



Министерство здравоохранения  
Российской Федерации

**ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ  
В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
(РОСЗДРАВНАДЗОР)**

**РУКОВОДИТЕЛЬ**

Славянская пл. 4, стр. 1, Москва, 109074  
Телефон: (495) 698 45 38; (495) 698 15 74

30 ОКТ 2020 № 014-2065/20

На № \_\_\_\_\_ от \_\_\_\_\_



Руководителям медицинских и  
фармацевтических организаций

Федеральная служба по надзору в сфере здравоохранения в рамках осуществления федерального государственного надзора в сфере обращения лекарственных средств обращает внимание на необходимость неукоснительного соблюдения требований приказа Минздрава России от 31.08.2016 № 646н «Об утверждении Правил надлежащей практики хранения и перевозки лекарственных препаратов для медицинского применения», в соответствии с которыми все действия по хранению и (или) перевозке лекарственных препаратов, включая вакцины для профилактики новой коронавирусной инфекции (COVID-19), осуществляются таким образом, чтобы соблюдались условия их хранения, указанные в инструкции по медицинскому применению и на упаковке лекарственного препарата.

Условия транспортирования и хранения, в том числе требования к оборудованию для «холодовой цепи», иммунобиологических лекарственных препаратов, включая вакцины, утверждены Постановлением Главного государственного санитарного врача Российской Федерации от 17.02.2016 № 19 «Об утверждении санитарно-эпидемиологических правил СП 3.3.2.3332-16 «Условия транспортирования и хранения иммунобиологических лекарственных препаратов», контроль за соблюдением которого осуществляется Федеральной службой по надзору в сфере защиты прав потребителей и благополучия человека.

В целях обеспечения прав граждан в сфере охраны здоровья, Росздравнадзор предлагает руководителям медицинских и фармацевтических организаций принять исчерпывающие меры по соблюдению температурного режима и наличию достаточного количества оборудования, необходимого для создания установленных условий хранения и перевозки лекарственных препаратов.

А.В. Самойлова