdo: Doc Kind Co		кодовое обознач ение вида докумен та	M.SDE .00054	классиф икаторо м), идентиф икатор которог о определ е н в атрибут е "Иденти фикатор справоч ника (классиф икатора)". Мин. длина: 1. Макс. длина: 20	01
справо классио	нтификатор очника ( фикатора) vт codeListId)	обознач ение справоч ника ( классиф икатора) , в соответс твии с которым указан код		сяdo:  Referenc e DataIdT ype ( M.SDT .00091) Нормал изованн а я строка символо в. Мин. длина: 1 . Макс. длина:	1
*.2. Наименован (csdo: Doc Name)	ие документа	наимено вание докумен та	M.SDE .00108	сяdo:  Name50 0 Туре ( M.SDT .00134) Нормал изованн а я строка символо в.	01

			Мин. длина: 1 Макс. длина: 500	
*.3. Номер документа (csdo: Doc Id)	цифрово е или буквенн о-цифро в о е обознач ение, присвое нно е докумен ту при е г о регистра ции	M.SDE .00044	сѕdо:  Id50Tур е (М.SDT .00093) Нормал изованн а я строка символо в. Мин. длина: 1 . Макс. длина: 50	01
*.4. Дата документа (csdo: Doc Creation Date)	дата выдачи, подписа ния, утвержд ения или регистра ции докумен	M.SDE .00045	bdt:  DateTyp e ( M.BDT .00005) Обознач ение даты в соответс твии с ISO 8601	01
*.5. Дата начала срока действия документа (csdo:DocStartDate)	дата начала срока, в течение которог о докумен т имеет силу	M.SDE .00137	bdt:  DateTyp e ( M.BDT .00005) Обознач ение даты в соответс твии с ISO 8601	01
	сведени я о решении уполном оченног о органа			

	едения об акте gallAct Details)	в сфере проведе н и я фармаце втическ и х инспекц и й государс тва - члена Евразий ского экономи ческого союза, которое является основан ием для проведе н и я инспекц ии	M.CDE .00093	ссdo:  Legal Act  Referenc e Details  Туре ( М.CDТ .00091) Определ яется областя м и значени й вложенн ы х элемент ов	01
	*.1. Код вида акта (csdo:LegalActKindCode)	кодовое обознач ение вида нормати вного правово го акта	M.SDE .00230	сяdo:  Lega  Act  Kind Cod e Туре ( M.SDT .00172) Значени е кода в соответс твии с классиф икаторо м видов нормати вных правовы х актов междуна родного права. Шаблон: \d{5}	01
		наимено вание		csdo:  Name50 0 Type ( M.SDT .00134) Нормал изованн	

*.2. Наименование вида акта (csdo: Legal Act Kind Name)	вида нормати вного правово го акта	M.SDE .00335	а я строка символо в. Мин. длина: 1 Макс. длина: 500	01
*.3. Наименование акта (csdo: Legal Act Name)	наимено вание нормати вного правово го акта	M.SDE .00336	сѕdо:  Name50 0 Туре ( М.SDТ .00134) Нормал изованн а я строка символо в. Мин. длина: 1 . Макс. длина: 500	01
*.4. Номер акта (csdo: Legal Act Id)	цифрово е или буквенн о-цифро в о е обознач ение, присвое нное нормати вному правово му акту	M.SDE .00266	csdo:  Id50Typ e ( M.SDT .00093) Нормал изованн а я строка символо в. Мин. длина: 1 Макс. длина: 50	1
*.5. Дата акта (csdo: Legal Act Creation Date)	дата приняти я нормати	M.SDE .00267	bdt:  Date Тур е ( M.BDT .00005) Обознач ение даты в соответс	1

	вного правово го акта		твии с ISO 8601	
*.6. Идентификатор уполномоченного органа (csdo: Authority Id)	строка, идентиф ицирую щая орган государс твенной власти либо уполном оченную и м организа цию	M.SDE .00068	сяdo:  Id20/Тур е ( M.SDT .00092) Нормал изованн а я строка символо в. Мин. длина: 1 . Макс. длина: 20	01
*.7. Наименование уполномоченного органа (csdo: Authority Name)	полное наимено вание органа государс твенной власти либо уполном оченной и м организа ции	M.SDE .00066	сяdo:  Name30 0 Туре ( M.SDT .00056) Нормал изованн а я строка символо в. Мин. длина: 1 . Макс. длина: 300	01
*.8. Идентификатор органа Союза, принявшего акт (csdo:¡EAEUDoc¦Issuer[Id)	идентиф икатор органа Союза, приняв шего акт	M.SDE .00199	csdo:  EAEUD oc[ssuer I d[Туре ( M.SDT .00153) Значени е идентиф икатора и з справоч ника органов Евразий ского	01

			экономи ческого союза. Мин. длина: 1 Макс. длина: 20	
*.9. Наименование органа Союза, принявшего акт (csdo:EAEUDocIssuerName)	полное наимено вание органа Союза, приняв шего акт	M.SDE .00200	csdo:  Name30 0 Type ( M.SDT .00056) Нормал изованн а я строка символо в. Мин. длина: 1 . Макс. длина: 300	01
2.7.9. Код типа фармацевтической инспекции (hcsdo: Pharmaceutical Inspection Kind Code)	кодовое обознач ение вида фармаце втическ о й инспекц	M.HC.S D E .00254	сѕdо:  Соde10 Т уре ( М.SDТ .00179) Нормал изованн а я строка символо в. Мин. длина: 1 . Макс. длина:	01
2.7.10. Код формы проведения инспектирования (hcsdo: Inspection Form Code)	кодовое обознач ение формы проведе ния инспект	M.HC.S D E .01601	csdo:  Code2 Ty pe ( M.SDT .00170) Нормал изованн а я	01

	ировани я		строка символо в. Длина: 2	
2.7.11. Дата (csdo:EventDate)	планова я дата проведе н и я инспект ировани я (согласно плану (графику) проведе н и я инспекц ий)	M.SDE .00131	bdt:  Date Тур е ( M.BDT .00005) Обознач ение даты в соответс твии с ISO 8601	01
2.7.12. Начальная дата (csdo: Start Date)	планова я начальн ая дата периода проведе н и я инспект ировани я (согласно плану (графику) проведе н и я инспекц ий)		bdt:  Date Тур е ( M.BDT .00005) Обознач ение даты в соответс твии с ISO 8601	01
2.7.13. Конечная дата (csdo: End Date)	планова я конечна я дата периода проведе н и я инспект ировани я (согласно плану (графику) проведе н и я	M.SDE .00074	bdt:  DateТур е ( M.BDT .00005) Обознач ение даты в соответс	01

	инспекц ий) дата		твии с ISO 8601	
2.7.14. Дата проведения инспектирования (hcsdo: Inspection Date)	проведе ния инспект ировани		bdt:  Date Typ e ( M.BDT .00005) Обознач ение даты в соответс твии с ISO 8601	01
2.7.15. Дата начала срока осуществления деятельности (csdo: Activity Start Date)	начальн ая дата периода проведе н и я инспект ировани я ( согласно отчету о проведе н и и инспект ировани я)	M.SDE .00249	bdt:  Date Typ e ( M.BDT .00005) Обознач ение даты в соответс твии с ISO 8601	01
2.7.16. Дата окончания срока осуществления деятельности (csdo: Activity End Date)	конечна я дата периода проведе н и я инспект ировани я (согласно отчету о проведе н и и инспект ировани я)	M.SDE .00250	bdt:  Date Тур е ( M.BDT .00005) Обознач ение даты в соответс твии с ISO 8601	01
	кодовое обознач ение статуса		csdo:  Status Co de Type ( M.SDT .00040)	

2.7.17. Код статуса (csdo: Status Code)	результа тов инспекц ии	M.SDE .00130	Значени е кода статуса. Мин. длина: 1 Макс. длина: 3	01
а) идентификатор справочника ( классификатора) (атрибут codeLis#d)	обознач ение справоч ника ( классиф икатора) , в соответс твии с которым указан код		csdo:  Referenc e Data Id T ype ( M.SDT .00091) Нормал изованн а я строка символо в. Мин. длина: 1 . Макс. длина:	01
2.7.18. Сведения об инспектируемом субъекте (hccdo: Pharm Inspection Subject Details)	сведени я об инспект ируемом субъекте	M.HC.C D E .01235	hccdo:  Pharm[In spection  Subject[D etails Тур е ( M.HC.C D Т .01233) Определ яется областя м и значени й вложенн ы х элемент ов	1
	сведени я об организа ции, осущест		hecdo:  Manufac turing Au thorizati on Holder  Details V 2 Type ( M.HC.C	

*.1. Сведения о производителе ( h c c d o :   Manufacturing Authorization Holder V2 D etails)	вляюще й деятель ность по произво дству лекарств енных средств	M.HC.C D E .00304	D Т .00655) Определ яется областя м и значени й вложенн ы х элемент ов	1
а) код языка (атрибут languageCode)	кодовое обознач ение языка, в соответс твии с которым заполне н ы сведения		csdo:  Languag e Code Ty p e ( M.SDT .00051) Двухбук венный к о д языка в соответс твии с ISO 639- 1. Шаблон: [a-z]{2}	01
*.1.1. Код страны (csdo: Unified Country Code)	кодовое обознач ение страны регистра ции хозяйств ующего субъекта	M.SDE .00162	ся о:   Unified C ountry Co de Type ( M.SDT .00112) Значени е двухбук венного кода страны в соответс твии со справоч ником ( классиф икаторо м ), идентиф икатор которог о определ е н в	

				атрибут е "Иденти фикатор справоч ника (классиф икатора)". Шаблон: [A-Z]{2	
	а) идентификатор справочника (классификатора) (атрибут codeListId)	обознач ение справоч ника ( классиф икатора) , в соответс твии с которым указан код	_	сѕdо:   Referenc e Data[IdT ype ( M.SDT .00091) Нормал изованн а я строка символо в. Мин. длина: 1 . Макс. длина:	1
хозяйству	аименование ующего субъекта siness Entity Name)	полное наимено вание хозяйств ующего субъекта и л и фамилия, имя и отчество физичес кого лица, ведущег о хозяйств енную деятель ность	M.SDE .00187	сяdo:  Name30 0 Туре ( M.SDT .00056) Нормал изованн а я строка символо в. Мин. длина: 1 . Макс. длина: 300	01
		сокраще нное наимено вание		csdo:  Name12	

* 1.4. Код организационно-правовой формы ( c s d o :   ВиsinessEntity/Type/Code)  * 1.4. Код организационно-правовой устанизационно-правовой устанизационно-правов и формы ( c s d o :   ВизіпезsEntity/Type/Code)  * 1.4. Код организационно-правовой устанизационно-правовой иформы ( c s d o :   ВизіпезsEntity/Type/Code)  * 1.4. Код организационно-правовой иформы ( классиф икаторо правов и которой зарегист рирован хозяйств ующий субъект ( классиф икатора) ". Иденти фикатора) ". Мин. длина: 1		*.1.3. Краткое наименование хозяйствующего субъекта ( c s d o :   BusinessEntityBriefName)	хозяйств ующего субъекта ил и фамилия, имя и отчество физичес кого лица, ведущег о хозяйств енную деятель ность	M.SDE	ОТуре ( М.SDТ .00055) Нормал изованн а я строка символо в. Мин. длина: 1 . Макс. длина: 120	01
		организационно-правовой формы ( c s d o :	обознач ение организа ционно- правово й формы , в которой зарегист рирован хозяйств ующий	.00023	оde20 Ту ре (М.SDТ .00140) Значени е кода в соответс твии со справоч ником (классиф икаторо м), идентиф икатор которог о определ е н в атрибут е "Иденти фикатор справоч ника (классиф икатора)". Мин. длина: 1 . Макс . длина:	01

а) идентификатор справочника ( классификатора) (атрибут code List Id)	обознач ение справоч ника ( классиф икатора) , в соответс твии с которым указан код	_	сѕdо:   Referenc e Data Id T уре ( М.SDТ .00091) Нормал изованн а я строка символо в. Мин. длина: 1 . Макс. длина:	1
*.1.5. Наименование организационно-правовой формы ( c s d o :   Business Entity Type Name)	наимено вание организа ционно- правово й формы , в которой зарегист рирован хозяйств ующий субъект	M.SDE .00090	csdo:  Name30 0Type ( M.SDT .00056) Нормал изованн а я строка символо в. Мин. длина: 1 . Макс. длина: 300	01
*.1.6. Идентификатор хозяйствующего субъекта (csdo: Business Entity Id)	номер (код) записи п о реестру ( регистру ) , присвое нный при государс твенной регистра ции	M.SDE .00189	csdo:  Business  Entity Id  Type ( M.SDT .00157) Нормал изованн а я строка символо в. Мин. длина: 1 . Макс. длина: 20	01

а) метод идентификации (атрибут kindld)	метод идентиф икации хозяйств — ующих субъект ов	сядо:  Визіпеяя  Ептіту Іф  Кіпф Іф Т уре ( М.SDТ .00158) Значени е идентиф икатора и з справоч ника методов идентиф икации хозяйств ующих субъект ов при и х государс твенной регистра ции в государс твах — членах Евразий ского экономи ческого союза. Мин. длина: 1 . Макс. длина: 20
*.1.7. Уникальный идентификационный таможенный номер ( c s d o :   Unique Customs Number Id)	уникаль ный идентиф икацион ный номер хозяйств ующего субъекта , .00135 предназ наченны й для	csdo:  Unique C ustoms N umber Id  Type ( M.SDT .00089) Нормал изованн а я строка символо в.

	целей таможен ного контрол	Мин. длина: 1 Макс. длина: 17
*.1.8. Идентификатор налогоплательщика (csdo: Taxpayer Id)	идентиф икатор хозяйств ующего субъекта в реестре налогоп лательщ иков страны регистра ции налогоп лательщ ика	сѕфо:  Тахраует ІфТуре ( М.SDТ .00025) Значени е идентиф икатора в соответс твии с правила м и , приняты м и в стране регистра ц и и налогоп лательщ ика. Мин. длина: 1 . Макс. длина: 20
*.1.9. Код причины постановки на учет ( c s d o :   Тах Registration Reason Code)	код, идентиф ицирую щий причину постано в к и хозяйств ующего субъекта н а налогов ый учет в Российс к о й Федерац ии	csdo:  Tax Regi stration R eason Co de Type ( M.SDT .00030) Нормал изованн а я строка символо в. Шаблон: \d{9}

		*.1.10. A (ccdo: Add	дрес lress V4 Details)	адрес хозяйств ующего субъекта	M.CDE .00076	ccdo:  Address  Details V 4 Туре ( M.CDT .00079) Определ яется областя м и значени й вложенн ы х элемент ов	0*
			*.1.10.1. Код вида адреса ( c s d o :  Address Kind Code)	кодовое обознач ение вида адреса	M.SDE .00192	сяdo:  Address  Kind Cod e(Type ( M.SDT .00162) Значени е кода в соответс твии со справоч ником видов адресов. Мин. длина: 1 . Макс. длина: 20	01
						сяdo:  Unified C ountry Co de Type ( M.SDT .00112) Значени е двухбук венного кода страны в соответс твии со справоч ником ( классиф	

*.1.10.2. Код страны ( c s d o :  Unified Country Co de)	кодовое обознач ение страны М.SDE	икаторо м), идентиф икатор которог о определ е н в атрибут е "Иденти фикатор справоч ника (классиф икатора) ". Шаблон: [A-Z]{2}
ника ( классиф икатора) (атрибут	ника ( классиф икатора) , в соответс	сsdo:  Referenc e Data Id T ype ( M.SDT .00091) Нормал изованн а я строка символо в. Мин. длина: 1 . Макс. длина: 20
*.1.10.3. Код территории ( c s d o :   Territory/Code)	код единицы админис тративн о-террит ориальн ого деления	csdo:  Territory  Code Typ e ( M.SDT .00031) Нормал изованн а я строка символо в. Мин. длина: 1

	*.1.10.4. Регион (csdo: Region Name )	наимено вание единицы админис тративн о-террит ориальн ого деления первого уровня	M.SDE .00007	Макс. длина: 17 csdo:  Name12 0 Туре ( M.SDT. .00055) Нормал изованна я строка символо в. Мин. длина: 1 Макс. длина: 120	01
	*.1.10.5. Район (csdo:DistrictName )	наимено вание единицы админис тративн о-террит ориальн о г о деления второго уровня	M.SDE .00008	csdo:  Name12 0 Type ( M.SDT .00055) Нормал изованн а я строка символо в. Мин. длина: 1 . Макс. длина:	01
	*.1.10.6. Город (csdo: City Name)	наимено вание города	M.SDE .00009	сяdo:  Name12 0 Туре ( M.SDT .00055) Нормал изованн а я строка символо в. Мин. длина: 1	01

*.1.10.7. наим Населенный вани пункт насел (сsdo:   ного Settlement Name) пункт	е м.SDE а я строка символо в. Мин. длина: 1 макс. длина: 120	)1
*.1.10.8. Улица (csdo: Street Name) й се город о й инфр	е ент .00055) Нормал изованн а я строка символо в. Мин. длина: 1	)1
*.1.10.9. Номер дома дома (сsdo:  BuildingNumber[Id)	ж. м.SDE уса, .00011	)1

*.1.10.10. Номер помещения ( c s d o :  Room Number[Id)	обознач ение офиса или квартир ы	M.SDE .00012	Макс. длина: 50 csdo:  Id20 Тур е ( M.SDT. 00092) Нормал изованна я строка символо в. Мин. длина: 1 Макс. длина: 20	01
*.1.10.11. Почтовый индекс (csdo: Post Code)	почтовы й индекс предпри ятия почтово й связи		сѕdо:  Роѕt Соd е Туре ( М.SDT .00006) Нормал изованн а я строка символо в. Шаблон: [A-Z0-9] [A-Z0-9 -]{1,8}[ A-Z0-9]	01
*.1.10.12. Номер абонентского ящика ( c s d o :   PostOffice Box Id)	номер абонент ского ящика н а предпри ятии почтово й связи	M.SDE .00013	сяdo:  Id20 Тур е ( M.SDT .00092) Нормал изованн а я строка символо в. Мин. длина: 1	01

*.1.11.1. Код вида связи ( c s d o :   Communication Ch annel Code)	кодовое обознач ение вида средства (канала) связи (телефон, факс, электро нная почта и др.)	элемент ов  csdo:  Commun ication C hanne  C ode V2 Ty p e ( M.SDT .00163) Значени е кода в соответс твии с перечне м видов средств (каналов ) связи.
*.1.11. Контактный реквизит (ccdo: Communication Details)	контакт ный реквизи т хозяйств ующего субъекта	ccdo:  Commun ication D etails Тур e ( M.CDT .00003) Определ яется областя м и значени й вложенн ы х
*.1.10.13. Адрес в текстовой форме (csdo: Address Text)	набор элемент о в адреса, предста вленных М.SDE в .00005 свободн о й форме в виде текста	длина: 20  csdo:  Text100 0/Type ( M.SDT .00071) Строка символо в. Мин. длина: 1 . Макс. длина: 1000

	од страны ified Country Code)	кодовое обозначение страны	M.SDE .00162	й вложенн ы х элемент ов сядо:   Unified C ountry Co de Type (М.SDT.00112) Значени е двухбук венного кода страны в соответс твии со справоч ником (классиф икаторо м), идентиф икатор которог о определ е н в атрибут е "Иденти фикатор справоч ника (классиф икатора)".   Шаблон: [A-Z] {2}	01
	а) идентификатор справочника (	обознач ение справоч ника ( классиф икатора)		csdo:  Referenc e DataIdT ype ( M.SDT .00091) Нормал изованн а я	

(атрибут code List Id)	твии с которым указан код	строка символо в. Мин. длина: 1 Макс. длина: 20
*.2.2. Код языка (csdo: Language Code)	кодовое обознач ение .00051 языка	csdo:  Languag e Code Ty p e ( M.SDT .00051) Двухбук венный к о д языка в соответс твии с ISO 639- 1. Шаблон: [a-z]{2}
*.2.3. Код вида документа (csdo: Doc Kind Code)	кодовое обознач ение М.SDE вида .00054 докумен та	сѕdо:  Unified С оde20Ту ре ( M.SDТ .00140) Значени е кода в соответс твии со справоч ником ( классиф икаторо м), идентиф икатор которог о 01 определ е н в атрибут е " Иденти фикатор справоч ника ( классиф

	икатора) ". Мин. длина: 1 . Макс. длина:
а) идентификатор справочника (классификатора) (атрибут code List Id) соотв	М.SDT .00091)  ( Нормал изованн а я строка символо с в. Мин.
*.2.4. Наименование вида вание документа вида докумета сsdo: Doc Kind Name) та	М.SDE а я строка 01
*.2.5. Наименование документа наиме	

(csdo: Doc Name)	докумен та	M.SDE .00108	строка символо в. Мин. длина: 1 Макс. длина: 500	01
*.2.6. Серия документа (csdo: Doc Series Id)	цифрово е или буквенн о-цифро в о е обознач ение серии докумен та	M.SDE .00157	сѕdо:  Id20Тур е (М.SDТ .00092) Нормал изованн а я строка символо в. Мин. длина: 1. Макс. длина: 20	01
*.2.7. Номер документа (csdo: Doc Id)	цифрово е или буквенн о-цифро в о е обознач ение, присвое нное докумен ту при е г о регистра ции	M.SDE .00044	сѕdо:  Id50Тур е (М.SDТ .00093) Нормал изованн а я строка символо в. Мин. длина: 1 . Макс. длина: 50	01
*.2.8. Дата документа (csdo: Doc Creation Date)	дата выдачи, подписа ния, утвержд ения или регистра	M.SDE .00045	bdt:  Date Тур е ( M.BDT .00005) Обознач ение даты в соответс	01

	ции докумен та	твии с ISO 8601
*.2.9. Дата начала срока действия документа (csdo: Doc Start Date)	дата начала срока, в течение которог о докумен т имеет силу	bdt:  Date Тур е ( M.BDT .00005) Обознач ение даты в соответс твии с I S O 8601
*.2.10. Дата истечения срока действия документа (csdo: Doc Validity Date)	дата окончан ия срока , в течение которог о докумен т имеет силу	bdt:  Date Тур е ( M.BDT .00005) Обознач ение даты в соответс твии с ISO 8601
*.2.11. Срок действия документа (csdo: Doc Validity Duration)	продолж ительно с т ь срока, в течение которог о докумен т имеет силу	1 ' '   ()
	строка, идентиф ицирую щая орган государс твенной власти либо уполном	csdo:  Id20 Тур e ( M.SDT .00092) Нормал изованн а я строка

*.2.12. Идентификатор уполномоченного органа (csdo: Authority Id)	оченную и м организа цию, выдавш ую или утверди вшую докумен т	M.SDE .00068	символо в. Мин. длина: 1 Макс. длина: 20	01
*.2.13. Наименование уполномоченного органа (csdo: Authority Name)	полное наимено вание органа государс твенной власти либо уполном оченной и м организа ции, выдавше й докумен т	M.SDE .00066	сяdo:  Name30 0 Туре ( M.SDT .00056) Нормал изованн а я строка символо в. Мин. длина: 1 . Макс. длина:	01
*.2.14. Описание (csdo: Description Text)	описани е докумен та	M.SDE .00002	csdo:  Text400 0 Type ( M.SDT .00088) Строка символо в. Мин. длина: 1	01
*.2.15. Количество листов (csdo: Page Quantity)	общее количес тво листов в докумен те	M.SDE .00018	csdo:  Quantity 4 Туре ( M.SDT .00097) Целое неотриц ательное число в десятич н о й системе	01

*.2.16. X (ccdo: Any	IML-документ y Details)	докумен т в формате XML	M.CDE .00081	счислен ия. Макс. кол-во цифр: 4 ссdo:  Any Deta ilsТуре (М.СDТ .00086) Определ яется областя м и значени й вложенн ы х элемент ов	01
	*.2.16.1. ХМL-документ	содержи м о е ХМL-до кумента произво льной структу ры		произво льный элемент. Простра нство имен: любое. Валидац и я: произво дится всегда	1*
бинарном	Документ в и формате c Binary Text)	докумен т в бинарно м текстово м формате	M.SDE .00106	сяdo:  ВіпатуГе хtГуре ( М.SDТ .00143) Конечна я последо вательн ость двоичны х октетов (байтов)	01
				csdo:  Media Ty pe Code T ype ( M.SDT .00147)	

Д (	а) код формата цанных атрибут nediaType(Code)	кодовое обознач ение формата данных	_	Значени е кода в соответс твии с классиф икаторо м формато в данных. Мин. длина: 1 . Макс. длина: 255	01
*.3. Номер документ производственной требованиям н производственной произ	площадки падлежащей рактики	номер докумен та о соответс твии произво дства ( произво дственн о й площадк и ) требова ниям правил надлежа ще й произво дственн о й практик и , применя емых в стране произво дства, выданно г о уполном оченны м органом ( уполном оченный организа цией)	M.HC.S D E .00477	сѕdо:  Id50/Тур е (М.SDТ .00093) Нормал изованн а я строка символо в. Мин. длина: 1 . Макс. длина: 50	01

*.4. Дата (csdo: Event Date)	M.SDE .00131	bdt:  Date[Тур е (М.ВDТ .00005) Обознач ение даты в соответс твии с ISO 8601	01
		Inspecte dProduct	

*.5. Сведения об инспектируемом виде деятельности организаций-производителей лекарственных препаратов ( h c c d o :   Inspected Production Activity Details)	ности	M.HC.C D E .00759	ion Activi ty Details  Type ( M.HC.C D T .00829) Определ яется областя м и значени й вложенн ы х элемент ов	0*
*.5.1. Код инспектируемого вида деятельности организаций-производителе й лекарственных препаратов ( h c s d o :   Inspected Production Activity   Code)	о вида деятель	M.HC.S D E .00577	hcsdo:  Inspecte d Product ion Activi ty Code T ype (M.HC.S D T .00781) Значени е кода и з классиф икатора "Классиф икатора произво дственн о й деятель ности в сфере произво дства лекарств енных средств". Мин. длина: 1. Макс. длина: 10	01

*.5.2. Наименование инспектируемого вида деятельности организаций-производителе й лекарственных препаратов ( h c s d o :   Inspected Production Activity Name)	наимено вание инспект ируемог о вида деятель ности организа ций-про изводит елей лекарств енных препара тов	M.HC.S D E .00849	csdo:  Name50 0 Type ( M.SDT .00134) Нормал изованн а я строка символо в. Мин. длина: 1 . Макс. длина: 500	01
*.5.3. Код вида фармацевтической продукции (hesdo: Pharm Product Code)	кодовое обознач ение вида фармаце втическ о й продукц и и , произво димой (планиру емой к произво дству) н а произво дственн о й площадк е инспект ируемог о субъекта	M.HC.S D E .01611	hcsdo:  Pharm[Pr oduct[Co de[Type ( M.HC.S D T .01057) Значени е кода и з справоч ника " Справоч ника " Справоч ника " продукц и и , произво димой ( планиру емой к произво дству) н а произво дственн о й площадк е инспект ируемог о субъекта ".	0*

	*.5.4. Наименование фармацевтического продукта (hcsdo: Drug Product Name)	наимено вание фармаце втическ ого продукт а		Мин. длина: 1 Макс. длина: 10 csdo:  Name25 0Туре ( М.SDT .00068) Нормал изованна я строка символо в. Мин. длина: 1 Макс. длина: 250	0*
*.6. Адре (ccdo:Юbj	ec ect Address Details)	адрес произво дственн о й площадк и	M.CDE .00078	ccdo:  Object A ddress De tails Туре (M.CDT .00082) Определ яется областя м и значени й вложенн ы х элемент	1
				csdo:  Unified C ountry Co de Type ( M.SDT .00112) Значени е двухбук венного кода страны в соответс твии со	

*.6.1. Код страны (csdo: Unified Country Code)		справоч ником ( классиф икаторо м), идентиф икатор которог о определ е н в атрибут е " Иденти фикатор справоч ника ( классиф икатора) ". Шаблон: [A-Z]{2}	01
а) идентификатор справочника ( классификатора) (атрибут code List Id)	обознач ение справоч ника ( классиф икатора) , в соответс твии с которым указан код	сѕdо:  Referenc e Data IdT ype ( M.SDT .00091) Нормал изованн а я строка символо в. Мин. длина: 1 . Макс. длина:	1
*.6.2. Код территории (csdo: Territory Code)	_	csdo:  Territory  Code[Тур е ( M.SDT .00031) Нормал изованн а я строка символо в.	01

	ориальн ого деления	Мин. длина: 1 Макс. длина:
*.6.3. Регион (csdo: Region Name)	наимено вание единицы админис тративн о-террит ориальн о г о деления первого уровня	сѕdо:  Name12 0 Туре ( M.SDT .00055) Нормал изованн а я строка 01 символо в. Мин. длина: 1 . Макс. длина:
*.6.4. Район (csdo: District Name)	наимено вание единицы админис тративн о-террит ориальн о г о деления второго уровня	сѕdо:  Name12 0 Туре ( M.SDT .00055) Нормал изованн а я строка 01 символо в. Мин. длина: 1 . Макс. длина:
*.6.5. Город (csdo: City Name)	наимено вание города .00009	csdo:  Name12 0/Type ( M.SDT .00055) Нормал изованн а я строка символо 01 в.

			Мин. длина: 1 Макс. длина: 120	
*.6.6. Населенный пункт (csdo: Settlement Name)	наимено вание населен ного пункта	M.SDE .00057	csdo:  Name12 0 Type ( M.SDT .00055) Нормал изованн а я строка символо в. Мин. длина: 1 . Макс. длина:	01
*.6.7. Улица (csdo: Street Name)	наимено вание элемент а улично- дорожно й сети городск о й инфраст руктуры	M.SDE .00010	csdo:  Name12 0 Туре ( M.SDT .00055) Нормал изованн а я строка символо в. Мин. длина: 1 . Макс. длина:	01
*.6.8. Номер дома (csdo: Building Number Id)	обознач ение дома, корпуса, строени	M.SDE .00011	csdo:  Id50 Тур е ( M.SDT .00093) Нормал изованн а я строка символо в.	01

		Мин. длина: 1 Макс. длина:
*.6.9. Номер помещения (csdo: Room Number Id)	обознач ение офиса или квартир ы	сѕdо:  Id20Tур е ( M.SDT .00092) Нормал изованн а я строка 01 символо в. Мин. длина: 1 Макс. длина: 20
*.7. Географическая долгота (csdo: Longitude Measure)	географ ическая широта располо жения М.SDE произво дственн о й площадк и	csdo:  Geo Coor dinate Me asure Тур e ( M.SDT .00107) Значени е в соответс твии с 01 ISO 6709. Макс. кол-во цифр: 11 . Макс. кол-во дроб. цифр: 8
	географ ическая долгота располо	csdo:  Geo Coor dinate Me asure Тур e ( M.SDT .00107) Значени e в

*.8. Географическая широта (csdo: Latitude Measure)	жения произво дственн о й площадк и	M.SDE .00146	соответс твии с ISO 6709. Макс. кол-во цифр: 11 Макс. кол-во дроб.	01
2.8. Описание сформированных по результатам инспекции рекомендаций (hcsdo: Inspection Recommendation Description Text)	описани е рекомен даций, выданн ых ( сформир ованных ) по результа т а м инспекц ии		цифр: 8 csdo:  Text400 0 Type ( M.SDT .00088) Строка символо в. Мин. длина: 1 Макс. длина: 4000	0*
2.9. Описание результата инспекции (hcsdo: Inspection Results Description Text)	описани е выводов ( результа тов) инспекц ии	M.HC.S D E .01608	csdo:  Text400 0 Type ( M.SDT .00088) Строка символо в. Мин. длина: 1 Макс. длина: 4000	1
2.10. Сведения о выявленном при проведении инспекции несоответствии (hccdo: Discrepancy Details)	сведени я о несоотв етствии, выявлен ном при проведе	M.HC.C D E .01236	hccdo:  Discrepa ncy Detai ls Type ( M.HC.C D Т .01234) Определ яется областя м и значени й	0*

	н и и инспекц ии		вложенн ы х элемент ов	
0.1. Код вида выявленного несоответствия esdo: Discrepancy Kind Code)	кодовое обознач ение вида выявлен ного несоотв етствия	M.HC.S D E .01610	сsdo:  Code2/Ty p e ( M.SDT .00170) Нормал изованн а я строка символо в. Длина: 2	1
0.2. Описание do: Description Text)	описани е выявлен ного критиче ского несоотв етствия и л и указание характер а существ енного несоотв етствия	M.SDE .00002	csdo:  Text400 0 Type ( M.SDT .00088) Строка символо в. Мин. длина: 1 Макс. длина: 4000	1
0.3. Период do: Period Details)	период проведе н и я оценки плана коррект ирующи х и предупр еждающ и х действи й и отчета о е г о выполне нии	M.CDE .00044	ссdo:  Period De tails Туре (M.CDT .00026) Определ яется областя м и значени й вложенн ы х элемент ов	01
			bdt:  Date Tim	

*.1. Начальная дата и время (csdo: Start Date Time)	начальн ая дата и время	M.SDE .00133	еТуре ( M.BDT .00006) Обознач ение даты и времени в соответс твии с ISO 8601	01
*.2. Конечная дата и время (csdo: End Date Time)	конечна я дата и время	M.SDE .00134	bdt:  DateTim e Type ( M.BDT .00006) Обознач ение даты и времени в соответс твии с I S O 8601	01
2.10.4. Код статуса (csdo: Status Code)	код статуса устране ния несоотв етствия	M.SDE .00130	csdo:  Status Co de Type ( M.SDT .00040) Значени е кода статуса. Мин. длина: 1 . Макс. длина: 3	01
а) идентификатор справочника ( классификатора) (атрибут code List Id)	обознач ение справоч ника ( классиф икатора) , в соответс твии с которым	_	csdo:  Referenc e Data Id T ype ( M.SDT .00091) Нормал изованн а я строка символо в.	01

	указан код	Мин. длина: 1 Макс. длина: 20
2.10.5. Иные сведения (csdo: Additiona  Info Text)	сведени я об устране М.SDE н и и .00046 несоотв етствия	сsdo:  Text400 0 Туре ( M.SDT .00088) Строка символо в. Мин. длина: 1 . Макс. длина: 4000
2.10.6. Документальное подтверждение (ccdo: Proof Doc Details)	сведени я о плане коррект ирующи х и предупр еждающ и х действи й , отчете о е г о .00064 выполне нии или о докумен тальном свидете льстве устране н и я несоотв етствия	ccdo:  Doc Cont ent Detail s Туре ( M.CDT .00105) Определ
		csdo:  Unified C ountry Co de Туре ( M.SDT .00112) Значени е двухбук

	*.1. Код (csdo: Uni	страны fied Country Code)	кодов обозн ение страні	м.SDE .00162	венного кода страны в соответс твии со справоч ником ( классиф икаторо м), идентиф икатор которог о определ е н в атрибут е " Иденти фикатор справоч ника ( классиф икатора) ". Шаблон: [A-Z] {2}	01
		а) идентификатор справочника классификатора) (атрибут code List Id)	обозн ение справ ника классі ( икатој , в соотво твии котор указа код	оч ( иф pa) _ етс с	ся о:   Reference Data Id Type ( M.SDT.00091)  Нормализованная строкасимволов.  Мин.длина: 1  Макс.длина: 20  ся о:	1
					Languag e/Code/Ty p e ( M.SDT .00051)	

*.2. Код (csdo:Lar	nguage Code)	кодовое обознач ение языка	M.SDE .00051	Двухбук венный код языка в соответс твии с ISO 639- 1. Шаблон: [a-z]{2}	01
	вида документа c Kind Code)	кодовое обознач ение вида докумен та	M.SDE .00054	сѕdо:  Unified Соde20 Туре (М.SDТ.00140) Значение кода в соответствии со справочником (классификатором), идентификатор которого определен в атрибуте "Идентификатор справочника (классификатора)". Мин. длина: 1. Макс. длина: 20	01
		обознач ение справоч ника (		csdo:  Referenc e Data Id T ype ( M.SDT .00091)	

а) идентификатор справочника (классификатора) (атрибут code List Id)	классиф икатора), в соответс твии с которым указан код	_	Нормал изованн а я строка символо в. Мин. длина: 1 Макс. длина:	1
*.4. Наименование вида документа (csdo: Doc Kind Name)	наимено вание вида докумен та	M.SDE .00095	сѕdо:  Name50 0Туре ( M.SDT .00134) Нормал изованн а я строка символо в. Мин. длина: 1 . Макс. длина: 500	01
*.5. Наименование документа (csdo: Doc Name)	наимено вание докумен та	M.SDE .00108	сяdo:  Name50 0 Туре ( M.SDT .00134) Нормал изованна я строка символо в. Мин. длина: 1 . Макс. длина: 500	01
	цифрово е или буквенн		csdo:  Id20/Тур e ( M.SDT .00092) Нормал изованн	

	. Серия документа do: Doc Series Id)	о-цифро в о е обознач ение серии докумен та	M.SDE .00157	а я строка символо в. Мин. длина: 1 Макс. длина:	01
	. Номер документа do: Doc Id)	цифрово е или буквенн о-цифро в о е обознач ение, присвое нное докумен ту при его регистра ции	M.SDE .00044	сѕdо:  Id50 Тур е (М.SDТ .00093) Нормал изованн а я строка символо в. Мин. длина: 1 . Макс. длина: 50	01
	. Дата документа do: Doc Creation Date)	дата выдачи, подписа ния, утвержд ения или регистра ции докумен	M.SDE .00045	bdt:  DateTyp e ( M.BDT .00005) Обознач ение даты в соответс твии с ISO 8601	01
док	. Дата начала срока действия кумента do: Doc Start Date)	дата начала срока, в течение которог о докумен т имеет силу	M.SDE .00137	bdt:  DateTyp e ( M.BDT .00005) Обознач ение даты в соответс твии с ISO 8601	01

*.10. Дата истечения срока действия документа (csdo: Doc Validity Date)	дата окончан ия срока , в течение которог о докумен т имеет силу	M.SDE .00052	bdt:  Date Typ e ( M.BDT .00005) Обознач ение даты в соответс твии с ISO 8601	01
*.11. Срок действия документа (csdo: Doc Validity Duration)	продолж ительно сть срока, в течение которог о докумен т имеет силу	M.SDE .00056	bdt:  Duration  Type ( M.BDT .00021) Обознач ение продолж ительно сти времени в соответс твии с ISO 8601	01
*.12. Идентификатор уполномоченного органа (csdo: Authority Id)	строка, идентиф ицирую щая орган государс твенной власти либо уполном оченную и м организа цию, выдавш ую или утверди вшую докумен т		сѕdо:  Id20Tур е (М.SDT .00092) Нормал изованн а я строка символо в. Мин. длина: 1. Макс. длина: 20	01
	полное наимено вание органа государс		csdo:  Name30 0 Type ( M.SDT .00056)	

*.13. Наименование уполномоченного органа (csdo: Authority Name)	твенной власти либо уполном оченной и м организа ции, выдавш е й докумен т	.00000	Нормал изованн а я строка символо в. Мин. длина: 1 Макс. длина: 300	01
*.14. Описание (csdo: Description Text)	описани е докумен та	M.SDE .00002	csdo:  Text400 0 Type ( M.SDT .00088) Строка символо в. Мин. длина: 1	01
*.15. Количество листов (csdo: Page Quantity)	общее количес тво листов в докумен те	M.SDE .00018	сяdo:  Quantity 4 Туре ( M.SDT .00097) Целое неотриц ательное число в десятич н о й системе счислен ия. Макс. кол-во цифр: 4	01
*.16. XML-документ (ccdo: Any Details)	докумен т в формате XML	M.CDE .00081	ссdo:  Апу Deta ils Туре ( М.СDТ .00086) Определ яется областя м и значени	01

	*.16.1. XML-документ	содержи мое ХМL-до кумента произво льной структу ры	_	й вложенн ы х элемент ов произво льный элемент. Простра нство имен: любое. Валидац и я: произво дится всегда	1*
	кумент в бинарном формате Binary/Text)	докумен т в бинарно м текстово м формате	M.SDE .00106	сѕdо:  ВіпатуТе хtТуре ( М.SDТ .00143) Конечна я последо вательн ость двоичны х октетов (байтов)	01
	а) код формата данных (атрибут media(Гуре(Code)	кодовое обознач ение формата данных		сѕdо:  Media/Ty pe/Code/T уре (M.SDT .00147) Значени е кода в соответс твии с классиф икаторо м формато в данных. Мин. длина: 1 . Макс. длина: 255	01

	олномоченный орган государства-члена thority Details)	сведени й о фармаце втическ о м инспект орате, проводи вшем инспект ировани е	M.CDE .00055	Туре ( М.СDТ .00025) Определ яется областя м и значени й вложенн ы х элемент ов сsdo:  Country  Code Тур е ( M.SDT .00001)	
	2.11.1. Код страны (csdo: Country Code)	кодовое обознач ение страны	M.SDE .00001	значени е двухбук венного кода в соответс твии с классиф икаторо м стран мира, применя емым согласно Решени ю Комисси и Таможе нного союза от 2 0 сентября 2010 г. № 378. Шаблон: [A-Z] {2}	01
		строка, идентиф		csdo:  Id20 Typ e (	

2.11.2. Идентификатор уполномоченного органа (csdo: Authority Id)	ицирую щая орган государс твенной власти либо уполном оченную и м организа цию	M.SDE .00068	М.SDТ .00092) Нормал изованн а я строка символо в. Мин. длина: 1 . Макс. длина: 20	01
2.11.3. Наименование уполномоченного органа (csdo: Authority Name)	полное наимено вание органа государс твенной власти либо уполном оченной и м организа ции	M.SDE .00066	csdo:  Name30 0 Туре ( M.SDT .00056) Нормал изованн а я строка символо в. Мин. длина: 1 . Макс. длина: 300	01
2.11.4. Краткое наименование уполномоченного органа (csdo: Authority Brief Name)	сокраще нное наимено вание уполном оченног о органа	M.SDE .00126	csdo:  Name12 0 Туре ( M.SDT .00055) Нормал изованн а я строка символо в. Мин. длина: 1 . Макс. длина:	01
	признак, определ яющий проведе н и е			

	едения о члене инспекционной группы arm[Inspection Member Details)	инспекц и и государс твом-чл еном ил и другим государс твом:  1 — инспекц и я государс тва-член а;  0 — инспекц и я другого государс тва	M.HC.C D E .00069	hccdo:  Pharm In spection  Member  Details Т ype ( M.HC.C D Т .00044) Определ яется областя м и значени й вложенн ы х элемент ов	1*
	2.12.1. Код страны (csdo: Country Code)	страна, которую предста вляет член инспекц ионной группы	M.SDE .00001	ся do:   Соипту  Соdе Тур е ( М.SDТ .00001) Значени е двухбук венного кода в соответс твии с классиф икаторо м стран мира, применя емым согласно Решени ю Комисси и Таможе нного союза от 2 0 сентября 2010 г. № 378.	1

	фамилия	IIIаблон: [A-Z]{2 } ccdo:  FullNam e Details  Type ( M.CDT .00016) Определ
12.2. ФИО edo: Full Name Details)	отчество члена инспекц ионной группы	DE яется областя м и значени й вложенн ы х элемент ов
*.1. Имя (csdo: First Name)	имя физичес М.S кого .001 лица	CTDOKA III I
*.2. Отчество (csdo: Middle Name)	отчество (второе или среднее М.S имя) .001 физичес кого лица	csdo:  Name12 0 Туре ( M.SDT .00055) Нормал изованн а я

			csdo:  Unified C ountry Co	
2.12.4. Работодатель (ccdo:EmployerDetails)	сведени я о месте работы члена инспекц ионной группы	M.CDE .00085	Business  Entity De tails Туре (M.CDT .00061) Определ яется областя м и значени й вложенн ы х элемент ов	01
2.12.3. Наименование должности (csdo: Position Name)	наимено вание должнос ти члена инспекц ионной группы	M.SDE .00127	сяdo:  Name12 0 Туре ( M.SDT .00055) Нормал изованн а я строка символо в. Мин. длина: 1 . Макс. длина:	01
*.3. Фамилия (csdo: Last Name)	фамилия физичес кого лица		Name12 0Туре ( M.SDT .00055) Нормал изованна я строка символо в. Мин. длина: 1 . Макс. длина: 120	01

*.1. Код страны (csdo: Unified Country Code)	кодовое обознач ение страны регистра ции хозяйств ующего субъекта	.00162	deТуре ( М.SDТ .00112) Значени е двухбук венного кода страны в соответс твии со справоч ником ( классиф икаторо м ), идентиф икатор которог о определ е н в атрибут е " Иденти фикатор справоч ника ( классиф икатора) ". Шаблон: [A-Z]{2}	01
а) идентификатор справочника классификатора) (атрибут code List Id)	обознач ение справоч ника ( классиф икатора) , в соответс твии с которым указан код	_	сѕdо:      Referenc e Data Id T     ype (     M.SDT .00091)     Нормал изованн а я строка символо в.     Мин. длина: 1 .     Макс. длина: 20	1

*.2. Наименование хозяйствующего субъекта (csdo: Business Entity Name)	полное наимено вание хозяйств ующего субъекта или фамилия , имя и отчество физичес кого лица, ведущег о хозяйств енную деятель ность	M.SDE .00187	csdo:  Name30 0 Туре ( M.SDT .00056) Нормал изованн а я строка символо в. Мин. длина: 1 . Макс. длина: 300	01
*.3. Краткое наименование хозяйствующего субъекта (csdo: Business Entity Brief Name)	сокраще нное наимено вание хозяйств ующего субъекта и л и фамилия, имя и отчество физичес кого лица, ведущег о хозяйств енную деятель ность	M.SDE .00188	csdo:  Name12 0 Type ( M.SDT .00055) Нормал изованн а я строка символо в. Мин. длина: 1 . Макс. длина: 120	01
	кодовое обознач ение		csdo:  Unified C ode20 Ty pe ( M.SDT .00140) Значени е кода в соответс твии со справоч ником ( классиф икаторо	

формы	организационно-правовой sinessEntityType Code)	организа ционно- правово й формы , в которой зарегист рирован хозяйств ующий субъект	MCDE	м), идентиф икатор которог о определ е н в атрибут е " Иденти фикатор справоч ника ( классиф икатора) ". Мин. длина: 1 . Макс. длина:	01
	а) идентификатор справочника классификатора) (атрибут codeListId)	обознач ение справоч ника ( классиф ( икатора) , в соответс твии с которым указан код		сяdo:   Referenc e Data Id Т уре ( М.SDТ .00091) Нормал изованн а я строка символо в. Мин. длина: 1 . Макс. длина:	1
организа	именование ционно-правовой формы siness∣Entity/Type Name)	наимено вание организа ционно- правово й формы , в которой зарегист рирован		csdo:  Name30 0 Туре ( M.SDT .00056) Нормал изованн а я строка символо в.	01

*.6. Идентификатор хозяйствующего субъекта (csdo: Business Entity[Id)	хозяйств ующий субъект номер (код) записи п о реестру (регистру), присвое нный при	M.SDE .00189	Мин. длина: 1 Макс. длина: 300 csdo:  Business  Entity[Id] Туре ( M.SDT .00157) Нормал изованн а я строка символо в.	01
	при государс твенной регистра ции		Мин. длина: 1 Макс. длина: 20	
а) метод идентификации (атрибут kindId)	метод идентиф икации хозяйств ующих субъект ов		сядо:  Визіпеяя  Ептіту Іф  Кіпф Іф Т уре ( М.SDТ .00158) Значени е идентиф икатора и з справоч ника методов идентиф икации хозяйств ующих субъект ов при и х государс твенной регистра ции в государс твах — членах	1

			Евразий ского экономи ческого союза. Мин. длина: 1 . Макс. длина: 20	
*.7. Уникальный идентификационный таможенный номер (csdo: Unique Customs Number Id)	уникаль ный идентиф икацион ный номер хозяйств ующего субъекта , предназ наченны й для целей таможен ного контрол я	M.SDE .00135	csdo:  Unique C ustoms N umber Id  Type ( M.SDT .00089) Нормал изованн а я строка символо в. Мин. длина: 1 . Макс. длина:	01
*.8. Идентификатор налогоплательщика (csdo: Taxpayer Id)	идентиф икатор хозяйств ующего субъекта в реестре налогоп лательщ иков страны регистра ци и налогоп лательщ ика	M.SDE .00025	ся do:   Тахраует   Тахраует   ІфТуре ( М.SDT .00025) Значени е	

			Мин. длина: 1 Макс. длина: 20	
*.9. Код причины постановки на учет (csdo: Tax Registration Reason Code)	код, идентиф ицирую щий причину постано вки хозяйств ующего субъекта на налогов ый учет в Российс кой Федерац ии	M.SDE .00030	csdo:  Tax Regi stration R eason Co de Type ( M.SDT .00030) Нормал изованн а я строка символо в. Шаблон: \d{9}	01
*.10. Адрес (ccdo: Subject Address Details)	адрес хозяйств ующего субъекта	.00058	ccdo:  SubjectA ddress De tails Туре (M.CDT .00064) Определ яется областя м и значени й вложенн ы х элемент ов	0*
*.10.1. Код вида адреса (csdo: Address Kind Code)	кодовое обознач	M.SDE .00192	csdo:  Address  Kind Cod e Type ( M.SDT .00162) Значени е кода в соответс твии со справоч	01

			ение вида адреса		ником видов адресов. Мин. длина: 1 Макс. длина:	
		*.10.2. Код страны (csdo: Unified Country Code)	кодовое обознач ение страны	M.SDE .00162	сѕdо:  Unified Соuntry Со de Туре ( M.SDT.00112) Значени е двухбук венного кода страны в соответс твии со справоч ником ( классиф икаторо м), идентиф икатор которог о определ е н в атрибут е " Иденти фикатор справоч ника ( классиф икатора) ". Шаблон: [A-Z]{2} }	01
			обознач ение справоч ника (		csdo:  Referenc e Data Id T ype ( M.SDT .00091)	

а) идентификатор справочника (классификатора) (атрибут code List Id)	классиф икатора) , в соответс твии с которым указан код	Нормал изованн а я строка символо в. Мин. длина: 1 Макс. длина:
*.10.3. Код территории (csdo: Territory Code)	код единицы админис тративн о-террит ориальн ого деления	сѕdо:  Теттітоту  Соdе Тур е ( М.SDТ .00031) Нормал изованн а я строка символо в. Мин. длина: 1 . Макс. длина: 17
*.10.4. Регион (csdo: Region Name)	наимено вание единицы админис тративн о-террит ориальн о г о деления первого уровня	сѕdо:  Name12 0 Туре ( M.SDT .00055) Нормал изованн а я строка о1 символо в. Мин. длина: 1 . Макс. длина:
	наимено вание	csdo:  Name12 0 Type ( M.SDT .00055)

*.10.5. Район (csdo: District Name)	единицы админис тративн о-террит ориальн ого деления второго уровня	M.SDE .00008	Нормал изованн а я строка символо в. Мин. длина: 1 Макс. длина:	01
*.10.6. Город (csdo: City Name)	наимено вание города	M.SDE .00009	сѕdо:  Name12 0Туре ( М.SDТ .00055) Нормал изованн а я строка символо в. Мин. длина: 1 . Макс. длина:	01
*.10.7. Населенный пункт (csdo:SettlementName)	наимено вание населен ного пункта	M.SDE .00057	csdo:  Name12 0 Туре ( M.SDT .00055) Нормал изованн а я строка символо в. Мин. длина: 1 . Макс. длина:	01
	наимено вание элемент а		csdo:  Name12 0 Туре ( M.SDT .00055) Нормал изованн	

*.10.8. Улица (csdo: Street Name)	улично- дорожно й сети городск о й инфраст руктуры	M.SDE .00010	а я строка символо в. Мин. длина: 1 Макс. длина:	01
*.10.9. Номер дома (csdo: Building Number Id)	обознач ение дома, корпуса, строени	M.SDE .00011	csdo:  Id50Typ e ( M.SDT .00093) Нормал изованн а я строка символо в. Мин. длина: 1	01
*.10.10. Номер помещения (csdo: Room Number Id)	обознач ение офиса или квартир ы	M.SDE .00012	csdo:  Id20/Typ e (M.SDT .00092) Нормал изованн а я строка символо в. Мин. длина: 1 Макс. длина:	01
*.10.11. Почтовый индекс	почтовы й индекс предпри ятия		csdo:  PostCod eType ( M.SDT .00006) Нормал изованн а я строка	01

(csdo: Post Code)	почтово й связи	M.SDE .00006	символо в. Шаблон: [A-Z0-9] [A-Z0-9 -]{1,8}[ A-Z0-9]	
*.10.12. Номер абонентского ящика (csdo: Post Office Box Id)	номер абонент ского ящика н а предпри ятии почтово й связи	M.SDE .00013	сѕdо:  Id20/Тур е ( M.SDT .00092) Нормал изованн а я строка символо в. Мин. длина: 1 . Макс. длина: 20	01
*.11. Контактный реквизит (ccdo: Communication Details)	контакт ный реквизи т хозяйств ующего субъекта	M.CDE .00003	ccdo:  Commun ication D etails Тур е ( M.CDT .00003) Определ яется областя м и значени й вложенн ы х элемент	0*
*.11.1. Код вида связи	кодовое обознач ение вида средства (канала) связи (телефон,		csdo:  Commun ication C hannel C ode V2 Ty pe ( M.SDT .00163) Значени е кода в соответс твии с	01

	( c s d o :   Communication )	n Channel Code	факс, электро нная почта и др.)	M.SDE .00014	перечне м видов средств (каналов ) связи. Мин. длина: 1 . Макс. длина: 20	
	*.11.2. Наимен связи ( c s d o :   Communication )	нование вида "Channel Name	наимено вание вида средства (канала) связи ( телефон, факс, электро нная почта и др.)	M.SDE .00093	csdo:  Name12 0/Type ( M.SDT .00055) Нормал изованн а я строка символо в. Мин. длина: 1 . Макс. длина:	01
	*.11.3. Иденти канала связи ( c s d o :   Communication	ификатор nChannellId)	последо вательн ость символо в , идентиф ицирую щ а я канал связи ( указание номера телефон а, факса, адреса электро нной почты и др.)	M.SDE .00015	csdo:  Commun ication C hanne [Id  Type ( M.SDT .00015) Нормал изованн а я строка символо в. Мин. длина: 1 . Макс. длина:	1*
			кодовое обознач ение		csdo:  Code2 Ty pe ( M.SDT .00170)	

	2.12.5. Код роли участника инспекционной группы (hcsdo: Inspector Role Code)	роли члена инспекц ионной группы	M.HC.S D E .01604	Нормал изованн а я строка символо в. Длина: 2	1
pecypca	хнологические характеристики записи общего source[Item Status Details)	совокуп ность техноло гически х сведени й о записи базы данных о фармаце втическ и х инспекц иях, содержащей сведени я о плане (графике) проведе н и я инспекц ий	M.CDE .00032	ccdo:  Resource  Item Stat us Details  Туре ( M.CDT .00033) Определ яется областя м и значени й вложенн ы х элемент ов	01
	2.13.1. Период действия (ccdo: Validity Period Details)	период действи я записи общего ресурса (реестра , перечня, базы данных)	M.CDE	ссdo:  PeriodDe tailsType (M.CDT .00026) Определ яется областя м и значени й вложенн ы х элемент ов	01
				bdt:  Date Tim	

*.1. Начальная дата и время (csdo: Start Date Time)	начальн ая дата и время	M.SDE .00133	еТуре ( M.BDT .00006) Обознач ение даты и времени в соответс твии с ISO 8601	
*.2. Конечная дата и время (csdo:EndDateTime)	конечна я дата и время	M.SDE .00134	bdt:  Date Tim e Type ( M.BDT .00006) Обознач ение даты и времени в соответс твии с ISO 8601	01
2.13.2. Дата и время обновления (csdo: Update Date Time)	дата и время обновле н и я записи общего ресурса (реестра , перечня, базы данных)	M.SDE .00079	bdt:  Date Tim e Type ( M.BDT .00006) Обознач ение даты и времени в соответс твии с ISO 8601	01

25. Описание структуры электронного документа (сведений) "Сведения о сертификате соответствия производителя лекарственных средств требованиям Правил надлежащей производственной практики" (R.HC.MM.11.003) приведено в таблице 17.

Таблица 17

## Описание структуры электронного документа (сведений) "Сведения о сертификате соответствия производителя лекарственных средств требованиям Правил надлежащей производственной практики" (R.HC.MM.11.003)

№ п/п	Обозначение элемента	Описание
1	2	3

1	Имя	сведения о сертификате соответствия производителя лекарственных средств требованиям Правил надлежащей производственной практики
2	Идентификатор	R.HC.MM.11.003
3	Версия	1.0.0
4	Определение	сведения о сертификате соответствия производителя лекарственных средств требованиям Правил надлежащей производственной практики
5	Использование	_
6	Идентификатор пространства имен	urn:EEC:R:HC:MM:11: DrugGMPInspectionCertificateDetai ls:v1.0.0
7	Корневой элемент XML-документа	DrugGMPInspectionCertificateDetai ls
8	Имя файла XML-схемы	EEC_R_HC_MM_11_ DrugGMPInspectionCertificateDetai ls_v1.0.0.xsd

26. Импортируемые пространства имен приведены в таблице 18.

Таблица 18

## Импортируемые пространства имен

№ п/п	Идентификатор пространства имен	Префикс
1	2	3
1	urn:EEC:M:ComplexDataObjects: vX.X.X	ccdo
2	urn:EEC:M:HC: ComplexDataObjects:vZ.Z.Z	hccdo
3	urn:EEC:M:HC:SimpleDataObjects: vZ.Z.Z	hesdo
4	urn:EEC:M:SimpleDataObjects: vX.X.X	csdo

Символы "X.X.X" и "Z.Z.Z" в импортируемых пространствах имен соответствуют номеру версии базисной модели данных и модели данных предметной области, использованных при разработке в соответствии с настоящим Описанием технической схемы структуры электронного документа (сведений), подлежащей включению в реестр структур электронных документов и сведений.

27. Реквизитный состав структуры электронного документа (сведений) "Сведения о сертификате соответствия производителя лекарственных средств требованиям Правил надлежащей производственной практики" (R.HC.MM.11.003) приведен в таблице 19.

## Реквизитный состав структуры электронного документа (сведений) "Сведения о сертификате соответствия производителя лекарственных средств требованиям Правил надлежащей производственной практики" (R.HC.MM.11.003)

Имя рекв	изита	Описани е реквизи та	Иденти фикатор	Т и п данных	Мн.
	овок электронного документа (сведений) oc Header)	совокуп ность техноло гически х реквизи тов электро нного докумен та (сведений)	M.CDE .90001	ссdo:  EDoc Не ader Туре (M.CDT .90001) Определ яется областя м и значени й вложенн ы х элемент ов	1
	1.1. Код сообщения общего процесса (csdo:InfEnvelopeCode)	кодовое обознач ение сообщен и я общего процесс а	M.SDE .90010	сяdo:  InfEnvel ope Code  Туре ( M.SDT .90004) Значени е кода в соответс твии с Регламе нтом информ ационно г о взаимод ействия. Шаблон: P\.[A-Z] {2}\.[0-9] [3}	1
		кодовое обознач ение		csdo:  EDocCo deType ( M.SDT .90001)	

1.2. Код электронного документа (сведений) (csdo: EDoc Code)	электро нного докумен та (сведений) в соответс твии с реестро м структу р электро нных докумен тов и сведений	M.SDE .90001	Значени е кода в соответс твии с реестро м структу р электро нных докумен тов и сведени й. Шаблон: R(\.[A-Z]{2}\.[A-Z]{2}\.[0-9]{2})?\.[0-9]{3}	1
1.3. Идентификатор электронного документа (сведений) (csdo: EDoc Id)	строка символо в , однозна ч н о идентиф ицирую щ а я электро нный докумен т ( сведени я)	M.SDE .90007	csdo:  Universa Ily Uniqu e Id Туре (M.SDT .90003) Значени е идентиф икатора в соответс твии с ISO/IEC 9834-8. Шаблон: [ 0 - 9a-fA-F] {4}-[0- 9a-fA-F] {4}-[0- 9a-fA-F] {4}-[0- 9a-fA-F] {4}-[0- 9a-fA-F] {4}-[0- 9a-fA-F] {4}-[0- 9a-fA-F] {4}-[0- 9a-fA-F]	1
			csdo:  Universa lly Uniqu	

1.4. Идентификатор исходного электронного документа (сведений) (csdo:EDocRefId)	идентиф икатор электро нного докумен та (сведений), в ответ на который был сформир ован данный электро нный докумен т (сведения)	M.SDE .90008	е/Id/Туре (M.SDT .90003) Значени е идентиф икатора в соответс твии с ISO/IEC 9834-8. Шаблон: [ 0 - 9a-fA-F] {8}-[0-9a-fA-F] {4}-[0-9a-fA-F] {4}-[0-9a-fA-F] {4}-[10-9a-fA-F] {4	01
1.5. Дата и время электронного документа (сведений) (csdo: EDoc Date Time)	дата и время создани я электро нного докумен та ( сведени й)	M.SDE .90002	bdt:  Date Tim e Type ( M.BDT .00006) Обознач ение даты и времени в соответс твии с ISO 8601	1
1.6. Код языка (csdo: Language Code)	кодовое обознач ение языка	M.SDE .00051	csdo:  Languag e Code Ty pe ( M.SDT .00051) Двухбук венный код языка в соответс твии с ISO 639- 1.	01

				Шаблон: [a-z]{2}	
лекарств производ	ния о подтверждении соответствия производства енных средств требованиям Правил надлежащей ственной практики MPConformity Details)	сведени я о подтвер ждении соответс твия произво дства лекарств требова ниям Правил надлежа щей произво дственн о й практик и Евразий ского экономи ческого союза	M.HC.C D E .00932	hccdo:  GMPCo nformity  Details Т уре ( M.HC.C D Т .00988) Определ яется областя м и значени й вложенн ы х элемент ов	1*
	2.1. Номер документа о соответствии производственной площадки требованиям надлежащей производственной практики (hcsdo: GMPCorrespond Doc Number Id)	учетный номер, присвое нный уполном оченны м органом сертифи кату	M.HC.S D E .00477	csdo:  Id50 Тур e ( M.SDT .00093) Нормал изованн а я строка символо в. Мин. длина: 1 Макс. длина:	1
		учетный номер		csdo:  Id50/Тур е ( M.SDT .00093) Нормал изованн а я	

2.2. Номер бланка документа (csdo: Form Number Id)	бланка сертифи ката	M.SDE .00142	строка символо в. Мин. длина: 1 Макс. длина: 50	01
2.3. Дата документа (csdo: Doc Creation Date)	дата выдачи ( подписа ния) сертифи ката уполном оченны м	M.SDE .00045	bdt:  Date Typ e ( M.BDT .00005) Обознач ение даты в соответс твии с I S O 8601	1
2.4. Дата начала срока действия документа (csdo: Doc Start Date)	дата начала срока действи я сертифи ката	M.SDE .00137	bdt:  Date Typ e ( M.BDT .00005) Обознач ение даты в соответс твии с ISO 8601	1
2.5. Дата истечения срока действия документа (csdo: Doc Validity Date)	дата окончан ия срока действи я сертифи ката	M.SDE .00052	bdt:  Date Typ e ( M.BDT .00005) Обознач ение даты в соответс твии с ISO 8601	1
2.6. Код статуса (csdo: Status Code)	кодовое обознач ение статуса	M.SDE .00130	csdo:  Status Co de Type ( M.SDT .00040) Значени е кода статуса.	1

			сертифи ката		Мин. длина: 1 Макс. длина: 3	
	а) идентификатор классификатора) (атрибут code List Id)	справочника	обознач ение справоч ника (классиф икатора), в соответс твии с которым указан код		сяdo:  Referenc e Data Id T ype ( M.SDT .00091) Нормал изованн а я строка символо в. Мин. длина: 1 . Макс. длина:	01
2.7. Дата (csdo:Eve			дата установ ления (изменен ия) статуса сертифи ката	.00131	bdt:  Date Typ e ( M.BDT .00005) Обознач ение даты в соответс твии с ISO 8601	1
2.8. При (csdo: Not			примеча ние к статусно м у состоян и ю сертифи ката	M.SDE .00076	csdo:  Text400 0 Type ( M.SDT .00088) Строка символо в. Мин. длина: 1 Макс. длина: 4000	0*
					ccdo:  Authorit y Details	

	лномоченный орган государства-члена thority Details)	совокуп ность сведени й об уполном оченном органе, выдавш е м сертифи кат	M.CDE .00055	Туре (М.СDТ .00025) Определ яется областя м и значени й вложенн ы х элемент ов	1
	2.9.1. Код страны (csdo: Country Code)	кодовое обознач ение страны	M.SDE .00001	сѕdо:  Соuntry  Соdе Тур е ( М.SDТ .00001) Значени е двухбук венного кода в соответс твии с классиф икаторо м стран мира, применя емым согласно Решени ю Комисси и Таможе нного союза от 2 0 сентября 2010 г. № 378. Шаблон: [A-Z]{2} }	01
		строка, идентиф ицирую щ а я		csdo:  Id20Typ e ( M.SDT .00092)	

2.9.2. Идентификатор уполномоченного органа (csdo: Authority Id)	орган государс твенной власти либо уполном оченную и м организа цию	M.SDE .00068	Нормал изованн а я строка символо в. Мин. длина: 1 Макс. длина:	01
2.9.3. Наименование уполномоченного органа (csdo: Authority Name)	полное наимено вание органа государс твенной власти либо уполном оченной и м организа ции	M.SDE .00066	сяdo:  Name30 0 Туре ( M.SDT .00056) Нормал изованна я строка символо в. Мин. длина: 1 . Макс. длина: 300	01
2.9.4. Краткое наименование уполномоченного органа (csdo: Authority Brief Name)	сокраще нное наимено вание уполном оченног о органа	M.SDE .00126	сяdo:  Name12 0 Туре ( M.SDT .00055) Нормал изованн а я строка символо в. Мин. длина: 1 . Макс. длина:	01
	уникаль ный номер, идентиф		csdo:  Id50/Тур e ( M.SDT .00093) Нормал изованн	

2.10. Номер документа (csdo: Doc Id)	ицирую щий план ( график) проведе ния инспекц ий	M.SDE .00044	а я строка символо в. Мин. длина: 1 Макс. длина: 50	01
2.11. Сведения о проведении фармацевтиче инспекции (hccdo: Pharm Inspection Details)	сведени я о проведе еской нии фармаце втическ ой инспекц ии	M.HC.C D E .01233	hccdo:  Pharm In spection  Details T ype ( M.HC.C D Т .01231) Определ яется областя м и значени й вложенн ы х элемент ов	01
2.11.1. Порядковый номер (csdo: Object Ordinal)	порядко вый номер инспекц и и согласно плану ( графику ) проведе н и я инспекц ии	M.SDE .00148	сяdo:  Ordinal3  Туре ( М.SDТ .00105) Целое неотриц ательное число в десятич ной системе счислен ия. Макс. кол-во цифр: 3	01
	номер инспект ировани я в соответс твии с		csdo:  Id50Тур е ( M.SDT .00093) Нормал изованн а я	

2.11.2. Номер (идентификатор) инспекции (hcsdo: Inspection Id)	системо й качества фармаце втическ о г о инспект ората	D E	строка символо в. Мин. длина: 1 Макс. длина: 50	01
2.11.3. Код страны (csdo:¦Country Code)	кодовое обознач ение страны проведе ния инспекц ии	M.SDE .00001	сѕdо:  Соuntry  Соdе Тур е ( М.SDТ .00001) Значени е двухбук венного кода в соответс твии с классиф икаторо м стран мира, применя емым согласно Решени ю Комисси и Таможе нного союза от 2 0 сентября 2010 г. № 378. Шаблон: [A-Z]{2 }	1
	признак инспекц и и , проводи м о й совмест н о фармаце втическ и м и			

	2.11.4. Признак инспекции, проводимой совместно фармацевтическими инспекторатами государств-членов (hcsdo:JointInspectionIndicator)	инспект оратами государс тв-члено в: 1 - инспекц и я является совмест н о проводи мой; 0 - инспекц ия не является совмест н о проводи мой	M.HC.S D E .01605	bdt:  Indicator  Type ( M.BDT .00013) Одно из двух значени й: "true" (истина) или " false" ( ложь)  csdo:  Country	1
	2.11.5. Код страны, проводящей инспекцию (hcsdo: Inspecting Country Code)	кодовое обознач ение страны, принима ющей участие в инспект ировани и	M.HC.S D E .01606	Соdе (Тур е (М.SDТ .00001) Значени е двухбук венного кода в соответс твии с классиф икаторо м стран мира, применя емым согласно Решени ю Комисси и Таможе нного союза от 2 0 сентября 2010 г. № 378.	0*

2.11.7. Ссылка на документ (ccdo: Doc Reference Details)	проведе н и е фармаце втическ о й инспекц и и , которое является основан ием для проведе н и я инспекц ии		.00088) Определ яется областя м и значени й вложенн ы х элемент ов  csdo:  Unified/C ode20/Ty pe ( M.SDT	01
	сведени я о заявлен и и инспект ируемог о субъекта н а		ccdo:  Doc Refe rence Det ails Type	
2.11.6. Номер заявления о регистрации лекарственного средства (hcsdo: Drug Application Id)	номер заявлен ия о регистра ции лекарств енного средства	M.HC.S D E .01612	[A-Z]{2 } csdo:  Id10Typ e ( M.SDT .00316) Нормал изованн а я строка символо в. Мин. длина: 1 Макс. длина: 10	01

*.1. Код вида документа (csdo: Doc Kind Code)	кодовое обознач ение М.SD вида .00054 докумен та	1010001
а) идентификатор справочника классификатора) (атрибут code[List[Id)	обознач ение справоч ника (классиф икатора), в соответс твии с которым указан код	csdo:  Referenc e Data Id Т уре ( М.SDТ .00091) Нормал изованн а я строка символо в. Мин. длина: 1 . Макс. длина: 20 csdo:  Name50 0 Туре ( М.SDТ .00134) Нормал изованн а я

*.2. Наименование документа (csdo: Doc Name)	наимено вание докумен та	M.SDE .00108	строка символо в. Мин. длина: 1 Макс. длина: 500	01
*.3. Номер документа (csdo: Doc Id)	цифрово е или буквенн о-цифро в о е обознач ение, присвое нное докумен ту при е г о регистра ции	M.SDE .00044	csdo:  Id50Typ e (M.SDT .00093) Нормал изованн а я строка символо в. Мин. длина: 1 Макс. длина: 50	01
*.4. Дата документа (csdo: Doc Creation Date)	дата выдачи, подписа ния, утвержд ения или регистра ции докумен та	M.SDE .00045	bdt:  Date Тур е ( M.BDT .00005) Обознач ение даты в соответс твии с ISO 8601	01
*.5. Дата начала срока действия документа (csdo: Doc Start Date)	дата начала срока, в течение которог о докумен т имеет силу	M.SDE .00137	bdt:  Date Тур е ( М.ВDТ .00005) Обознач ение даты в соответс твии с ISO 8601	01
	сведени я о			

	*.1. Код вида акта (csdo:LegalActKindCode)	кодовое обознач ение вида	M.SDE	сяdo:  Legal Act  Kind Cod e Туре ( M.SDT .00172) Значени е кода в соответс твии с классиф икаторо	01
	Ведения об акте gal Act Details)	решении уполном оченног о органа в сфере проведе н и я фармаце втическ и х инспекц и й государс тва - члена Евразий ского экономи ческого союза, которое является основан ием для проведе н и я инспекц		ссdo:  Legal Act  Referenc e Details  Туре ( М.СDТ .00091) Определ яется областя м и значени й вложенн ы х элемент ов	01

*.2. Наименование вида акта (csdo: Legal Act Kind Name)	наимено вание вида нормати вного правово го акта	
*.3. Наименование акта (csdo: Legal Act Name)	наимено вание нормати вного правово го акта	CTDOK9 III I
*.4. Номер акта (csdo: Legal Act Id)	цифрово е или буквенн о-цифро в о е обознач ение, присвое нное нормати вному правово му акту	строка П
	дата приняти	bdt:  Date Typ e ( M.BDT .00005)

	идентиф икатор		csdo:  EAEUD oclssuerld dType ( M.SDT .00153) Значени е идентиф икатора и з справоч	
*.7. Наименование уполномоченного органа (csdo: Authority Name)	полное наимено вание органа государс твенной власти либо уполном оченной и м организа ции	M.SDE .00066	сяdo:  Name30 0 Туре ( M.SDT .00056) Нормал изованн а я строка символо в. Мин. длина: 1 . Макс. длина: 300	01
*.6. Идентификатор уполномоченного органа (csdo: Authority Id)	строка, идентиф ицирую щая орган государс твенной власти либо уполном оченную и м организа цию	M.SDE .00068	csdo:  Id20Typ e (M.SDT .00092) Нормал изованн а я строка символо в. Мин. длина: 1 Макс. длина: 20	01
*.5. Дата акта (csdo: Legal Act Creation Date)	я нормати вного правово го акта	M.SDE .00267	Обознач ение даты в соответс твии с ISO 8601	1

*.8. Идентификатор органа Союза, принявшего акт (csdo:EAEUDoclssuerld)	органа Союза, приняв шего акт	M.SDE .00199	ника органов Евразий ского экономи ческого союза. Мин. длина: 1 Макс. длина: 20	01
*.9. Наименование органа Союза, принявшего акт (csdo:EAEUDocIssuerName)	полное наимено вание органа Союза, приняв шего акт	M.SDE .00200	csdo:  Name30 0 Type ( M.SDT .00056) Нормал изованн а я строка символо в. Мин. длина: 1 . Макс. длина: 300	01
2.11.9. Код типа фармацевтической инспекции (hcsdo: Pharmaceutical Inspection Kind Code)	кодовое обознач ение вида фармаце втическ о й инспекц	M.HC.S D E .00254	сѕdо:  Соde10T уре ( М.SDT .00179) Нормал изованн а я строка символо в. Мин. длина: 1 . Макс. длина:	01
	кодовое обознач ение формы		csdo:  Code2 Ty p e ( M.SDT .00170)	

2.11.10. Код формы проведения инспектирования (hcsdo: Inspection Form Code)	проведе н и я инспект ировани я	M.HC.S D E .01601	Нормал изованн а я строка символо в. Длина: 2	01
2.11.11. Дата (csdo:EventDate)	планова я дата проведе н и я инспект ировани я (согласно плану (графику) проведе н и я инспекц ий)	M.SDE .00131	bdt:  Date Typ e ( M.BDT .00005) Обознач ение даты в соответс твии с I S O 8601	01
2.11.12. Начальная дата (csdo: Start Date)	планова я начальн ая дата периода проведе н и я инспект ировани я (согласно плану (графику) проведе н и я инспекц ий)	.00073	bdt:  Date Тур е ( M.BDT .00005) Обознач ение даты в соответс твии с ISO 8601	01
2.11.13. Конечная дата (csdo:EndDate)	планова я конечна я дата периода проведе н и я инспект ировани я (согласно плану (графику	M.SDE .00074	bdt:  Date Тур е ( M.BDT .00005) Обознач ение даты в соответс твии с	01

	) проведе ния инспекц ий)		ISO 8601	
2.11.14. Дата проведения инспектирования (hcsdo: Inspection Date)	дата проведе н и я инспект ировани я ( согласно отчету о проведе н и и инспект ировани я)		bdt:  Date Typ e ( M.BDT .00005) Обознач ение даты в соответс твии с ISO 8601	01
2.11.15. Дата начала срока осуществления деятельности (csdo: Activity Start Date)	начальн ая дата периода проведе н и я инспект ировани я ( согласно отчету о проведе н и и инспект ировани я)	M.SDE .00249	bdt:  Date Typ e ( M.BDT .00005) Обознач ение даты в соответс твии с ISO 8601	01
2.11.16. Дата окончания срока осуществления деятельности (csdo: Activity End Date)	конечна я дата периода проведе н и я инспект ировани я (согласно отчету о проведе н и и инспект ировани я)	M.SDE .00250	bdt:  Date Typ e ( M.BDT .00005) Обознач ение даты в соответс твии с I S O 8601	01
	кодовое обознач		csdo:  Status Co de Type ( M.SDT .00040)	

2.11.17. Код статуса (csdo: Status Code)	ение статуса результа тов инспекц ии	M.SDE .00130	Значени е кода статуса. Мин. длина: 1 . Макс. длина: 3	01
а) идентификатор справочника ( классификатора) (атрибут code Lis#Id)	обознач ение справоч ника ( классиф икатора) , в соответс твии с которым указан код		сяdo:  Referenc e Data Id T ype ( M.SDT .00091) Нормал изованн а я строка символо в. Мин. длина: 1 . Макс. длина:	01
2.11.18. Сведения об инспектируемом субъекте (hccdo: Pharm Inspection Subject Details)	сведени я об инспект ируемом субъекте	M.HC.C D E .01235	hccdo:  PharmIn spection  Subject D etails Тур е ( M.HC.C D Т .01233) Определ яется областя м и значени й вложенн ы х элемент ов	1
	сведени я об организа ции, осущест		hccdo:  Manufac turing Au thorizati on Holder  Details V 2 Type ( M.HC.C	

*.1. Сведения о производителе ( h c c d o :   Manufacturing Authorization Holder V2 D etails)	вляюще й деятель ность по произво дству лекарств енных средств	M.HC.C D E .00304	D Т .00655) Определ яется областя м и значени й вложенн ы х элемент ов	1
а) код языка (атрибут language/Code)	кодовое обознач ение языка, в соответс твии с которым заполне н ы сведени я		csdo:  Languag e Code Ty p e ( M.SDT .00051) Двухбук венный к о д языка в соответс твии с ISO 639- 1. Шаблон: [a-z]{2}	01
*.1.1. Код страны (csdo: Unified Country Code)	кодовое обознач ение страны регистра ции хозяйств ующего субъекта	M.SDE .00162	ся do:   Unified C ountry Co de Type ( M.SDT .00112) Значени е двухбук венного кода страны в соответс твии со справоч ником ( классиф икаторо м ), идентиф икатор со определ е н в	

				атрибут е "Иденти фикатор справоч ника (классиф икатора)". Шаблон: [A-Z]{2	
	а) идентификатор справочника (классификатора) (атрибут codeListId)	обознач ение справоч ника ( классиф икатора) , в соответс твии с которым указан код	_	сѕdо:   Referenc e Data[IdT ype ( M.SDT .00091) Нормал изованн а я строка символо в. Мин. длина: 1 . Макс. длина:	1
хозяйству	аименование ующего субъекта siness Entity Name)	полное наимено вание хозяйств ующего субъекта и л и фамилия, имя и отчество физичес кого лица, ведущег о хозяйств енную деятель ность	M.SDE .00187	сяdo:  Name30 0 Туре ( M.SDT .00056) Нормал изованн а я строка символо в. Мин. длина: 1 . Макс. длина: 300	01
		сокраще нное наимено вание		csdo:  Name12	

* 1.4. Код организационно-правовой формы ( c s d o :   ВиsinessEntity/Type/Code)  * 1.4. Код организационно-правовой уформы ( c s d o :   ВизіnessEntity/Type/Code)  * 1.4. Код организа ционно-правовой уформы ( c s d o :   ВизіnessEntity/Type/Code)  * 1.4. Код организа ционно-правовой уформы ( классиф икаторо правов и которой зарегист рирован хозяйств ующий субъект оправоч ника ( классиф икатора) ".  Мин. длина: 1 Макс. длина: 20		*.1.3. Краткое наименование хозяйствующего субъекта ( c s d o :   BusinessEntityBriefName)	хозяйств ующего субъекта или фамилия, имя и отчество физичес кого лица, ведущег о хозяйств енную деятель ность	M.SDE	ОТуре ( М.SDТ .00055) Нормал изованн а я строка символо в. Мин. длина: 1 . Макс. длина: 120	01
		организационно-правовой формы ( c s d o :	обознач ение организа ционно- правово й формы , в которой зарегист рирован хозяйств ующий	.00023	оde20 Ту ре (М.SDТ .00140) Значени е кода в соответс твии со справоч ником (классиф икаторо м), идентиф икатор которог о определ е н в атрибут е "Иденти фикатор справоч ника (классиф икатора)". Мин. длина: 1 . Макс . длина:	01

а) идентификатор справочника ( классификатора) (атрибут code List Id)	обознач ение справоч ника ( классиф икатора) , в соответс твии с которым указан код	_	сѕdо:   Referenc e Data Id/T уре ( М.SDT .00091) Нормал изованн а я строка символо в. Мин. длина: 1 . Макс. длина:	1
*.1.5. Наименование организационно-правовой формы ( c s d o :   Business Entity Type Name)	наимено вание организа ционно- правово й формы , в которой зарегист рирован хозяйств ующий субъект	M.SDE .00090	сsdo:  Name30 0Type ( M.SDT .00056) Нормал изованн а я строка символо в. Мин. длина: 1 . Макс. длина: 300	01
*.1.6. Идентификатор хозяйствующего субъекта (csdo: Business Entity Id)	номер (код) записи п о реестру (регистру), присвое нный при государс твенной регистра ции	M.SDE .00189	csdo:  Business  Entity Id  Type ( M.SDT .00157) Нормал изованн а я строка символо в. Мин. длина: 1 . Макс. длина: 20	01

а) метод идентификации (атрибут kindld)	метод идентиф икации хозяйств — ующих субъект ов	сядо:  Визіпеяя  Ептіту Іф  Кіпф Іф Т уре ( М.SDТ .00158) Значени е идентиф икатора и з справоч ника методов идентиф икации хозяйств ующих субъект ов при и х государс твенной регистра ции в государс твах — членах Евразий ского экономи ческого союза. Мин. длина: 1 . Макс. длина: 20
*.1.7. Уникальный идентификационный таможенный номер ( c s d o :   Unique Customs Number Id)	уникаль ный идентиф икацион ный номер хозяйств ующего субъекта , .00135 предназ наченны й для	csdo:  Unique C ustoms N umber Id  Type ( M.SDT .00089) Нормал изованн а я строка символо в.

	целей таможен ного контрол	Мин. длина: 1 Макс. длина: 17
*.1.8. Идентификатор налогоплательщика (csdo: Taxpayer Id)	идентиф икатор хозяйств ующего субъекта в реестре налогоп лательщ иков страны регистра ции налогоп лательщ ика	сѕфо:  Тахраует ІфТуре ( М.SDТ .00025) Значени е идентиф икатора в соответс твии с правила м и , приняты м и в стране регистра ц и и налогоп лательщ ика. Мин. длина: 1 . Макс. длина: 20
*.1.9. Код причины постановки на учет ( c s d o :   Тах Registration Reason Code)	код, идентиф ицирую щий причину постано в к и хозяйств ующего субъекта н а налогов ый учет в Российс к о й Федерац ии	csdo:  Tax Regi stration R eason Co de Type ( M.SDT .00030) Нормал изованн а я строка символо в. Шаблон: \d{9}

		*.1.10. A (ccdo: Add	дрес lress V4 Details)	адрес хозяйств ующего субъекта	M.CDE .00076	ccdo:  Address  Details V 4 Туре ( M.CDT .00079) Определ яется областя м и значени й вложенн ы х элемент ов	0*
			*.1.10.1. Код вида адреса ( c s d o :  Address Kind Code)	кодовое обознач ение вида адреса	M.SDE .00192	сяdo:  Address  Kind Cod e(Type ( M.SDT .00162) Значени е кода в соответс твии со справоч ником видов адресов. Мин. длина: 1 . Макс. длина:	01
						сяdo:  Unified C ountry Co de Type ( M.SDT .00112) Значени е двухбук венного кода страны в соответс твии со справоч ником ( классиф	

*.1.10.2. Код страны ( c s d o :  Unified Country Co de)	кодовое обознач ение страны М.SDE	икаторо м), идентиф икатор которог о определ е н в атрибут е "Иденти фикатор справоч ника (классиф икатора) ". Шаблон: [A-Z]{2}
ника ( классиф икатора) (атрибут	ника ( классиф икатора) , в соответс	сsdo:  Referenc e Data Id T ype ( M.SDT .00091) Нормал изованн а я строка символо в. Мин. длина: 1 . Макс. длина: 20
*.1.10.3. Код территории ( c s d o :   Territory/Code)	код единицы админис тративн о-террит ориальн ого деления	csdo:  Territory  Code Typ e ( M.SDT .00031) Нормал изованн а я строка символо в. Мин. длина: 1

	*.1.10.4. Регион (csdo: Region Name )	наимено вание единицы админис тративн о-террит ориальн ого деления первого уровня	M.SDE .00007	Макс. длина: 17 csdo:  Name12 0 Туре ( M.SDT. .00055) Нормал изованна я строка символо в. Мин. длина: 1 Макс. длина: 120	01
	*.1.10.5. Район (csdo:DistrictName )	наимено вание единицы админис тративн о-террит ориальн о г о деления второго уровня	M.SDE .00008	csdo:  Name12 0 Type ( M.SDT .00055) Нормал изованн а я строка символо в. Мин. длина: 1 . Макс. длина:	01
	*.1.10.6. Город (csdo: City Name)	наимено вание города	M.SDE .00009	сяdo:  Name12 0 Туре ( M.SDT .00055) Нормал изованн а я строка символо в. Мин. длина: 1	01

*.1.10.7. наим Населенный вани пункт насел (сsdo:   ного Settlement Name) пункт	е м.SDE а я строка символо в. Мин. длина: 1 макс. длина: 120	)1
*.1.10.8. Улица (csdo: Street Name) й се город о й инфр	е ент .00055) Нормал изованн а я строка символо в. Мин. длина: 1	)1
*.1.10.9. Номер дома дома (сsdo:  BuildingNumber[Id)	ж. м. SDE уса, .00011 а я строка символо о	)1

*.1.10.10. Номер помещения ( c s d o :  Room Number[Id)	обознач ение офиса или квартир ы	M.SDE .00012	Макс. длина: 50 csdo:  Id20 Тур е ( M.SDT. 00092) Нормал изованна я строка символо в. Мин. длина: 1 Макс. длина: 20	01
*.1.10.11. Почтовый индекс (csdo: Post Code)	почтовы й индекс предпри ятия почтово й связи		сѕdо:  Роѕt Соd е Туре ( М.SDT .00006) Нормал изованн а я строка символо в. Шаблон: [A-Z0-9] [A-Z0-9 -]{1,8}[ A-Z0-9]	01
*.1.10.12. Номер абонентского ящика ( c s d o :   PostOffice Box Id)	номер абонент ского ящика н а предпри ятии почтово й связи	M.SDE .00013	сяdo:  Id20 Тур е ( M.SDT .00092) Нормал изованн а я строка символо в. Мин. длина: 1	01

*.1.11.1. Код вида связи ( c s d o :   Communication Ch annel Code)	кодовое обознач ение вида средства (канала) связи (телефон, факс, электро нная почта и др.)	элемент ов  csdo:  Commun ication C hanne  C ode V2 Ty p e ( M.SDT .00163) Значени е кода в соответс твии с перечне м видов средств (каналов ) связи.
*.1.11. Контактный реквизит (ccdo: Communication Details)	контакт ный реквизи т хозяйств ующего субъекта	ccdo:  Commun ication D etails Тур e ( M.CDT .00003) Определ яется областя м и значени й вложенн ы х
*.1.10.13. Адрес в текстовой форме (csdo: Address Text)	набор элемент о в адреса, предста вленных в .00005 свободн о й форме в виде текста	длина: 20  csdo:  Text100 0/Type ( M.SDT .00071) Строка символо в. Мин. длина: 1 . Макс. длина: 1000

	од страны ified Country Code)	кодовое обозначение страны	M.SDE .00162	й вложенн ы х элемент ов сядо:   Unified C ountry Co de Type (М.SDT.00112) Значени е двухбук венного кода страны в соответс твии со справоч ником (классиф икаторо м), идентиф икатор которог о определ е н в атрибут е "Иденти фикатор справоч ника (классиф икатора)".   Шаблон: [A-Z] {2}	01
	а) идентификатор справочника (	обознач ение справоч ника ( классиф икатора)		csdo:  Referenc e DataIdT ype ( M.SDT .00091) Нормал изованн а я	

(атрибут code List Id)	твии с которым указан код	строка символо в. Мин. длина: 1 Макс. длина: 20
*.2.2. Код языка (csdo: Language Code)	кодовое обознач ение .00051 языка	csdo:  Languag e Code Ty p e ( M.SDT .00051) Двухбук венный к о д языка в соответс твии с ISO 639- 1. Шаблон: [a-z]{2}
*.2.3. Код вида документа (csdo: Doc Kind Code)	кодовое обознач ение М.SDE вида .00054 докумен та	сѕdо:  Unified С оde20Ту ре ( M.SDТ .00140) Значени е кода в соответс твии со справоч ником ( классиф икаторо м), идентиф икатор которог о 01 определ е н в атрибут е " Иденти фикатор справоч ника ( классиф

	икатора) ". Мин. длина: 1 . Макс. длина:
а) идентификатор справочника (классификатора) (атрибут code List Id) соотв	М.SDT .00091)  ( Нормал изованн а я строка символо с в. Мин.
*.2.4. Наименование вида вание документа вида докумета сsdo: Doc Kind Name) та	М.SDE а я строка 01
*.2.5. Наименование документа наиме	

(csdo: Doc Name)	докумен та	M.SDE .00108	строка символо в. Мин. длина: 1 Макс. длина: 500	01
*.2.6. Серия документа (csdo: Doc Series Id)	цифрово е или буквенн о-цифро в о е обознач ение серии докумен та	M.SDE .00157	сѕdо:  Id20Тур е (М.SDТ .00092) Нормал изованн а я строка символо в. Мин. длина: 1. Макс. длина: 20	01
*.2.7. Номер документа (csdo: Doc Id)	цифрово е или буквенн о-цифро в о е обознач ение, присвое нное докумен ту при е г о регистра ции	M.SDE .00044	сѕdо:  Id50Тур е (М.SDТ .00093) Нормал изованн а я строка символо в. Мин. длина: 1 . Макс. длина: 50	01
*.2.8. Дата документа (csdo: Doc Creation Date)	дата выдачи, подписа ния, утвержд ения или регистра	M.SDE .00045	bdt:  Date Тур е ( M.BDT .00005) Обознач ение даты в соответс	01

	ции докумен та	твии с ISO 8601
*.2.9. Дата начала срока действия документа (csdo: Doc Start Date)	дата начала срока, в течение которог о докумен т имеет силу	bdt:  Date Тур е ( M.BDT .00005) Обознач ение даты в соответс твии с I S O 8601
*.2.10. Дата истечения срока действия документа (csdo: Doc Validity Date)	дата окончан ия срока , в течение которог о докумен т имеет силу	bdt:  Date Тур е ( M.BDT .00005) Обознач ение даты в соответс твии с ISO 8601
*.2.11. Срок действия документа (csdo: Doc Validity Duration)	продолж ительно с т ь срока, в течение которог о докумен т имеет силу	1 ' '   ()
	строка, идентиф ицирую щая орган государс твенной власти либо уполном	csdo:  Id20 Тур e ( M.SDT .00092) Нормал изованн а я строка

*.2.12. Идентификатор уполномоченного органа (csdo: Authority Id)	оченную и м организа цию, выдавш ую или утверди вшую докумен т	M.SDE .00068	символо в. Мин. длина: 1 Макс. длина: 20	01
*.2.13. Наименование уполномоченного органа (csdo: Authority Name)	полное наимено вание органа государс твенной власти либо уполном оченной и м организа ции, выдавше й докумен т	M.SDE .00066	сяdo:  Name30 0 Туре ( M.SDT .00056) Нормал изованн а я строка символо в. Мин. длина: 1 . Макс. длина:	01
*.2.14. Описание (csdo: Description Text)	описани е докумен та	M.SDE .00002	csdo:  Text400 0 Type ( M.SDT .00088) Строка символо в. Мин. длина: 1	01
*.2.15. Количество листов (csdo: Page Quantity)	общее количес тво листов в докумен те	M.SDE .00018	csdo:  Quantity 4 Туре ( M.SDT .00097) Целое неотриц ательное число в десятич н о й системе	01

*.2.16. X (ccdo: Any	IML-документ y Details)	докумен т в формате XML	M.CDE .00081	счислен ия. Макс. кол-во цифр: 4 ссdo:  Any Deta ilsТуре (М.СDТ .00086) Определ яется областя м и значени й вложенн ы х элемент ов	01
	*.2.16.1. ХМL-документ	содержи м о е ХМL-до кумента произво льной структу ры		произво льный элемент. Простра нство имен: любое. Валидац и я: произво дится всегда	1*
бинарном	Документ в и формате c Binary Text)	докумен т в бинарно м текстово м формате	M.SDE .00106	сяdo:  ВіпатуГе хtГуре ( М.SDТ .00143) Конечна я последо вательн ость двоичны х октетов (байтов)	01
				csdo:  Media Ty pe Code T ype ( M.SDT .00147)	

Д (	а) код формата цанных атрибут nediaType(Code)	кодовое обознач ение формата данных	_	Значени е кода в соответс твии с классиф икаторо м формато в данных. Мин. длина: 1 . Макс. длина: 255	01
*.3. Номер документ производственной требованиям н производственной произ	площадки падлежащей рактики	номер докумен та о соответс твии произво дства ( произво дственн о й площадк и ) требова ниям правил надлежа ще й произво дственн о й практик и , применя емых в стране произво дства, выданно г о уполном оченны м органом ( уполном оченный организа цией)	M.HC.S D E .00477	сѕdо:  Id50/Тур е (М.SDТ .00093) Нормал изованн а я строка символо в. Мин. длина: 1 . Макс. длина: 50	01

*.4. Дата (csdo: Event Date)	M.SDE .00131	bdt:  Date[Тур е (М.ВDТ .00005) Обознач ение даты в соответс твии с ISO 8601	01
		Inspecte dProduct	

*.5. Сведения об инспектируемом виде деятельности организаций-производителей лекарственных препаратов ( h c c d o :   Inspected Production Activity Details)	ности	M.HC.C D E .00759	ion Activi ty Details  Type ( M.HC.C D T .00829) Определ яется областя м и значени й вложенн ы х элемент ов	0*
*.5.1. Код инспектируемого вида деятельности организаций-производителе й лекарственных препаратов ( h c s d o :   Inspected Production Activity   Code)	о вида деятель	M.HC.S D E .00577	hcsdo:  Inspecte d Product ion Activi ty Code T ype (M.HC.S D T .00781) Значени е кода и з классиф икатора "Классиф икатора произво дственн о й деятель ности в сфере произво дства лекарств енных средств". Мин. длина: 1. Макс. длина: 10	01

*.5.2. Наименование инспектируемого вида деятельности организаций-производителе й лекарственных препаратов ( h c s d o :   Inspected Production Activity Name)	наимено вание инспект ируемог о вида деятель ности организа ций-про изводит елей лекарств енных препара тов	M.HC.S D E .00849	csdo:  Name50 0 Type ( M.SDT .00134) Нормал изованн а я строка символо в. Мин. длина: 1 . Макс. длина: 500	01
*.5.3. Код вида фармацевтической продукции (hesdo: Pharm Product Code)	кодовое обознач ение вида фармаце втическ о й продукц и и , произво димой (планиру емой к произво дству) н а произво дственн о й площадк е инспект ируемог о субъекта	M.HC.S D E .01611	hcsdo:  Pharm[Pr oduct[Co de[Type ( M.HC.S D T .01057) Значени е кода и з справоч ника " Справоч ника " Справоч ника " продукц и и , произво димой ( планиру емой к произво дству) н а произво дственн о й площадк е инспект ируемог о субъекта ".	0*

	*.5.4. Наименование фармацевтического продукта (hcsdo: Drug Product Name)	наимено вание фармаце втическ ого продукт а		Мин. длина: 1 Макс. длина: 10 csdo:  Name25 0Туре ( М.SDТ .00068) Нормал изованна я строка символо в. Мин. длина: 1 Макс. длина: 250	0*
*.6. Адре (ccdo:Юbj	ec ect Address Details)	адрес произво дственн о й площадк и	M.CDE .00078	ccdo:  Object A ddress De tails Туре (M.CDT .00082) Определ яется областя м и значени й вложенн ы х элемент	1
				csdo:  Unified C ountry Co de Type ( M.SDT .00112) Значени е двухбук венного кода страны в соответс твии со	

*.6.1. Код страны (csdo: Unified Country Code)		справоч ником ( классиф икаторо м), идентиф икатор которог о определ е н в атрибут е " Иденти фикатор справоч ника ( классиф икатора) ". Шаблон: [A-Z]{2}	01
а) идентификатор справочника ( классификатора) (атрибут code List Id)	обознач ение справоч ника ( классиф икатора) , в соответс твии с которым указан код	сѕdо:  Referenc e Data IdT ype ( M.SDT .00091) Нормал изованн а я строка символо в. Мин. длина: 1 . Макс. длина:	1
*.6.2. Код территории (csdo: Territory Code)	_	csdo:  Territory  Code[Тур е ( M.SDT .00031) Нормал изованн а я строка символо в.	01

	ориальн ого деления	Мин. длина: 1 Макс. длина:
*.6.3. Регион (csdo: Region Name)	наимено вание единицы админис тративн о-террит ориальн о г о деления первого уровня	сѕdо:  Name12 0 Туре ( M.SDT .00055) Нормал изованн а я строка 01 символо в. Мин. длина: 1 . Макс. длина:
*.6.4. Район (csdo: District Name)	наимено вание единицы админис тративн о-террит ориальн о г о деления второго уровня	сѕdо:  Name12 0 Туре ( M.SDT .00055) Нормал изованн а я строка 01 символо в. Мин. длина: 1 . Макс. длина:
*.6.5. Город (csdo: City Name)	наимено вание города .00009	csdo:  Name12 0/Type ( M.SDT .00055) Нормал изованн а я строка символо 01 в.

			Мин. длина: 1 Макс. длина: 120	
*.6.6. Населенный пункт (csdo: Settlement Name)	наимено вание населен ного пункта	M.SDE .00057	csdo:  Name12 0 Type ( M.SDT .00055) Нормал изованн а я строка символо в. Мин. длина: 1 . Макс. длина:	01
*.6.7. Улица (csdo: Street Name)	наимено вание элемент а улично- дорожно й сети городск о й инфраст руктуры	M.SDE .00010	csdo:  Name12 0 Туре ( M.SDT .00055) Нормал изованн а я строка символо в. Мин. длина: 1 . Макс. длина:	01
*.6.8. Номер дома (csdo: Building Number Id)	обознач ение дома, корпуса, строени	M.SDE .00011	csdo:  Id50 Тур е ( M.SDT .00093) Нормал изованн а я строка символо в.	01

		Мин. длина: 1 Макс. длина:
*.6.9. Номер помещения (csdo: Room Number Id)	обознач ение офиса или квартир ы	сѕdо:  Id20Tур е ( M.SDT .00092) Нормал изованн а я строка 01 символо в. Мин. длина: 1 Макс. длина: 20
*.7. Географическая долгота (csdo: Longitude Measure)	географ ическая широта располо жения М.SDE произво дственн о й площадк и	csdo:  Geo Coor dinate Me asure Тур e ( M.SDT .00107) Значени е в соответс твии с 01 ISO 6709. Макс. кол-во цифр: 11 . Макс. кол-во дроб. цифр: 8
	географ ическая долгота располо	csdo:  Geo Coor dinate Me asure Тур e ( M.SDT .00107) Значени e в

*.8. Географическая широта (csdo:LatitudeMeasure)	произро	M.SDE 00146	соответс твии с ISO 6709. Макс. кол-во цифр: 11 Макс. кол-во дроб. цифр: 8	01
2.12. Сведения об инспектируемом виде деятельности организаций-производителей лекарственных препаратов (hccdo: Inspected Production Activity Details)	организа [	M.HC.C D E 00759	hccdo:  Inspecte d Product ion Activi ty Details  Type ( M.HC.C D Т .00829) Определ яется областя м и значени й вложенн ы х элемент ов	1*
2.12.1. Код инспектируемого вида деятельности организаций-производителей лекарственных препаратов (hcsdo:/Inspected/Production/Activity/Code)	ности	M.HC.S D E 00577	hcsdo:  Inspecte d Product ion Activi ty Code T ype ( M.HC.S D T .00781) Значени е кода и з классиф икатора " Классиф икатор видов произво дственн о й деятель	01

	лекарств енных препара тов		ности в сфере произво дства лекарств енных средств" . Мин. длина: 1 . Макс. длина: 10	
2.12.2. Наименование инспектируемого вида деятельности организаций-производителей лекарственных препаратов (hcsdo:InspectedProductionActivityName)	наимено вание инспект ируемог о вида деятель ности организа ций-про изводит елей лекарств енных препара тов	M.HC.S D E .00849	сѕdо:  Name50 0Туре ( M.SDT .00134) Нормал изованн а я строка символо в. Мин. длина: 1 . Макс. длина: 500	01
2.12.3. Код вида фармацевтической продукции	кодовое обознач ение вида фармаце втическ о й продукц и и, произво димой (планиру емой к		hcsdo:  PharmPr oduct Co de Type ( M.HC.S D T .01057) Значени е кода и з справоч ника " Справоч ника " Справоч ника видов фармаце втическ о й продукц и и , произво димой (	0*

	(hesdo: Pharm Product Code)	произво дству) н а произво дственн о й площадк е инспект ируемог о субъекта	D E .01611	планиру емой к произво дству) н а произво дственн о й площадк е инспект ируемог о субъекта ". Мин. длина: 1 . Макс. длина: 10	
	2.12.4. Наименование фармацевтического продукта (hcsdo: Drug Product Name)	наимено вание фармаце втическ ого продукт а		csdo:  Name25 0 Туре ( M.SDT .00068) Нормал изованн а я строка символо в. Мин. длина: 1 . Макс. длина: 250	0*
2.13. Оп (csdo: Des	исание scriptionText)	описани е огранич ений или пояснит ельные заметки, касающ иеся области примене ния сертифи ката	M.SDE .00002	csdo:  Text400 0[Type ( M.SDT .00088) Строка символо в. Мин. длина: 1 Макс. длина: 4000	0*

2.14. Документ в бинарном формате (csdo: Doc Binary Text)	сертифи кат в формате PDF	M.SDE .00106	сяdo:  ВіпатуПе хtПуре ( М.SDТ .00143) Конечна я последо вательн ость двоичны х октетов (байтов)	0*
а) код формата данных (атрибут mediaTypeCode)	кодовое обознач ение формата данных		сяdo:  Меdia[Ту ре Соde Т уре ( М.SDТ .00147) Значени е кода в соответс твии с классиф икаторо м формато в данных. Мин. длина: 1 . Макс. длина: 255	01
2.15. Технологические характеристики записи общего ресурса (ccdo: Resource Item Status Details)	совокуп ность техноло гически х сведени й о записи базы данных о фармаце втическ и х инспекц иях, содержа	M.CDE .00032	ccdo:  Resource  Item Stat us Details  Type ( M.CDT .00033) Определ яется областя м и значени й вложенн	1

	щей сведени я о сертифи кате	ы х элемент ов
2.15.1. Период действия (ccdo: Validity Period Details)	период действи я записи общего ресурса (реестра .00033 , перечня, базы данных)	ссdo:  PeriodDe tailsType (M.CDT .00026) Определ яется областя 01 м и значени й вложенн ы х элемент
*.1. Начальная дата и время (csdo: Start Date Time)	начальн ая дата и время .00133	bdt:
*.2. Конечная дата и время (csdo:EndDateTime)	конечна я дата и время	bdt:  DateTim eType ( M.BDT .00006) Обознач ение даты и времени в соответс твии с I S O 8601
	дата и время обновле ния	bdt:  DateTim eType ( M.BDT .00006)

28. Описание структуры электронного документа (сведений) "Состояние актуализации базы данных о фармацевтических инспекциях" (R.HC.MM.11.004) приведено в таблице 20.

Таблица 20

# Описание структуры электронного документа (сведений) "Состояние актуализации базы данных о фармацевтических инспекциях" (R.HC.MM.11.004)

<b>№</b> п/п	Обозначение элемента	Описание
1	2	3
1	Имя	состояние актуализации базы данных о фармацевтических инспекциях
2	Идентификатор	R.HC.MM.11.004
3	Версия	1.0.0
4	Определение	состояние актуализации базы данных о фармацевтических инспекциях
5	Использование	используется для запроса даты и времени обновления базы данных о фармацевтических инспекциях и ответа на этот запрос, для запроса актуальных или полных (измененных, обновленных) сведений из базы данных о фармацевтических инспекциях
6	Идентификатор пространства имен	urn:EEC:R:HC:MM:11: DrugGMPInspectionResourceStatus Details:v1.0.0
7	Корневой элемент XML-документа	DrugGMPInspectionResourceStatus Details
8	Имя файла XML-схемы	EEC_R_HC_MM_11_ DrugGMPInspectionResourceStatus Details_v1.0.0.xsd

29. Импортируемые пространства имен приведены в таблице 21.

Таблица 21

## Импортируемые пространства имен

<b>№</b> п/п	Идентификатор пространства имен	Префикс
1	2	3
1	urn:EEC:M:ComplexDataObjects: vX.X.X	cedo
2	urn:EEC:M:HC: ComplexDataObjects:vZ.Z.Z	heedo
3	urn:EEC:M:HC:SimpleDataObjects: vZ.Z.Z	hesdo
4	urn:EEC:M:SimpleDataObjects: vX.X.X	csdo

Символы "X.X.X" и "Z.Z.Z" в импортируемых пространствах имен соответствуют номеру версии базисной модели данных и модели данных предметной области, использованных при разработке в соответствии с настоящим Описанием технической схемы структуры электронного документа (сведений), подлежащей включению в реестр структур электронных документов и сведений.

30. Реквизитный состав структуры электронного документа (сведений) "Состояние актуализации базы данных о фармацевтических инспекциях" (R.HC.MM.11.004) приведен в таблице 22.

Таблица 22

Реквизитный состав структуры электронного документа (сведений) "Состояние актуализации базы данных о фармацевтических инспекциях" (R.HC.MM.11.004)

Имя реквизита		Описание реквизита	Идентификатор	Тип данных	Мн.
1. Заголовок документа (сведе (ccdo:EDoc Heade		совокупность технологических реквизитов электронного документа (сведений)	M.CDE.90001	ссdo:  EDoc Header Туре (M.CDТ.90001) Определяется областями значений вложенных элементов	1
	1.1. Код сообщения общего процесса (csdo:  InfEnvelopeCode)	сообщения	M.SDE.90010	с s d o :   InfEnvelope Code  Type (M.SDT .90004) Значение кода в соответствии с Регламентом информационно г о взаимодействия. Шаблон: P\[A-Z ]{2}\.[0-9]{2}\. MSG\.[0-9]{3}	1

1.2. Код электронно документа сведений) (csdo:EDoc		M.SDE.90001	с s d o :   EDoc/Code/Type ( M.SDT.90001) Значение кода в соответствии с реестром структур электронных документов и сведений. Шаблон: R(\.[A-Z]{2}\.[A-Z]{2}\.[0-9]{2})?\.[0-9]{3}	1
1.3. Идентифик электронно документа сведений) (csdo:EDoc	ого щ а я электронный	M.SDE.90007	с s d o :   UniversallyUniqu elldType (M.SDT .90003) Значение идентификатора в соответствии с ISO/IEC 9834-8. Шаблон: [0- 9a-fA-F]{8}-[0- 9a-fA-F]{4}-[0- 9a-fA-F]{4}-[0- 9a-fA-F]{4}-[0- 9a-fA-F]{4}-[0- 9a-fA-F]{4}-[0-	1
1.4. Идентифик исходного электронно документа сведений) (csdo:EDoc	ответ на который был сформирован	M.SDE.90008	с s d o :  UniversallyUniqu eldType (M.SDT .90003) Значение идентификатора в соответствии с ISO/IEC 9834-8. Шаблон: [0- 9a-fA-F]{8}-[0- 9a-fA-F]{4}-[0- 9a-fA-F]{4}-[0- 9a-fA-F]{4}-[0- 9a-fA-F]{4}-[0- 9a-fA-F]{4}-[0- 9a-fA-F]{4}-[0-	01
1.5. Дата в р е м я электронно документа сведений) ( c s d o :   EDoc Date T	о ( электронного документа ( сведений)	M.SDE.90002	b d t:  Date Time Type ( M.BDT.00006) Обозначение даты и времени в соответствии с ISO 8601 c s d o:  Language Code Ty	1

	1.6. Код языка (csdo:  Language Code)	кодовое обозначение языка	M.SDE.00051	ре (M.SDT .00051) Двухбуквенный код языка в соответствии с ISO 639-1. Шаблон: [a-z]{2	01
2. Дата и время с (csdo: Update Date		дата и время обновления базы данных о фармацевтическ их инспекциях	M.SDE.00079	b d t:  Date Time Type ( M.BDT.00006) Обозначение даты и времени в соответствии с ISO 8601	01
3. Код страны (csdo: Unified Cour	ntry Code)	кодовое обозначение страны, представившей сведения для включения (изменения) в базу данных о фармацевтическ их инспекциях	M.SDE.00162	с s d o :  Unified Country C ode Туре (M.SDT .00112) Значение двухбуквенного кода страны в соответствии со справочником ( классификаторо м ), идентификатор которого определен в атрибуте " Идентификатор справочника ( классификатора) ". Шаблон: [A-Z]{	0*
	а ) идентификатор справочника ( классификатора) (атрибут codelListId)	обозначение справочника (классификатора), в соответствии с которым указан код	_	csdo:  Reference Data Id  Type (M.SDT .00091) Нормализованна я строка символов. Мин. длина: 1. Макс. длина: 20	1
		строка символов, идентифицирую щая вид запрашиваемых сведений из базы данных о		csdo:  Information Reso	

4. Идентификатор информационного объекта общего процесса (csdo: Information ResourceId)	фармацевтическ их инспекциях ( сведения о планах ( графиках) проведения инспекций, результатах фармацевтическ их инспекций и ( и л и ) сертификатах)	M.SDE.00326	urceIdType (М.SDT.00330) Нормализованна я строка символов. Мин. длина: 1. Макс. длина: 20	01
5. Номер документа (csdo: Doc Id)	уникальный номер, идентифицирую щий план (график) проведения инспекций, отчет о проведении инспекции или сертификат	M.SDE.00044	сѕdо: Id50 Туре ( M.SDT.00093) Нормализованна я строка символов. Мин. длина: 1. Макс. длина: 50	01

#### **УТВЕРЖДЕН**

Решением Коллегии Евразийской экономической комиссии от 19 декабря 2023 г. № 178

## Порядок

присоединения к общему процессу "Обмен сведениями о результатах инспектирования производственных площадок производителей лекарственных средств на соответствие требованиям Правил надлежащей производственной практики Евразийского экономического союза"

#### I. Общие положения

1. Настоящий Порядок разработан в соответствии со следующими международными договорами и актами, составляющими право Евразийского экономического союза (далее – Союз):

Договор о Евразийском экономическом союзе от 29 мая 2014 года;

Соглашение о единых принципах и правилах обращения лекарственных средств в рамках Евразийского экономического союза от 23 декабря 2014 года;

Решение Высшего Евразийского экономического совета от 23 декабря 2014 г. № 108 "О реализации Соглашения о единых принципах и правилах обращения лекарственных средств в рамках Евразийского экономического союза";

Решение Совета Евразийской экономической комиссии от 12 февраля 2016 г. № 30 " Об утверждении Порядка формирования и ведения информационной системы в сфере обращения лекарственных средств";

Решение Совета Евразийской экономической комиссии от 3 ноября 2016 г. № 78 "О Правилах регистрации и экспертизы лекарственных средств для медицинского применения";

Решение Совета Евразийской экономической комиссии от 3 ноября 2016 г. № 82 " Об утверждении Общих требований к системе качества фармацевтических инспекторатов государств – членов Евразийского экономического союза";

Решение Совета Евразийской экономической комиссии от 3 ноября 2016 г. № 83 " Об утверждении Правил проведения фармацевтических инспекций";

Решение Коллегии Евразийской экономической комиссии от 6 ноября 2014 г. № 200 "О технологических документах, регламентирующих информационное взаимодействие при реализации средствами интегрированной информационной системы внешней и взаимной торговли общих процессов";

Решение Коллегии Евразийской экономической комиссии от 27 января 2015 г. № 5 "Об утверждении Правил электронного обмена данными в интегрированной информационной системе внешней и взаимной торговли";

Решение Коллегии Евразийской экономической комиссии от 14 апреля 2015 г. № 29 "О перечне общих процессов в рамках Евразийского экономического союза и внесении изменения в Решение Коллегии Евразийской экономической комиссии от 19 августа 2014 г. № 132";

Решение Коллегии Евразийской экономической комиссии от 9 июня 2015 г. № 63 " О Методике анализа, оптимизации, гармонизации и описания общих процессов в рамках Евразийского экономического союза";

Решение Коллегии Евразийской экономической комиссии от 18 июля 2023 г. № 108 "Об утверждении Правил реализации общего процесса "Обмен сведениями о результатах инспектирования производственных площадок производителей лекарственных средств на соответствие требованиям Правил надлежащей производственной практики Евразийского экономического союза"".

# II. Область применения

2. Настоящий Порядок определяет требования к информационному взаимодействию при присоединении нового участника к общему процессу "Обмен сведениями о результатах инспектирования производственных площадок производителей лекарственных средств на соответствие требованиям Правил надлежащей производственной практики Евразийского экономического союза" (Р.ММ .11) (далее – общий процесс).

3. Процедуры, определенные в настоящем Порядке, выполняются одномоментно либо на протяжении определенного периода времени при присоединении нового участника к общему процессу.

#### III. Основные понятия

4. Для целей настоящего Порядка используются понятия, которые означают следующее:

"документы, применяемые при обеспечении функционирования интегрированной системы" — технические, технологические, методические и организационные документы, разрабатываемые

и утверждаемые Евразийской экономической комиссией (далее – Комиссия) в соответствии с пунктом 30 Протокола об информационно-коммуникационных технологиях и информационном взаимодействии в рамках Евразийского экономического союза (приложение № 3 к Договору о Евразийском экономическом Союзе от 29 мая 2014 года);

"технологические документы, регламентирующие информационное взаимодействие при реализации общего процесса" — документы, включенные в типовой перечень технологических документов, указанный в пункте 1 Решения Коллегии Комиссии от 6 ноября 2014 г. № 200.

Иные понятия, используемые в настоящем Порядке, применяются в значениях, определенных в пункте 4 Правил информационного взаимодействия при реализации средствами интегрированной информационной системы Евразийского экономического союза общего процесса "Обмен сведениями о результатах инспектирования производственных площадок производителей лекарственных средств на соответствие требованиям Правил надлежащей производственной практики Евразийского экономического союза", утвержденных Решением Коллегии Комиссии от 20 г. № ( далее – Правила информационного взаимодействия).

#### IV. Участники взаимодействия

5. Роли участников взаимодействия при выполнении ими процедур присоединения к общему процессу приведены в таблице 1.

Таблица 1

## Роли участников взаимодействия

№ п/п	Наименование роли	Описание роли	Участник, выполняющий роль
			уполномоченный орган ( организация) государства — члена Союза в сфере обращения

1	Присоединяющийся участник общего процесса	выполняет процедуры, предусмотренные настоящим Порядком	лекарственных средств, проводящий фармацевтические инспекции (далее — уполномоченный орган); орган государственной власти государственной власти государства — члена Союза, уполномоченный на осуществление и (или) координацию деятельности в сфере обращения лекарственных средств, заинтересованный в получении актуальных сведений о результатах фармацевтических инспекций для реализации возложенных на него полномочий (далее — заинтересованный орган)
2	Администратор	координирует выполнение процедур, предусмотренных настоящим Порядком	Комиссия
3	Участник общего процесса	осуществляет взаимодействие в соответствии с технологическими документами и участвует в тестировании информационного взаимодействия с присоединяющимся участником общего процесса	уполномоченный орган, заинтересованный орган, Комиссия

# V. Описание процедуры присоединения

## 1. Общие требования

5. С даты вступления в силу Решения Коллегии Комиссии от 19 декабря 2023 г. № 178 "О технологических документах, регламентирующих информационное взаимодействие при реализации средствами интегрированной информационной системы общего процесса "Обмен сведениями о результатах инспектирования производственных площадок производителей лекарственных средств на соответствие требованиям Правил надлежащей производственной практики Евразийского

экономического союза" государства – члены Союза (далее – государства-члены) при координации Комиссии приступают к выполнению процедуры введения в действие общего процесса.

- 6. Для введения в действие общего процесса государствами-членами должны быть выполнены необходимые мероприятия, определенные процедурой присоединения к общему процессу в соответствии с разделом VI настоящего Порядка.
- 7. На основании рекомендаций комиссии по проведению межгосударственных испытаний интегрированной информационной системы Коллегия Комиссии принимает распоряжение о введении в действие общего процесса.
- 8. Основанием для принятия рекомендации комиссии по проведению межгосударственных испытаний интегрированной информационной системы о готовности общего процесса к введению в действие являются результаты тестирования информационного взаимодействия между информационными системами всех государств-членов и Комиссии.

### VI. Описание процедуры присоединения

- 9. После введения в действие общего процесса к нему могут присоединяться новые участники путем выполнения процедуры присоединения к общему процессу.
- 10. Для присоединения к общему процессу присоединяющимся участником общего процесса должны быть выполнены требования документов, применяемых при обеспечении функционирования интегрированной системы, технологических документов, а также требования законодательства государства-члена, регламентирующие информационное взаимодействие в рамках национального сегмента государства-члена.
- 11. Выполнение процедуры присоединения нового участника к общему процессу включает в себя:
- а) информирование государством-членом Комиссии о присоединении нового участника к общему процессу (с указанием уполномоченного органа и (или) заинтересованного органа, ответственных за обеспечение информационного взаимодействия в рамках общего процесса);
- б) внесение в нормативные правовые акты государства-члена изменений, необходимых для выполнения требований технологических документов (в течение 2 месяцев с даты начала выполнения процедуры присоединения);
- в) разработку (доработку) при необходимости информационной системы присоединяющегося участника общего процесса, в том числе в части применения средств электронной цифровой подписи (электронной подписи), совместимых с сервисами доверенной третьей стороны национального сегмента государства-члена (в течение 3 месяцев с даты начала выполнения процедуры присоединения);

- г) подключение информационной системы присоединяющегося участника общего процесса к национальному сегменту государства-члена, если такое подключение не было осуществлено ранее (в течение 3 месяцев с даты начала выполнения процедуры присоединения);
- д) получение присоединяющимся участником общего процесса распространяемых администратором справочников и классификаторов, указанных в Правилах информационного взаимодействия;
- е) тестирование информационного взаимодействия между информационными системами присоединяющихся участников общего процесса и участников общего процесса на соответствие требованиям технологических документов (в течение 6 месяцев с даты начала выполнения процедуры присоединения).

© 2012. РГП на ПХВ «Институт законодательства и правовой информации Республики Казахстан» Министерства юстиции Республики Казахстан