

# Порядок получения лицензии на ввоз вывоз лекарственных средств в РФ

Выполнил студент группы  
09ТДд1310 Чудинов Виктор

# Общая информация

- С 1 января 2010 года, в связи с началом функционирования Таможенного союза (ныне – Евразийский экономический союз, ЕАЭС) вступили в силу Перечни товаров, которые подлежат лицензированию при ввозе на единую таможенную территорию ЕАЭС.
- При этом выдача лицензий была возложена на соответствующие компетентные органы государств-членов Таможенного союза (в России таким органом является Минпромторг).

# В каких случаях нужна Лицензия Минпромторга?

- Лицензия Минпромторга требуется для представления в таможенные органы при ввозе и/или вывозе товаров, включенных в соответствующие перечни, утвержденные Решениями Коллегии Евразийской экономической комиссии

# Как получить лицензию

## Минпромторга?

- 1. Заключение внешнеторгового контракта с указанием в нем количества и стоимости товаров.
- 2. Получение разрешения согласующего органа (например, для радиоэлектронных средств – Роскомнадзора).
- 3. Подготовка и подача заявления, контракта, разрешения и прочих документов в Минпромторг.
- 4. Оплата госпошлины Минпромторга (с 01.01.2015 – 7500 руб.).
- 5. Получение лицензии Минпромторга и регистрация ее в таможне.

МИНИСТЕРСТВО ПРОМЫШЛЕННОСТИ И ТОРГОВЛИ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ			
1. Лицензия № [REDACTED]		2. Период действия с [REDACTED] по 01.10.2012	
3. Тип лицензии РАЗОВАЯ   ИМПОРТ		4. Контракт № RU-12-T-210Q/ATLAS-X от 31.01.2012	
5. Заявитель ОБЩЕСТВО С ОГРАНИЧЕННОЙ ОТВЕТСТВЕННОСТЬЮ [REDACTED]		6. Продавец [REDACTED]	
7. Страна отправления НИДЕРЛАНДЫ   NL		8. Страна продавца НИДЕРЛАНДЫ   NL	
9. Валюта контракта ЕВРО   978		10. Стоимость 778 950	11. Статистическая стоимость 1 019 178
12. Страна происхождения ЯПОНИЯ   JP		13. Количество 1,00000	14. Единица измерения ШТ
15. Код товара по ЕПН ВЭД и его описание МАГНИТНО-РЕЗОНАНСНЫЕ ТОМОГРАФЫ (ПРИЛОЖЕНИЕ К ЛИЦЕНЗИИ № [REDACTED] НА ОДНОМ ЛИСТЕ)			9018130000
16. Дополнительная информация [REDACTED]			
17. Основание для выдачи лицензии ВЫПИСКА ИЗ РЕШЕНИЯ ГКРЧ №10-08-10 ОТ 23.08.2010, ВЫПИСКА ИЗ ПРИЛОЖЕНИЯ К РЕШЕНИЮ ГКРЧ № 10- 08-10 ОТ 23.08.2010 №1 ОТ 23.08.2010, РЕШЕНИЕ КОМИССИИ ТАМОЖЕННОГО СОЮЗА №132 ОТ 27.11.2009		18. Уполномоченное лицо Ф.И.О. ЛЬПОВ АНАТ ОЛИЙ ИВАНОВИЧ Должность: РУКОВОДИТЕЛЬ УПРАВЛЕНИЯ МИНПРОМТОРГА РОССИИ ПО ЦЕНТРАЛЬНО-ЧЕРНОЗЕМНОМУ РАЙОНУ Подпись и печать: [REDACTED] Дата: [REDACTED]	

Лицензия

Минпромторга

# 1

## оформления лекарственных средств

### имеют следующие юридические лица:

- организации - производители лекарственных средств (для собственного производства лекарственных средств);
- организации оптовой торговли лекарственными средствами;
- научно-исследовательские учреждения, институты, лаборатории (для разработки, исследований и контроля качества, эффективности и безопасности лекарственных средств);
- иностранные организации - производители лекарственных средств и предприятия оптовой торговли лекарственными средствами (при условии, что они имеют собственные представительства на территории РФ).

разрешительных документов (лицензии Минэкономразвития или

разрешения Росздравнадзора) в таможенный орган представляются:

- контракты или иные документы, содержащие сведения о ввозимых лекарственных средствах и об условиях их приобретения;
- сертификат качества (протокол анализа) каждого из ввозимых лекарственных средств, выданный организацией-производителем;
- сведения о государственной регистрации каждого из ввозимых лекарственных средств с указанием соответствующих регистрационных номеров;
- данные об отправителе лекарственных средств;
- данные о получателе лекарственных средств в РФ;
- данные о лице, перемещающем лекарственные средства;
- декларация о соответствии лекарственного средства

- Вывозить лекарственные средства с территории РФ могут организации - производители лекарственных средств и организации оптовой торговли лекарственными средствами.



Спасибо за внимание на  
ЭТОМ все!