

МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

ПРИКАЗ

Об утверждении порядка осуществления мониторинга движения и учета лекарственных препаратов, предназначенных для обеспечения лиц, больных гемофилией, муковисцидозом, гипофизарным нанизмом, болезнью Гоше, злокачественными новообразованиями лимфоидной, кроветворной и родственных им тканей, рассеянным склерозом, лиц после трансплантации органов и (или) тканей, в субъектах Российской Федерации

В соответствии с пунктом 14.1 постановления Правительства Российской Федерации от 26.12.2011 № 1155 «О закупках лекарственных препаратов, предназначенных для обеспечения лиц, больных гемофилией, муковисцидозом, гипофизарным нанизмом, болезнью Гоше, злокачественными новообразованиями лимфоидной, кроветворной и родственных им тканей, рассеянным склерозом, лиц после трансплантации органов и (или) тканей» (Собрание законодательства Российской Федерации, 2012, № 1, ст. 186; № 37, ст. 5002; 2015, № 18, ст. 2709), п р и к а з ы в а ю:

Утвердить:

Порядок осуществления мониторинга движения и учета лекарственных препаратов, предназначенных для обеспечения лиц, больных гемофилией, муковисцидозом, гипофизарным нанизмом, болезнью Гоше, злокачественными новообразованиями лимфоидной, кроветворной и родственных им тканей, рассеянным склерозом, лиц после трансплантации органов и (или) тканей, в субъектах Российской Федерации согласно приложению № 1;

форму № 1 «Сведения о номенклатуре, количестве и стоимости лекарственных препаратов, предназначенных для обеспечения лиц, больных гемофилией, муковисцидозом, гипофизарным нанизмом, болезнью Гоше, злокачественными новообразованиями лимфоидной, кроветворной и родственных им тканей, рассеянным склерозом, лиц после трансплантации органов и (или) тканей» согласно приложению № 2;

форму № 2 «Сведения о дефиците лекарственных препаратов, предназначенных для обеспечения лиц, больных гемофилией, муковисцидозом, гипофизарным нанизмом, болезнью Гоше, злокачественными новообразованиями лимфоидной, кроветворной и родственных им тканей, рассеянным склерозом, лиц после трансплантации органов и (или) тканей» согласно приложению № 3.

форму № 3 «Сведения об излишках лекарственных препаратов, предназначенных для обеспечения лиц, больных гемофилией, муковисцидозом, гипофизарным нанизмом, болезнью Гоше, злокачественными новообразованиями лимфоидной, кроветворной и родственных им тканей, рассеянным склерозом, лиц после трансплантации органов и (или) тканей» согласно приложению № 4.

Врио Министра

И.Н. Каграманян

Приложение № 1
к приказу Министерства здравоохранения
Российской Федерации

Порядок

осуществления мониторинга движения и учета лекарственных препаратов, предназначенных для обеспечения лиц, больных гемофилией, муковисцидозом, гипофизарным нанизмом, болезнью Гоше, злокачественными новообразованиями лимфоидной, кроветворной и родственных им тканей, рассеянным склерозом, лиц после трансплантации органов и (или) тканей, в субъектах Российской Федерации

1. Настоящий порядок регулирует вопросы осуществления мониторинга движения и учета лекарственных препаратов, предназначенных для обеспечения лиц, больных гемофилией, муковисцидозом, гипофизарным нанизмом, болезнью Гоше, злокачественными новообразованиями лимфоидной, кроветворной и родственных им тканей, рассеянным склерозом, лиц после трансплантации органов и (или) тканей, в субъектах Российской Федерации (далее - мониторинг).

2. Мониторинг проводится в отношении лекарственных препаратов, включенных в перечень лекарственных препаратов, предназначенных для обеспечения лиц, больных гемофилией, муковисцидозом, гипофизарным нанизмом, болезнью Гоше, злокачественными новообразованиями лимфоидной, кроветворной и родственных им тканей, рассеянным склерозом, лиц после трансплантации органов и (или) тканей, (далее – перечень), финансирование обеспечения которыми осуществляется за счет бюджетных ассигнований федерального бюджета.

3. Министерство здравоохранения Российской Федерации на основании перечня и реестра лекарственных средств формирует список лекарственных препаратов, подлежащих мониторингу (с указанием конкретного торгового наименования лекарственного препарата, его лекарственной формы и дозировки) (далее - список).

Список доводится до сведения органов государственной власти субъектов Российской Федерации в сфере охраны здоровья.

4. Органы государственной власти субъектов Российской Федерации в сфере охраны здоровья:

- ежемесячно по состоянию на 1 число месяца организуют сбор информации о номенклатуре, количестве и стоимости лекарственных препаратов, включенных в список, и имеющихся в наличии в уполномоченных организациях оптовой торговли лекарственными средствами и аптечных организациях;

- ежемесячно в срок не позднее 5 числа месяца представляют собранную информацию в Министерство здравоохранения Российской Федерации в электронном виде по форме № 1, предусмотренной приложением № 2;

- при отсутствии потребности в отдельных лекарственных препаратах либо появлении дополнительной потребности в отдельных лекарственных препаратах в связи с изменением численности лиц, включенных в региональный сегмент

Федерального регистра лиц, больных гемофилией, муковисцидозом, гипофизарным нанизмом, болезнью Гоше, злокачественными новообразованиями лимфоидной, кроветворной и родственных им тканей, рассеянным склерозом, лиц после трансплантации органов и (или) тканей, изменениями в назначениях медицинскими работниками лекарственных препаратов указанным лицам, по мере необходимости направляют в Министерство здравоохранения Российской Федерации сведения о дефиците и/или излишках лекарственных препаратов, включенных в список, в электронном виде по формам, предусмотренным приложением № 3 и приложением № 4.

5. Заполненная и направленная в электронном виде в Министерство здравоохранения Российской Федерации на согласование форма № 2 является заявкой органа государственной власти субъекта Российской Федерации в сфере охраны здоровья о перераспределении лекарственных препаратов между субъектами Российской Федерации (далее - заявка).

6. Согласованная Министерством здравоохранения Российской Федерации заявка является основанием для передачи лекарственных препаратов, включенных в список, одним субъектом Российской Федерации в собственность другому субъекту Российской Федерации.

7. Министерство здравоохранения Российской Федерации на 15 число каждого месяца проводит анализ данных мониторинга и доводит до сведения органов государственной власти субъектов Российской Федерации в сфере охраны здоровья разработанные по результатам мониторинга рекомендации по управлению остатками лекарственных препаратов, включенных в список

