

КЫРГЫЗ РЕСПУБЛИКАСЫНЫН  
САЛАМАТТЫК САКТОО  
МИНИСТРЛИГИНИН  
АЛДЫНДАГЫ ДАРЫ КАРАЖАТТАРЫ  
ЖАНА МЕДИЦИНАЛЫК БУЮМДАР  
ДЕПАРТАМЕНТИ



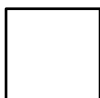
ДЕПАРТАМЕНТ  
ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ  
И МЕДИЦИНСКИХ ИЗДЕЛИЙ  
ПРИ МИНИСТЕРСТВЕ  
ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
КЫРГЫЗСКОЙ РЕСПУБЛИКИ

720044, Кыргыз Республикасы  
Бишкек ш., 3- линия көчөсү, 25  
Тел: (0312) 21-92-86, тел.факс: (0312) 21-05-08  
E-mail: [pharm@dlsmi.kg](mailto:pharm@dlsmi.kg)

720044, Кыргызская Республика  
г.Бишкек, ул. 3-я линия, 25  
Тел: (0312) 21-92-86, тел.факс: (0312) 21-05-08  
E-mail: [pharm@dlsmi.kg](mailto:pharm@dlsmi.kg)

№ \_\_\_\_\_

На № \_\_\_\_\_ ОТ \_\_\_\_\_



Г

Л

**Фармацевтическим компаниям и  
производителям лекарственных  
средств**

*Информационное письмо*

Департамент лекарственных средств и медицинских изделий при Министерстве здравоохранения Кыргызской Республики информирует производителей лекарственных средств, держателей регистрационных удостоверений, импортеров и иных субъектов фармацевтической деятельности о поэтапном расширении системы прослеживаемости лекарственных средств.

В целях обеспечения прозрачности обращения лекарственных средств, повышения эффективности государственного контроля и реализации мероприятий по цифровизации здравоохранения, с **1 октября 2026 года** вводится обязательная прослеживаемость при ввозе на территорию Кыргызской Республики лекарственных средств, стоимость которых составляет менее 100 сомов за потребительскую упаковку.

Правовые и организационные основы реализации указанных требований определены Постановлением Кабинета Министров Кыргызской Республики от 7 октября 2024 года №604 «Об утверждении Порядка обеспечения прослеживаемости лекарственных средств и медицинских изделий».

Информация о технических требованиях, порядке регистрации участников оборота, нанесении кодов маркировки и взаимодействии с информационной системой содержится в приложении к указанному постановлению №604.

Субъектам фармацевтической деятельности необходимо заблаговременно обеспечить готовность производственных, логистических и информационных

процессов к выполнению требований по прослеживаемости указанной категории лекарственных средств, включая обеспечение передачи данных в государственную информационную систему в установленном порядке.

Дополнительные разъяснения и технические инструкции будут доводиться до сведения участников фармацевтического рынка отдельными информационными сообщениями и размещаться на официальных ресурсах Департамента.

Просим принять указанную информацию к сведению и обеспечить проведение необходимых подготовительных мероприятий.

**Заместитель директора**

**М.К. Джанкорозова**