***Обобщенные ответы на поступившие вопросы в ходе публичных обсуждений.***

**1 Вопрос**.Как зарегистрироваться в ИС Маркировка?

**Ответ :** Установить на рабочем месте сертификат ключа проверки электронной подписи , программы, обеспечивающие работу с электронной подписью и защиту информации. Пройти проверку настройки ЭЦП и программ, обеспечивающих защиту информации на информационном ресурсе http://mdlp.markirovka.nalog.ru

**2 Вопрос**. Какова основная цель ФГИС МДЛП?

 **Ответ:** Это внедрение системы мониторинга ЛП для защиты населения от фальсифицированных, недоброкачественных, контрафактных ЛП, а также предоставление неограниченному кругу потребителей возможности проверки легальности зарегистрированных ЛП, находящихся в гражданском обороте.

**3 Вопрос.** В соответствии с каким нормативным документом введена обязательная процедура маркировки?

Ответ: В соответствии с ФЗ от 28 декабря 2017 г. № 425- ФЗ «О внесении изменений в ФЗ «Об обращении лекарственных средств» с 1 января 2020 года вводится обязательная маркировка выпускаемых в обращение в РФ ЛП.

**4 Вопрос**. С какого периода субъекты обращения ЛП несут ответственность за несоблюдение регистрации в ФГИС МДЛП?

**Ответ:** С 1 января 2020 г. в соответствии с законодательством РФ.