

УТВЕРЖДЕН

Решением Коллегии
Евразийской экономической комиссии
от 30 мая 2023 г. № 72

РЕГЛАМЕНТ
информационного взаимодействия
между уполномоченными органами государств – членов
Евразийского экономического союза и Евразийской экономической
комиссией при реализации средствами интегрированной
информационной системы Евразийского экономического союза
общего процесса «Формирование, ведение и использование единого
реестра фармацевтических инспекторов Евразийского
экономического союза в сфере обращения ветеринарных
лекарственных средств»

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;
Решение Совета Евразийской экономической комиссии от 21 января 2022 г. № 1 «О Правилах регулирования обращения ветеринарных лекарственных средств на таможенной территории Евразийского экономического союза»;

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 28 сентября 2015 г. № 125 «Об утверждении Положения об обмене электронными документами при трансграничном взаимодействии органов государственной власти государств – членов Евразийского экономического союза между собой и с Евразийской экономической комиссией».

II. Область применения

2. Настоящий Регламент разработан в целях обеспечения единообразного применения участниками общего процесса порядка и условий выполнения транзакций общего процесса «Формирование, ведение и использование единого реестра фармацевтических инспекторов Евразийского экономического союза в сфере обращения ветеринарных лекарственных средств» (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:

«авторизация» – предоставление определенному участнику общего процесса прав на выполнение определенных действий;

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

«состояние информационного объекта общего процесса» – свойство, характеризующее информационный объект на определенной стадии его жизненного цикла, изменяющееся при выполнении операций общего процесса.

Понятия «инициатор», «иницирующая 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 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 «Формирование, ведение и использование единого реестра фармацевтических инспекторов Евразийского экономического союза в сфере обращения ветеринарных лекарственных средств», утвержденных Решением Коллегии Евразийской экономической комиссии от 30 мая 2023 г. № 72 (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	направляет сведения о фармацевтическом инспекторе в Евразийскую экономическую комиссию (далее – Комиссия), запрашивает сведения из реестра фармацевтических инспекторов из Комиссии	уполномоченный орган (P.SS.16.ACT.001)

Наименование роли	Описание роли	Участник, выполняющий роль
1	2	3
Координатор	отвечает за формирование и ведение реестра фармацевтических инспекторов Союза, получает сведения о фармацевтических инспекторах, предоставляет по запросу сведения из реестра фармацевтических инспекторов уполномоченным органам государств – членов Союза (далее – уполномоченный орган)	Комиссия (Р.АСТ.001)

2. Структура информационного взаимодействия

7. Информационное взаимодействие в рамках общего процесса осуществляется между уполномоченными органами государств – членов Евразийского экономического союза и Евразийской экономической комиссией в соответствии с процедурами общего процесса:

а) информационное взаимодействие при формировании и ведении реестра фармацевтических инспекторов;

б) информационное взаимодействие при получении сведений из реестра фармацевтических инспекторов по запросу уполномоченных органов.

Структура информационного взаимодействия между уполномоченными органами государств – членов Евразийского экономического союза и Евразийской экономической комиссией представлена на рисунке 1.



Рис. 1. Структура информационного взаимодействия между уполномоченными органами государств – членов Евразийского экономического союза и Евразийской экономической комиссией

8. Информационное взаимодействие между уполномоченными органами государств – членов Евразийского экономического союза и Евразийской экономической 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 «Формирование, ведение и использование единого реестра фармацевтических инспекторов Евразийского экономического союза в сфере обращения ветеринарных лекарственных средств», утвержденному Решением Коллегии Евразийской экономической комиссии от 30 мая 2023 г. № 72 (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 формировании и ведении реестра фармацевтических инспекторов

12. Схема выполнения транзакций общего процесса при формировании и ведении реестра фармацевтических инспекторов 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 формировании и ведении реестра фармацевтических инспекторов

Таблица 2

Перечень транзакций общего процесса при формировании и ведении реестра фармацевтических инспекторов

№ п/п	Операция, выполняемая инициатором	Промежуточное состояние информационного объекта общего процесса	Операция, выполняемая респондентом	Результирующее состояние информационного объекта общего процесса	Транзакция общего процесса
1	2	3	4	5	6
1	Включение сведений в реестр фармацевтических инспекторов (P.SS.16.PRC.001)				
1.1	Представление сведений для включения в реестр фармацевтических инспекторов (P.SS.16.OPR.001). Получение уведомления о результате включения сведений в реестр фармацевтических инспекторов (P.SS.16.OPR.003)	сведения о фармацевтическом инспекторе (P.SS.16.BEN.001): сведения для включения представлены	прием и обработка сведений для включения в реестр фармацевтических инспекторов (P.SS.16.OPR.002)	сведения о фармацевтическом инспекторе (P.SS.16.BEN.001): сведения включены	представление сведений для включения в реестр фармацевтических инспекторов (P.SS.16.TRN.001)

№ п/п	Операция, выполняемая инициатором	Промежуточное состояние информационного объекта общего процесса	Операция, выполняемая респондентом	Результирующее состояние информационного объекта общего процесса	Транзакция общего процесса
1	2	3	4	5	6
2	Изменение сведений в реестре фармацевтических инспекторов (P.SS.16.PRC.002)				
2.1	Представление сведений для внесения изменений в реестр фармацевтических инспекторов (P.SS.16.OPR.005). Получение уведомления о результате изменения сведений в реестре фармацевтических инспекторов (P.SS.16.OPR.007)	сведения о фармацевтическом инспекторе (P.SS.16.BEN.001): сведения для изменения представлены	прием и обработка сведений для внесения изменений в реестр фармацевтических инспекторов (P.SS.16.OPR.006)	сведения о фармацевтическом инспекторе (P.SS.16.BEN.001): сведения изменены	передача сведений для внесения изменений в реестр фармацевтических инспекторов (P.SS.16.TRN.002)

№ п/п	Операция, выполняемая инициатором	Промежуточное состояние информационного объекта общего процесса	Операция, выполняемая респондентом	Результирующее состояние информационного объекта общего процесса	Транзакция общего процесса
1	2	3	4	5	6
3	Исключение сведений из реестра фармацевтических инспекторов (P.SS.16.PRC.003)				
3.1	Представление сведений для исключения из реестра фармацевтических инспекторов (P.SS.16.OPR.009). Получение уведомления о результате исключения сведений из реестра фармацевтических инспекторов (P.SS.16.OPR.011)	сведения о фармацевтическом инспекторе (P.SS.16.BEN.001): сведения для исключения представлены	прием и обработка сведений для исключения из реестра фармацевтических инспекторов (P.SS.16.OPR.010)	сведения о фармацевтическом инспекторе (P.SS.16.BEN.001): сведения исключены	передача сведений для исключения из реестра фармацевтических инспекторов (P.SS.16.TRN.003)

2. Информационное взаимодействие при получении сведений из реестра фармацевтических инспекторов по запросу уполномоченных органов

13. Схема выполнения транзакций общего процесса при получении сведений из реестра фармацевтических инспекторов по запросу уполномоченных органов 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.

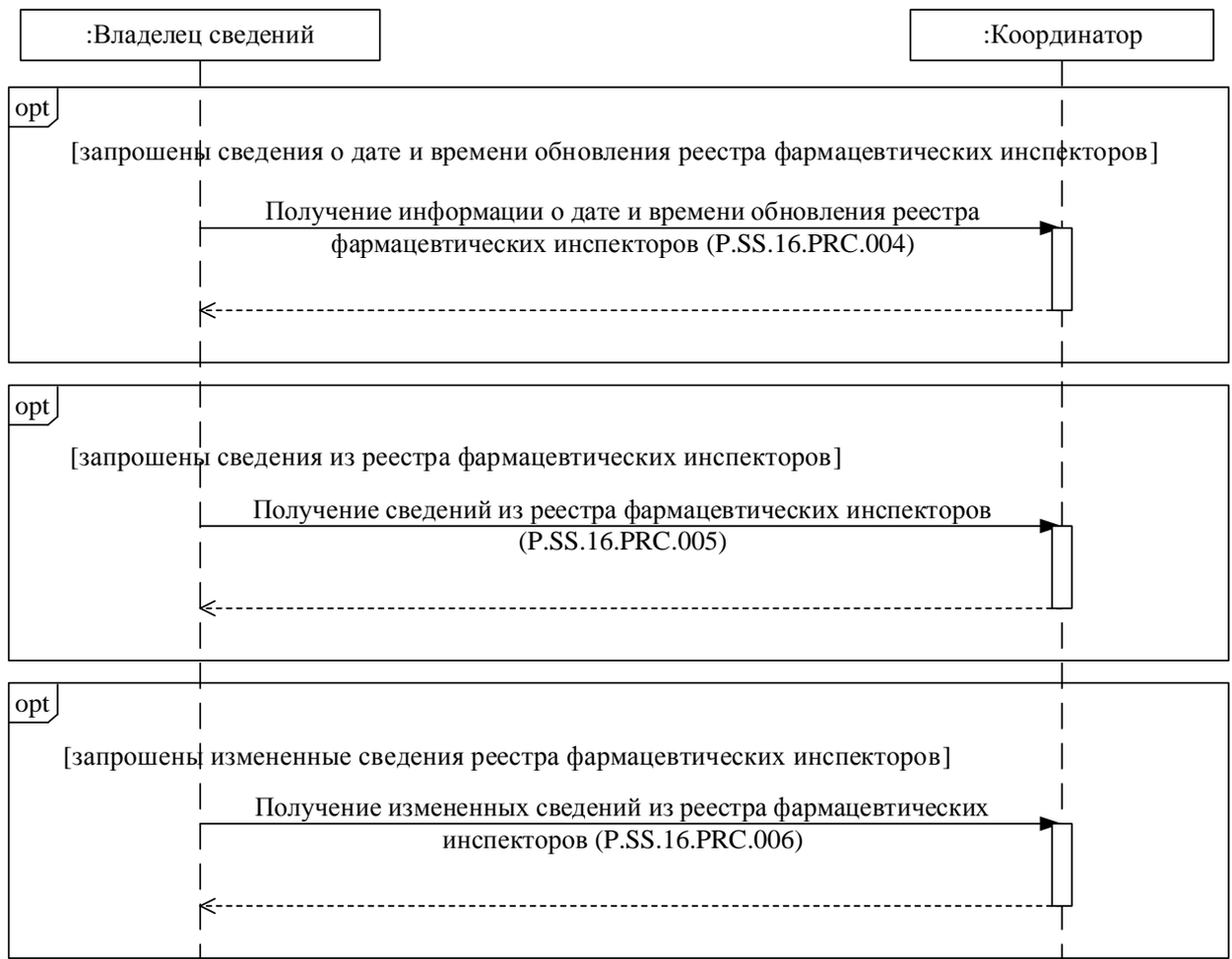


Рис. 3. Схема выполнения транзакций общего процесса при получении сведений из реестра фармацевтических инспекторов по запросу уполномоченных органов

Таблица 3

Перечень транзакций общего процесса при получении сведений из реестра фармацевтических инспекторов по запросу уполномоченных органов

№ п/п	Операция, выполняемая инициатором	Промежуточное состояние информационного объекта общего процесса	Операция, выполняемая респондентом	Результирующее состояние информационного объекта общего процесса	Транзакция общего процесса
1	2	3	4	5	6
1	Получение информации о дате и времени обновления реестра фармацевтических инспекторов (P.SS.16.PRC.004)				
1.1	Запрос информации о дате и времени обновления реестра фармацевтических инспекторов (P.SS.16.OPR.013). Прием и обработка информации о дате и времени обновления реестра фармацевтических инспекторов (P.SS.16.OPR.015)	сведения о фармацевтическом инспекторе (P.SS.16.BEN.001): информация о дате и времени обновления запрошена. сведения о фармацевтическом инспекторе (P.SS.16.BEN.001): информация о дате и времени обновления представлена	обработка запроса и предоставление информации о дате и времени обновления реестра фармацевтических инспекторов (P.SS.16.OPR.014)	сведения о фармацевтическом инспекторе (P.SS.16.BEN.001): информация о дате и времени обновления получена	получение информации о дате и времени обновления реестра фармацевтических инспекторов (P.SS.16.TRN.004)

№ п/п	Операция, выполняемая инициатором	Промежуточное состояние информационного объекта общего процесса	Операция, выполняемая респондентом	Результирующее состояние информационного объекта общего процесса	Транзакция общего процесса
1	2	3	4	5	6
2	Получение сведений из реестра фармацевтических инспекторов (P.SS.16.PRC.005)				
2.1	Запрос сведений из реестра фармацевтических инспекторов (P.SS.16.OPR.016). Прием и обработка сведений из реестра фармацевтических инспекторов (P.SS.16.OPR.018)	сведения о фармацевтическом инспекторе (P.SS.16.BEN.001): сведения запрошены. сведения о фармацевтическом инспекторе (P.SS.16.BEN.001): сведения направлены	обработка запроса и предоставление сведений из реестра фармацевтических инспекторов (P.SS.16.OPR.017)	сведения о фармацевтическом инспекторе (P.SS.16.BEN.001): сведения отсутствуют. сведения о фармацевтическом инспекторе (P.SS.16.BEN.001): сведения представлены	получение сведений из реестра фармацевтических инспекторов (P.SS.16.TRN.005)

№ п/п	Операция, выполняемая инициатором	Промежуточное состояние информационного объекта общего процесса	Операция, выполняемая респондентом	Результирующее состояние информационного объекта общего процесса	Транзакция общего процесса
1	2	3	4	5	6
3	Получение измененных сведений из реестра фармацевтических инспекторов (P.SS.16.PRC.006)				
3.1	Запрос измененных сведений из реестра фармацевтических инспекторов (P.SS.16.OPR.019). Прием и обработка измененных сведений из реестра фармацевтических инспекторов (P.SS.16.OPR.021)	сведения о фармацевтическом инспекторе (P.SS.16.BEN.001): измененные сведения запрошены. сведения о фармацевтическом инспекторе (P.SS.16.BEN.001): измененные сведения направлены	обработка запроса и предоставление измененных сведений из реестра фармацевтических инспекторов (P.SS.16.OPR.020)	сведения о фармацевтическом инспекторе (P.SS.16.BEN.001): измененные сведения отсутствуют. сведения о фармацевтическом инспекторе (P.SS.16.BEN.001): измененные сведения представлены	получение измененных сведений из реестра фармацевтических инспекторов (P.SS.16.TRN.006)

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.SS.16.MSG.001	сведения о фармацевтическом инспекторе для включения	сведения о ветеринарном фармацевтическом инспекторе (R.HC.SS.16.001)
P.SS.16.MSG.002	сведения о фармацевтическом инспекторе для изменения	сведения о ветеринарном фармацевтическом инспекторе (R.HC.SS.16.001)
P.SS.16.MSG.003	сведения о фармацевтическом инспекторе для исключения	сведения о ветеринарном фармацевтическом инспекторе (R.HC.SS.16.001)
P.SS.16.MSG.004	уведомление об обновлении реестра фармацевтических инспекторов	уведомление о результате обработки (R.006)
P.SS.16.MSG.005	запрос информации о дате и времени обновления реестра фармацевтических инспекторов	состояние актуализации общего ресурса (R.007)
P.SS.16.MSG.006	информация о дате и времени обновления реестра фармацевтических инспекторов	состояние актуализации общего ресурса (R.007)

Кодовое обозначение	Наименование	Структура электронного документа (сведений)
1	2	3
P.SS.16.MSG.007	запрос сведений из реестра фармацевтических инспекторов	состояние актуализации общего ресурса (R.007)
P.SS.16.MSG.008	сведения из реестра фармацевтических инспекторов	сведения о ветеринарном фармацевтическом инспекторе (R.НС.СС.16.001)
P.SS.16.MSG.009	запрос измененных сведений из реестра фармацевтических инспекторов	состояние актуализации общего ресурса (R.007)
P.SS.16.MSG.010	измененные сведения из реестра фармацевтических инспекторов	сведения о ветеринарном фармацевтическом инспекторе (R.НС.СС.16.001)
P.SS.16.MSG.011	уведомление об отсутствии сведений	уведомление о результате обработки (R.006)

VII. Описание транзакций общего процесса

1. Транзакция общего процесса «Представление сведений для включения в реестр фармацевтических инспекторов» (P.SS.16.TRN.001)

15. Транзакция общего процесса «Представление сведений для включения в реестр фармацевтических инспекторов» (P.SS.16.TRN.001) выполняется для передачи инициатором респонденту сведений о фармацевтическом инспекторе для включения в реестр фармацевтических инспекторов. Схема выполнения указанной транзакции общего процесса представлена на рисунке 4. Параметры транзакции общего процесса приведены в таблице 5.

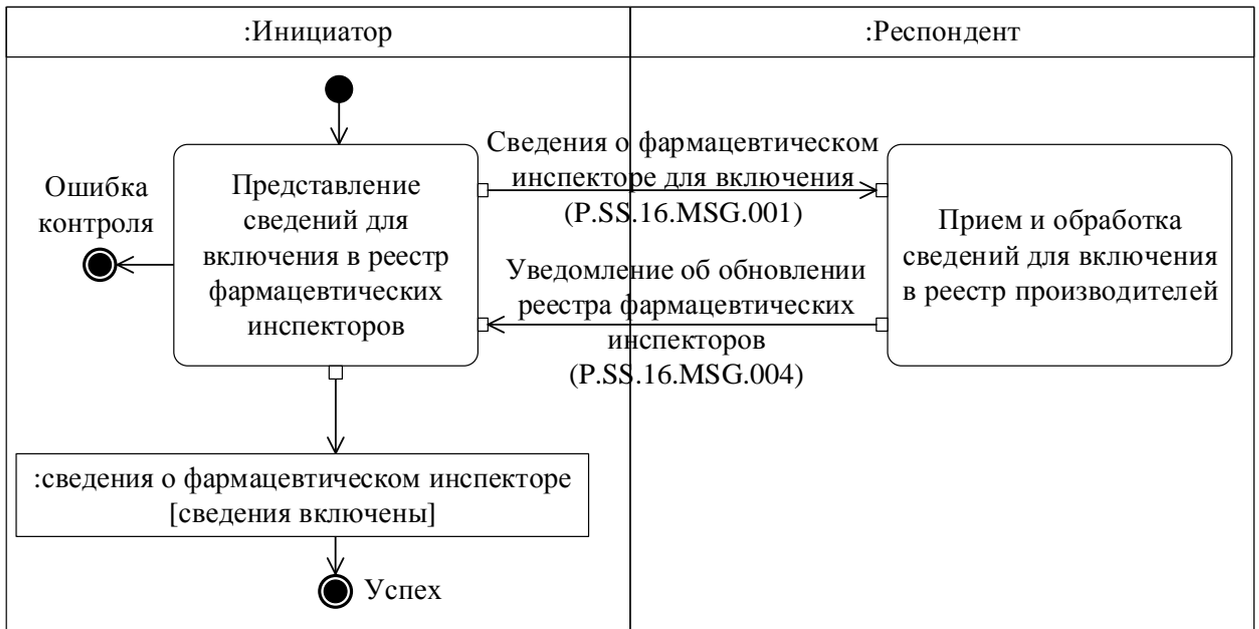


Рис. 4. Схема выполнения транзакции общего процесса «Представление сведений для включения в реестр фармацевтических инспекторов» (P.SS.16.TRN.001)

Таблица 5

Описание транзакции общего процесса «Представление сведений для включения в реестр фармацевтических инспекторов» (P.SS.16.TRN.001)

№ п/п	Обязательный элемент	Описание
1	2	3
1	Кодовое обозначение	P.SS.16.TRN.001
2	Наименование транзакции общего процесса	представление сведений для включения в реестр фармацевтических инспекторов
3	Шаблон транзакции общего процесса	запрос/ответ
4	Иницирующая роль	инициатор
5	Иницирующая операция	представление сведений для включения в реестр фармацевтических инспекторов
6	Реагирующая роль	респондент
7	Принимающая операция	прием и обработка сведений для включения в реестр фармацевтических инспекторов
8	Результат выполнения транзакции общего процесса	сведения о фармацевтическом инспекторе (P.SS.16.BEN.001): сведения включены

№ п/п	Обязательный элемент	Описание
1	2	3
9	Параметры транзакции общего процесса: время для подтверждения получения время подтверждения принятия в обработку время ожидания ответа признак авторизации количество повторов	– 20 минут 4 часа нет 3
10	Сообщения транзакции общего процесса: инициирующее сообщение ответное сообщение	сведения о фармацевтическом инспекторе для включения (P.SS.16.MSG.001) уведомление об обновлении реестра фармацевтических инспекторов (P.SS.16.MSG.004)
11	Параметры сообщений транзакции общего процесса: признак ЭЦП передача электронного документа с некорректной ЭЦП	нет –

2. Транзакция общего процесса «Передача сведений для внесения изменений в реестр фармацевтических инспекторов» (P.SS.16.TRN.002)

16. Транзакция общего процесса «Передача сведений для внесения изменений в реестр фармацевтических инспекторов» (P.SS.16.TRN.002) выполняется для передачи инициатором респонденту сведений о фармацевтическом инспекторе для внесения изменений в реестр фармацевтических инспекторов. Схема выполнения указанной

транзакции общего процесса представлена на рисунке 5. Параметры транзакции общего процесса приведены в таблице 6.

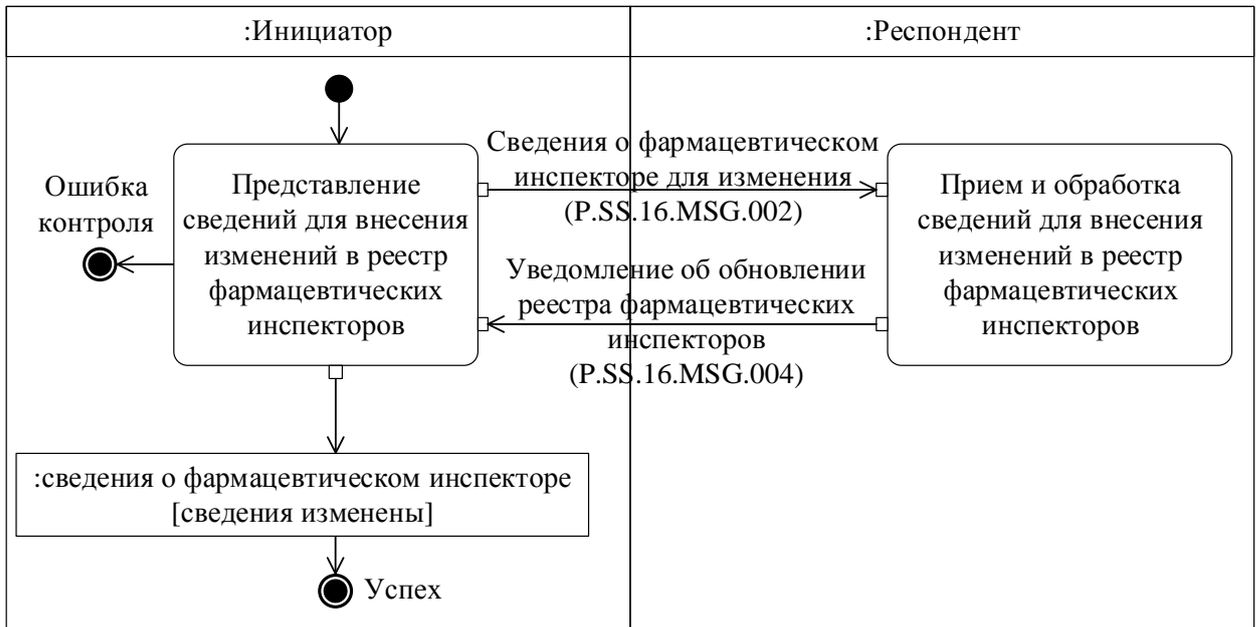


Рис. 5. Схема выполнения транзакции общего процесса «Передача сведений для внесения изменений в реестр фармацевтических инспекторов» (P.SS.16.TRN.002)

Таблица 6

Описание транзакции общего процесса «Передача сведений для внесения изменений в реестр фармацевтических инспекторов» (P.SS.16.TRN.002)

№ п/п	Обязательный элемент	Описание
1	2	3
1	Кодовое обозначение	P.SS.16.TRN.002
2	Наименование транзакции общего процесса	передача сведений для внесения изменений в реестр фармацевтических инспекторов
3	Шаблон транзакции общего процесса	запрос/ответ
4	Иницирующая роль	инициатор
5	Иницирующая операция	представление сведений для внесения изменений в реестр фармацевтических инспекторов
6	Реагирующая роль	респондент

№ п/п	Обязательный элемент	Описание
1	2	3
7	Принимающая операция	прием и обработка сведений для внесения изменений в реестр фармацевтических инспекторов
8	Результат выполнения транзакции общего процесса	сведения о фармацевтическом инспекторе (P.SS.16.BEN.001): сведения изменены
9	Параметры транзакции общего процесса: время для подтверждения получения время подтверждения принятия в обработку время ожидания ответа признак авторизации количество повторов	– 20 минут 4 часа да 3
10	Сообщения транзакции общего процесса: инициирующее сообщение ответное сообщение	сведения о фармацевтическом инспекторе для изменения (P.SS.16.MSG.002) уведомление об обновлении реестра фармацевтических инспекторов (P.SS.16.MSG.004)
11	Параметры сообщений транзакции общего процесса: признак ЭЦП передача электронного документа с некорректной ЭЦП	нет –

3. Транзакция общего процесса «Передача сведений для исключения из реестра фармацевтических инспекторов» (P.SS.16.TRN.003)

17. Транзакция общего процесса «Передача сведений для исключения из реестра фармацевтических инспекторов» (P.SS.16.TRN.003) выполняется для передачи инициатором респонденту сведений о фармацевтическом инспекторе для исключения из реестра фармацевтических инспекторов. Схема выполнения указанной транзакции общего процесса представлена на рисунке 6. Параметры транзакции общего процесса приведены в таблице 7.

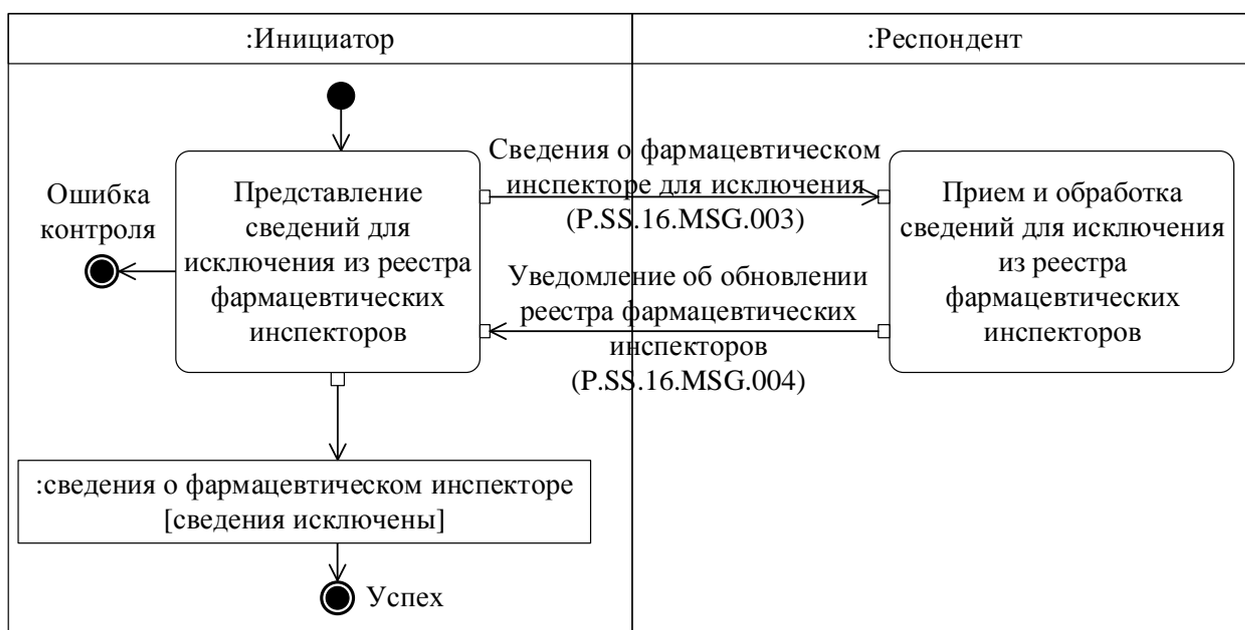


Рис. 6. Схема выполнения транзакции общего процесса «Передача сведений для исключения из реестра фармацевтических инспекторов» (P.SS.16.TRN.003)

Таблица 7

Описание транзакции общего процесса «Передача сведений для исключения из реестра фармацевтических инспекторов» (P.SS.16.TRN.003)

№ п/п	Обязательный элемент	Описание
1	2	3
1	Кодовое обозначение	P.SS.16.TRN.003

№ п/п	Обязательный элемент	Описание
1	2	3
2	Наименование транзакции общего процесса	передача сведений для исключения из реестра фармацевтических инспекторов
3	Шаблон транзакции общего процесса	запрос/ответ
4	Иницирующая роль	инициатор
5	Иницирующая операция	представление сведений для исключения из реестра фармацевтических инспекторов
6	Реагирующая роль	респондент
7	Принимающая операция	прием и обработка сведений для исключения из реестра фармацевтических инспекторов
8	Результат выполнения транзакции общего процесса	сведения о фармацевтическом инспекторе (P.SS.16.BEN.001): сведения исключены
9	Параметры транзакции общего процесса: время для подтверждения получения время подтверждения принятия в обработку время ожидания ответа признак авторизации количество повторов	– 20 минут 4 часа нет 3
10	Сообщения транзакции общего процесса: иницирующее сообщение ответное сообщение	сведения о фармацевтическом инспекторе для исключения (P.SS.16.MSG.003) уведомление об обновлении реестра фармацевтических инспекторов (P.SS.16.MSG.004)

№ п/п	Обязательный элемент	Описание
1	2	3
11	Параметры сообщений транзакции общего процесса: признак ЭЦП передача электронного документа с некорректной ЭЦП	нет –

4. Транзакция общего процесса «Получение информации о дате и времени обновления реестра фармацевтических инспекторов» (P.SS.16.TRN.004)

18. Транзакция общего процесса «Получение информации о дате и времени обновления реестра фармацевтических инспекторов» (P.SS.16.TRN.004) выполняется для получения инициатором от респондента информации о дате и времени обновления реестра фармацевтических инспекторов. Схема выполнения указанной транзакции общего процесса представлена на рисунке 7. Параметры транзакции общего процесса приведены в таблице 8.

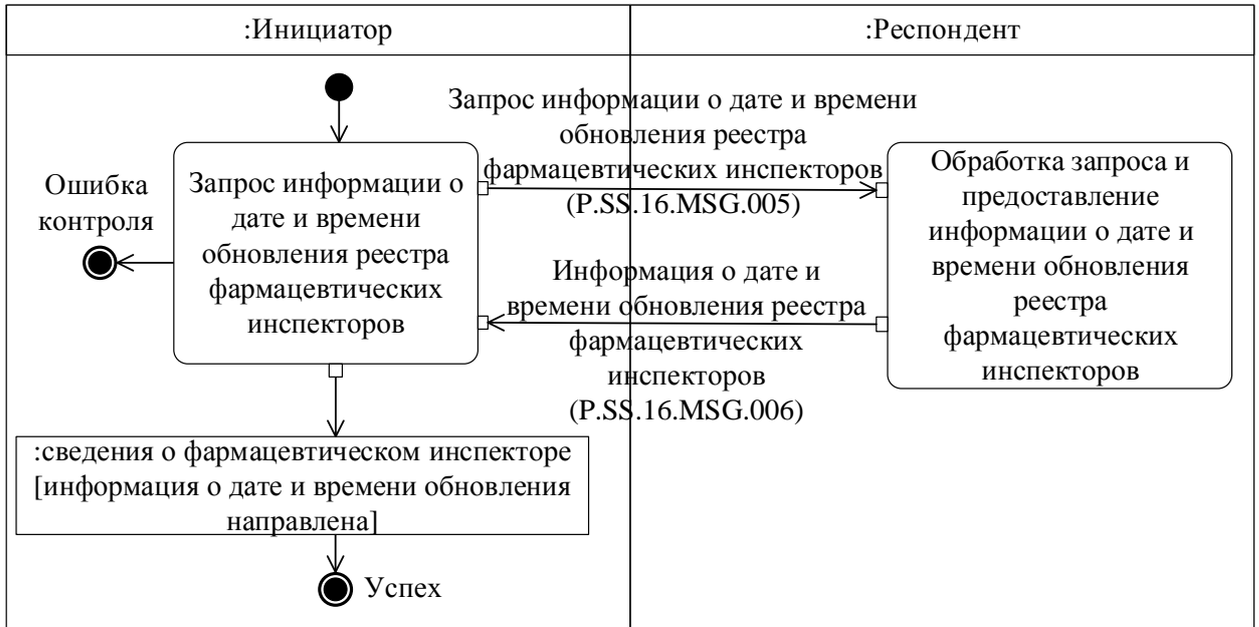


Рис. 7. Схема выполнения транзакции общего процесса «Получение информации о дате и времени обновления реестра фармацевтических инспекторов» (P.SS.16.TRN.004)

Таблица 8

Описание транзакции общего процесса «Получение информации о дате и времени обновления реестра фармацевтических инспекторов» (P.SS.16.TRN.004)

№ п/п	Обязательный элемент	Описание
1	2	3
1	Кодовое обозначение	P.SS.16.TRN.004
2	Наименование транзакции общего процесса	получение информации о дате и времени обновления реестра фармацевтических инспекторов
3	Шаблон транзакции общего процесса	запрос/ответ
4	Иницирующая роль	инициатор
5	Иницирующая операция	запрос информации о дате и времени обновления реестра фармацевтических инспекторов
6	Реагирующая роль	респондент
7	Принимающая операция	обработка запроса и предоставление информации о дате и времени обновления реестра фармацевтических инспекторов

№ п/п	Обязательный элемент	Описание
1	2	3
8	Результат выполнения транзакции общего процесса	сведения о фармацевтическом инспекторе (P.SS.16.BEN.001): информация о дате и времени обновления получена
9	Параметры транзакции общего процесса: время для подтверждения получения время подтверждения принятия в обработку время ожидания ответа признак авторизации количество повторов	– 1 час 4 часа нет 3
10	Сообщения транзакции общего процесса: инициирующее сообщение ответное сообщение	запрос информации о дате и времени обновления реестра фармацевтических инспекторов (P.SS.16.MSG.005) информация о дате и времени обновления реестра фармацевтических инспекторов (P.SS.16.MSG.006)
11	Параметры сообщений транзакции общего процесса: признак ЭЦП передача электронного документа с некорректной ЭЦП	нет –

5. Транзакция общего процесса «Получение сведений из реестра фармацевтических инспекторов» (P.SS.16.TRN.005)

19. Транзакция общего процесса «Получение сведений из реестра фармацевтических инспекторов» (P.SS.16.TRN.005) выполняется для

получения инициатором от респондента сведений из реестра фармацевтических инспекторов. Схема выполнения указанной транзакции общего процесса представлена на рисунке 8. Параметры транзакции общего процесса приведены в таблице 9.

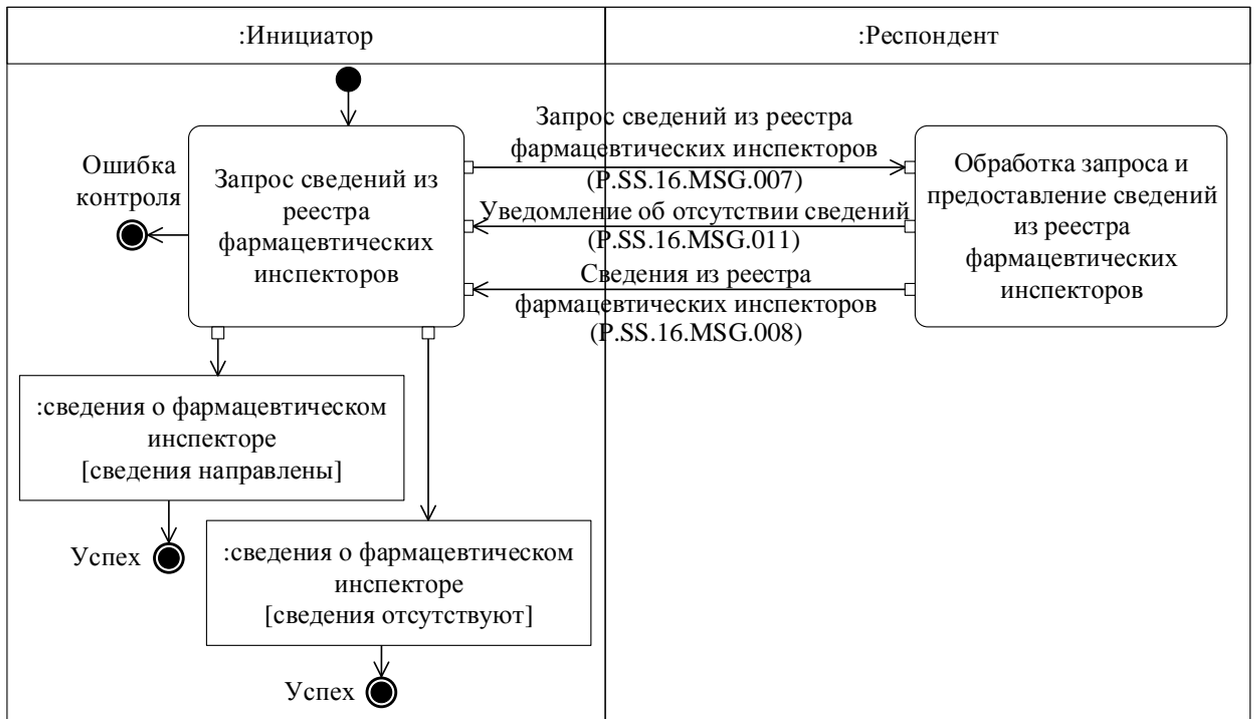


Рис. 8. Схема выполнения транзакции общего процесса «Получение сведений из реестра фармацевтических инспекторов» (P.SS.16.TRN.005)

Таблица 9

Описание транзакции общего процесса «Получение сведений из реестра фармацевтических инспекторов» (P.SS.16.TRN.005)

№ п/п	Обязательный элемент	Описание
1	2	3
1	Кодовое обозначение	P.SS.16.TRN.005
2	Наименование транзакции общего процесса	получение сведений из реестра фармацевтических инспекторов
3	Шаблон транзакции общего процесса	запрос/ответ
4	Иницирующая роль	инициатор

№ п/п	Обязательный элемент	Описание
1	2	3
5	Иницирующая операция	запрос сведений из реестра фармацевтических инспекторов
6	Реагирующая роль	респондент
7	Принимающая операция	обработка запроса и предоставление сведений из реестра фармацевтических инспекторов
8	Результат выполнения транзакции общего процесса	сведения о фармацевтическом инспекторе (P.SS.16.BEN.001): сведения отсутствуют сведения о фармацевтическом инспекторе (P.SS.16.BEN.001): сведения представлены
9	Параметры транзакции общего процесса: время для подтверждения получения время подтверждения принятия в обработку время ожидания ответа признак авторизации количество повторов	– 20 минут 4 часа да 3
10	Сообщения транзакции общего процесса: иницирующее сообщение ответное сообщение	запрос сведений из реестра фармацевтических инспекторов (P.SS.16.MSG.007) сведения из реестра фармацевтических инспекторов (P.SS.16.MSG.008) уведомление об отсутствии сведений (P.SS.16.MSG.011)
11	Параметры сообщений транзакции общего процесса: признак ЭЦП передача электронного документа с некорректной ЭЦП	нет –

6. Транзакция общего процесса «Получение измененных сведений из реестра фармацевтических инспекторов» (P.SS.16.TRN.006)

20. Транзакция общего процесса «Получение измененных сведений из реестра фармацевтических инспекторов» (P.SS.16.TRN.006) выполняется для получения инициатором от респондента измененных сведений из реестра фармацевтических инспекторов. Схема выполнения указанной транзакции общего процесса представлена на рисунке 9. Параметры транзакции общего процесса приведены в таблице 10.

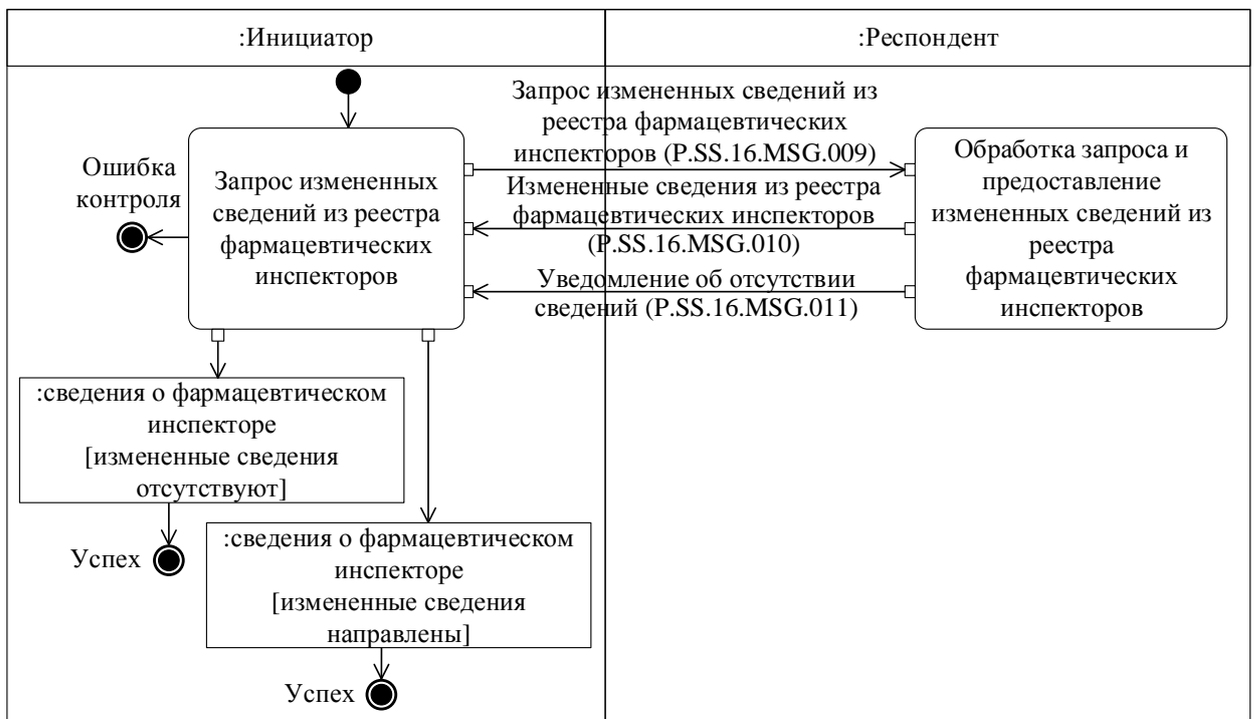


Рис. 9. Схема выполнения транзакции общего процесса «Получение измененных сведений из реестра фармацевтических инспекторов» (P.SS.16.TRN.006)

Описание транзакции общего процесса «Получение измененных сведений из реестра фармацевтических инспекторов» (P.SS.16.TRN.006)

№ п/п	Обязательный элемент	Описание
1	2	3
1	Кодовое обозначение	P.SS.16.TRN.006
2	Наименование транзакции общего процесса	получение измененных сведений из реестра фармацевтических инспекторов
3	Шаблон транзакции общего процесса	запрос/ответ
4	Иницирующая роль	инициатор
5	Иницирующая операция	запрос измененных сведений из реестра фармацевтических инспекторов
6	Реагирующая роль	респондент
7	Принимающая операция	обработка запроса и предоставление измененных сведений из реестра фармацевтических инспекторов
8	Результат выполнения транзакции общего процесса	сведения о фармацевтическом инспекторе (P.SS.16.BEN.001): измененные сведения отсутствуют сведения о фармацевтическом инспекторе (P.SS.16.BEN.001): измененные сведения представлены
9	Параметры транзакции общего процесса: время для подтверждения получения время подтверждения принятия в обработку время ожидания ответа признак авторизации количество повторов	– 20 минут 4 часа да 3

№ п/п	Обязательный элемент	Описание
1	2	3
10	Сообщения транзакции общего процесса: инициирующее сообщение ответное сообщение	запрос измененных сведений из реестра фармацевтических инспекторов (P.SS.16.MSG.009) измененные сведения из реестра фармацевтических инспекторов (P.SS.16.MSG.010) уведомление об отсутствии сведений (P.SS.16.MSG.011)
11	Параметры сообщений транзакции общего процесса: признак ЭЦП передача электронного документа с некорректной ЭЦП	нет –

VIII. Порядок действий в нештатных ситуациях

21. 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 Еразийского экономического союза. Общие рекомендации по разрешению нештатной ситуации приведены в таблице 11.

22. Уполномоченный орган государства-члена 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 государства-члена принимает все необходимые меры для устранения выявленной ошибки. В случае если несоответствий не выявлено, уполномоченный орган государства-члена направляет сообщение с описанием этой нештатной ситуации в службу поддержки интегрированной информационной системы Еразийского экономического союза.

Таблица 11

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

Код нештатной ситуации	Описание нештатной ситуации	Причины нештатной ситуации	Описание действий при возникновении нештатной ситуации
1	2	3	4
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

23. Требования к заполнению реквизитов электронных документов (сведений) «Сведения о ветеринарном фармацевтическом инспекторе» (R.HC.SS.16.001), передаваемых в сообщении «Сведения о фармацевтическом инспекторе для включения» (P.SS.16.MSG.001), приведены в таблице 12.

Требования к заполнению реквизитов электронных документов (сведений) «Сведения о ветеринарном фармацевтическом инспекторе» (R.HC.SS.16.001), передаваемых в сообщении «Сведения о фармацевтическом инспекторе для включения» (P.SS.16.MSG.001)

Код требования	Формулировка требования
1	в электронном сообщении передается один реквизит «Сведения о ветеринарном фармацевтическом инспекторе» (hccdo:VeterinaryPharmaceuticalInspectorDetails)
2	реквизит «Начальная дата и время» (csdo:StartDateTime) в составе сложного реквизита «Технологические характеристики записи общего ресурса» (ccdo:ResourceItemStatusDetails) должен быть заполнен
3	реквизит «Конечная дата и время» (csdo:EndDateTime) в составе сложного реквизита «Технологические характеристики записи общего ресурса» (ccdo:ResourceItemStatusDetails) не заполняется
4	в реестре фармацевтических инспекторов не должна содержаться запись в которой совокупность значений реквизитов «Код страны» (csdo:UnifiedCountryCode), «Регистрационный номер записи» (hcsdo:RecordRegistrationNumberId) в составе сложного реквизита «Сведения о ветеринарном фармацевтическом инспекторе» (hccdo:VeterinaryPharmaceuticalInspectorDetails) совпадает с переданной
5	если реквизит «Код страны» (csdo:UnifiedCountryCode) заполнен, то его значение должно соответствовать коду страны из международного классификатора стран мира, содержащего перечень кодов и наименований стран мира в соответствии с ISO 3166-1, а значение атрибута «Идентификатор справочника (классификатора)» (атрибут codeListId) в его составе должно соответствовать значению кода указанного классификатора в реестре нормативно-справочной информации Союза
6	в реквизите «ФИО» (ccdo:FullNameDetails) в составе любых реквизитов обязательно должны быть заполнены реквизиты «Имя» (csdo:FirstName), «Фамилия» (csdo: LastName)
7	значение реквизита «Код вида адреса» (csdo:AddressKindCode) в составе сложного реквизита «Адрес» (ccdo:SubjectAddressDetails) должно соответствовать одному из следующих значений: «1» – адрес регистрации; «2» – фактический адрес
8	реквизит «Код вида адреса» (csdo:AddressKindCode) в составе сложного реквизита «Адрес» (ccdo:SubjectAddressDetails) в составе реквизита

Код требования	Формулировка требования
	«Сведения о ветеринарном фармацевтическом инспекторе» (hccdo:VeterinaryPharmaceuticalInspectorDetails) должен быть заполнен и его значение должно соответствовать значению «2»
9	реквизит «Наименование вида связи» (csdo:CommunicationChannelName) в составе сложного реквизита «Контактный реквизит» (ccdo:CommunicationDetails) не заполняется
10	значение реквизита «Код вида связи» (csdo:CommunicationChannelCode) в составе сложного реквизита «Контактный реквизит» (ccdo:CommunicationDetails) должно соответствовать одному из следующих значений: «TE» – телефон; «FX» – факс; «EM» – адрес электронной почты
11	в составе сложного реквизита «Сведения о ветеринарном фармацевтическом инспекторе» (hccdo:VeterinaryPharmaceuticalInspectorDetails) должен быть заполнен реквизит «Контактный реквизит» (ccdo:CommunicationDetails) в составе которого реквизит «Код вида связи» (csdo:CommunicationChannelCode) принимает значение «TE» – телефон и «EM» – адрес электронной почты
12	в составе сложного реквизита «Сведения о высшем образовании» (hccdo:HigherEducationDetails) должна быть заполнена совокупность следующих реквизитов: «Серия документа об образовании» (hcsdo:EducationDocSeriesId), «Номер документа об образовании» (hcsdo:EducationDocNumberId), «Наименование специальности» (hcsdo:SpecialityName) или «Код специальности» (hcsdo:SpecialityCode)
13	реквизит «Код специальности» (hcsdo:SpecialityCode) в составе сложного реквизита «Сведения о высшем образовании» (hccdo:HigherEducationDetails) заполняется обязательно при включении классификатора специальностей по образованию в реестр нормативно-справочной информации Союза, и его значение должно соответствовать коду специальности из указанного классификатора, а значение атрибута «идентификатор справочника (классификатора)» (атрибут codeListId) в его составе должно соответствовать значению кода указанного классификатора в реестре нормативно-справочной информации Союза. При отсутствии классификатора специальностей по образованию в реестре нормативно-справочной информации Союза обязательно должен быть заполнен реквизит «Наименование специальности» (hcsdo:SpecialityName) в составе сложного реквизита «Сведения о высшем образовании» (hccdo:HigherEducationDetails)

Код требования	Формулировка требования
14	<p>в составе сложного реквизита «Сведения об обучении (подготовке), повышении квалификации и проверке знаний» (hccdo:AdditionalEducationDetails) должны быть заполнены следующие реквизиты: «Серия документа об образовании» (hcsdo:EducationDocSeriesId), «Номер документа об образовании» (hcsdo:EducationDocNumberId)</p>
15	<p>если реквизит «Код квалификационной степени» (hcsdo:QualificationDegreeCode) заполнен, то его значение должно соответствовать коду квалификационной степени из классификатора квалификационных степеней, а значение атрибута «идентификатор справочника (классификатора)» (атрибут codeListId) в его составе должно соответствовать значению кода указанного классификатора в реестре нормативно-справочной информации Союза. В этом случае реквизит «Наименование квалификационной степени» (hcsdo:QualificationDegreeName) не заполняется</p>
16	<p>если реквизит «Код ученой степени» (hcsdo:AcademicDegreeCode) заполнен, то его значение должно соответствовать коду ученой степени из классификатора ученых степеней, а значение атрибута «идентификатор справочника (классификатора)» (атрибут codeListId) в его составе должно соответствовать значению кода указанного классификатора в реестре нормативно-справочной информации Союза. В этом случае реквизит «Наименование ученой степени» (hcsdo:AcademicDegreeName) не заполняется</p>
17	<p>если реквизит «Код формата данных» (атрибут mediaTypeCode) в составе реквизита «Документ в бинарном формате» (csdo:DocBinaryText) заполнен, то его значение должно соответствовать значению «pdf» – application/pdf</p>
18	<p>в составе сложного реквизита «Сведения о хозяйствующем субъекте» (hccdo:PharmaPartyMarketDetails) должны быть заполнены следующие реквизиты: «Наименование хозяйствующего субъекта» (csdo:BusinessEntityName), «Краткое наименование хозяйствующего субъекта» (csdo:BusinessEntityBriefName), «Код организационно-правовой формы» (csdo:BusinessEntityTypeCode) или «Наименование организационно-правовой формы» (csdo:BusinessEntityTypeName), «Идентификатор хозяйствующего субъекта» (csdo:BusinessEntityId)</p>
19	<p>если реквизит «Код организационно-правовой формы» (csdo:BusinessEntityTypeCode) заполнен, то его значение должно соответствовать коду организационно-правовой формы из классификатора организационно-правовых форм, а значение атрибута «идентификатор справочника (классификатора)» (атрибут codeListId) в его составе должно содержать кодовое обозначение указанного</p>

Код требования	Формулировка требования
	классификатора в реестре нормативно-справочной информации Союза
20	при включении справочника методов идентификации хозяйствующих субъектов в реестр нормативно-справочной информации Союза значение идентификатора метода идентификации хозяйствующих субъектов (атрибут kindId) должно соответствовать коду метода идентификации хозяйствующих субъектов указанного справочника
21	в составе сложного реквизита «Сведения о текущей трудовой деятельности фармацевтического инспектора» (hccdo:InspectorPositionDetails) должны быть заполнены следующие реквизиты: «Наименование должности» (csdo:PositionName), «Дата» (csdo:EventDate)
22	реквизит «Код должности» (hcsdo:PositionCode) в составе сложного реквизита «Сведения о текущей трудовой деятельности фармацевтического инспектора» (hccdo:InspectorPositionDetails) не заполняется
23	реквизит «Код вида адреса» (csdo:AddressKindCode) в составе сложного реквизита «Адрес» (ccdo:SubjectAddressDetails) в реквизитах «Сведения о хозяйствующем субъекте» (hccdo:PharmaPartyMarketDetails), «Сведения о трудовой деятельности» (ccdo:EmploymentDetails) должен быть заполнен и его значение должно соответствовать значению «1»
24	в реквизите «Адрес» (ccdo:SubjectAddressDetails) в составе любых реквизитов обязательно заполняется совокупность реквизитов: «Код страны» (csdo:UnifiedCountryCode), «Город» (csdo:CityName) или «Населенный пункт» (csdo:SettlementName), «Номер дома» (csdo:BuildingNumberId), Почтовый индекс (csdo:PostCode)
25	в составе сложного реквизита «Сведения о хозяйствующем субъекте» (hccdo:PharmaPartyMarketDetails) должен быть заполнен реквизит «Контактный реквизит» (ccdo:CommunicationDetails) в составе которого реквизит «Код вида связи» (csdo:CommunicationChannelCode) принимает значение «TE» – телефон, «FX» – факс и «EM» – адрес электронной почты
26	в составе сложного реквизита «Сведения о трудовой деятельности» (ccdo:EmploymentDetails) должны быть заполнены следующие реквизиты: «Начальная дата» (csdo:StartDate), «Конечная дата» (csdo:EndDate)
27	в составе сложного реквизита «Работодатель» (ccdo:EmployerDetails) реквизита «Сведения о трудовой деятельности» (ccdo:EmploymentDetails) должны быть заполнены следующие реквизиты: «Наименование хозяйствующего субъекта» (csdo:BusinessEntityName)

Код требования	Формулировка требования
	или реквизит «Краткое наименование хозяйствующего субъекта» (csdo:BusinessEntityBriefName)

24. Требования к заполнению реквизитов электронных документов (сведений) «Сведения о ветеринарном фармацевтическом инспекторе» (R.HC.SS.16.001), передаваемых в сообщении «Сведения о фармацевтическом инспекторе для изменения» (P.SS.16.MSG.002), приведены в таблице 13.

Таблица 13

Требования к заполнению реквизитов электронных документов (сведений) «Сведения о ветеринарном фармацевтическом инспекторе» (R.HC.SS.16.001), передаваемых в сообщении «Сведения о фармацевтическом инспекторе для изменения» (P.SS.16.MSG.002)

Код требования	Формулировка требования
1	в электронном сообщении передается один реквизит «Сведения о ветеринарном фармацевтическом инспекторе» (hccdo:VeterinaryPharmaceuticalInspectorDetails)
2	реквизит «Начальная дата и время» (csdo:StartDateTime) в составе сложного реквизита «Технологические характеристики записи общего ресурса» (ccdo:ResourceItemStatusDetails) должен быть заполнен
3	реквизит «Конечная дата и время» (casdo:EndDateTime) в составе сложного реквизита «Технологические характеристики записи общего ресурса» (ccdo:ResourceItemStatusDetails) не заполняется
4	в реестре фармацевтических инспекторов должна содержаться запись в которой совокупность значений реквизитов «Код страны» (csdo:UnifiedCountryCode), «Регистрационный номер записи» (hcsdo:RecordRegistrationNumberId) в составе сложного реквизита «Сведения о ветеринарном фармацевтическом инспекторе» (hccdo:VeterinaryPharmaceuticalInspectorDetails) совпадает с переданной
5	соответствуют требованиям 5–27 таблицы 12 настоящего Регламента (значения кодов требований в таблице 12 и таблице 13 совпадают)

25. Требования к заполнению реквизитов электронных документов (сведений) «Сведения о ветеринарном фармацевтическом инспекторе» (R.HC.SS.16.001), передаваемых в сообщении «Сведения о фармацевтическом инспекторе для исключения» (P.SS.16.MSG.003), приведены в таблице 14.

Таблица 14

Требования к заполнению реквизитов электронных документов (сведений) «Сведения о ветеринарном фармацевтическом инспекторе» (R.HC.SS.16.001), передаваемых в сообщении «Сведения о фармацевтическом инспекторе для исключения» (P.SS.16.MSG.003)

Код требования	Формулировка требования
1	в электронном сообщении передается один реквизит «Сведения о ветеринарном фармацевтическом инспекторе» (hccdo:VeterinaryPharmaceuticalInspectorDetails)
2	реквизит «Начальная дата и время» (csdo:StartDateTime) в составе сложного реквизита «Технологические характеристики записи общего ресурса» (ccdo:ResourceItemStatusDetails) должен быть заполнен
3	реквизит «Конечная дата и время» (csdo:EndDateTime) в составе сложного реквизита «Технологические характеристики записи общего ресурса» (ccdo:ResourceItemStatusDetails) заполняется обязательно, и его значение должно быть больше значения реквизита «Начальная дата и время» (csdo:StartDateTime)
4	в реестре фармацевтических инспекторов должна содержаться запись в которой совокупность значений реквизитов «Код страны» (csdo:UnifiedCountryCode), «Регистрационный номер записи» (hcsdo:RecordRegistrationNumberId) в составе сложного реквизита «Сведения о ветеринарном фармацевтическом инспекторе» (hccdo:VeterinaryPharmaceuticalInspectorDetails) совпадает с переданной
5	соответствуют требованиям 5–27 таблицы 12 настоящего Регламента (значения кодов требований в таблице 12 и таблице 14 совпадают)