



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ
(МИНЗДРАВ РОССИИ)

П Р И К А З

25 августа 2021 г.

Москва

№ 883

**О передаче лекарственных препаратов,
закупаемых федеральным казенным учреждением «Федеральный центр
планирования и организации лекарственного обеспечения граждан»
Министерства здравоохранения Российской Федерации**

В соответствии с пунктом 2 Правил передачи иммунобиологических лекарственных препаратов для иммунопрофилактики в рамках национального календаря профилактических прививок федеральным учреждениям, оказывающим медицинскую помощь, подведомственным Министерству здравоохранения Российской Федерации, и Федеральному медико-биологическому агентству, а также в собственность субъектов Российской Федерации с последующей их передачей при необходимости в собственность муниципальных образований, утвержденных постановлением Правительства Российской Федерации от 11 марта 2011 г. № 156 (Собрание законодательства Российской Федерации, 2011, № 12, ст. 1633; 2021, № 27, ст. 5408), пунктом 8 Положения об организации обеспечения лиц, инфицированных вирусом иммунодефицита человека, в том числе в сочетании с вирусами гепатитов В и С, противовирусными лекарственными препаратами для медицинского применения, утвержденного постановлением Правительства Российской Федерации от 28 декабря 2016 г. № 1512 (далее – постановление Правительства Российской Федерации № 1512) (Собрание законодательства Российской Федерации, 2017, № 2, ст. 344; 2021, № 27, ст. 5408), пунктом 8 Положения об организации обеспечения лиц, больных туберкулезом с множественной лекарственной устойчивостью возбудителя, антибактериальными и противотуберкулезными лекарственными препаратами для медицинского применения, утвержденного постановлением Правительства Российской Федерации № 1512 (Собрание законодательства Российской Федерации, 2017, № 2, ст. 344; 2021, № 27, ст. 5408), пунктом 8 Правил организации обеспечения лекарственными препаратами лиц, больных гемофилией, муковисцидозом, гипофизарным нанизмом, болезнью Гоше, злокачественными новообразованиями лимфоидной, кроветворной

и родственных им тканей, рассеянным склерозом, гемолитико-уремическим синдромом, юношеским артритом с системным началом, мукополисахаридозом I, II и VI типов, апластической анемией неуточненной, наследственным дефицитом факторов II (фибриногена), VII (лабильного), X (Стюарта – Прауэра), лиц после трансплантации органов и (или) тканей, утвержденных постановлением Правительства Российской Федерации от 26 ноября 2018 г. № 1416 (Собрание законодательства Российской Федерации, 2018, № 49, ст. 7620; 2021, № 27, ст. 5408), п р и к а з ы в а ю:

1. Федеральному казенному учреждению «Федеральный центр планирования и организации лекарственного обеспечения граждан» Министерства здравоохранения Российской Федерации (далее – Федеральный центр):

1.1. Осуществлять в установленном законодательством Российской Федерации порядке передачу:

1) лекарственных препаратов, закупаемых в соответствии с Правилами организации обеспечения лекарственными препаратами лиц, больных гемофилией, муковисцидозом, гипофизарным нанизмом, болезнью Гоше, злокачественными новообразованиями лимфоидной, кроветворной и родственных им тканей, рассеянным склерозом, гемолитико-уремическим синдромом, юношеским артритом с системным началом, мукополисахаридозом I, II и VI типов, апластической анемией неуточненной, наследственным дефицитом факторов II (фибриногена), VII (лабильного), X (Стюарта – Прауэра), лиц после трансплантации органов и (или) тканей, утвержденными постановлением Правительства Российской Федерации от 26 ноября 2018 г. № 1416 (далее – Правила организации обеспечения лекарственными препаратами, утвержденные постановлением Правительства Российской Федерации № 1416), органам государственной власти субъектов Российской Федерации в сфере охраны здоровья;

2) лекарственных препаратов, закупаемых в соответствии с Положением об организации обеспечения лиц, инфицированных вирусом иммунодефицита человека, в том числе в сочетании с вирусами гепатитов В и С, противовирусными лекарственными препаратами для медицинского применения, утвержденным постановлением Правительства Российской Федерации № 1512 (далее – Положение об организации обеспечения лиц, инфицированных вирусом иммунодефицита человека, утвержденное постановлением Правительства Российской Федерации № 1512), органам исполнительной власти субъектов Российской Федерации в сфере охраны здоровья, Федеральной службе исполнения наказаний и Федеральному медико-биологическому агентству;

3) лекарственных препаратов, закупаемых в соответствии с Положением об организации обеспечения лиц, больных туберкулезом с множественной лекарственной устойчивостью возбудителя, антибактериальными и противотуберкулезными лекарственными препаратами для медицинского применения, утвержденным постановлением Правительства Российской Федерации № 1512 (далее – Положение об организации обеспечения лиц, больных туберкулезом, утвержденное постановлением Правительства Российской Федерации № 1512), органам исполнительной власти субъектов Российской Федерации в сфере охраны здоровья;

4) лекарственных препаратов, закупаемых в соответствии с Правилами передачи иммунобиологических лекарственных препаратов для иммунопрофилактики в рамках национального календаря профилактических прививок федеральным учреждениям, оказывающим медицинскую помощь, подведомственным Министерству здравоохранения Российской Федерации, и Федеральному медико-биологическому агентству, а также в собственность субъектов Российской Федерации с последующей их передачей при необходимости в собственность муниципальных образований, утвержденными постановлением Правительства Российской Федерации от 11 марта 2011 г. № 156 (далее – Правила передачи иммунобиологических лекарственных препаратов, утвержденные постановлением Правительства Российской Федерации № 156), федеральным учреждениям, оказывающим медицинскую помощь, подведомственным Министерству здравоохранения Российской Федерации, Федеральному медико-биологическому агентству, субъектам Российской Федерации.

1.2. Издавать распорядительные акты о передаче:

1) лекарственных препаратов, закупаемых в соответствии с Правилами организации обеспечения лекарственными препаратами, утвержденными постановлением Правительства Российской Федерации № 1416, органам исполнительной власти субъектов Российской Федерации, определенным высшим должностным лицом субъекта Российской Федерации (руководителем высшего исполнительного органа государственной власти субъекта Российской Федерации), с указанием номенклатуры, количества и стоимости лекарственных препаратов в отношении каждого уполномоченного органа;

2) лекарственных препаратов, закупаемых в соответствии с Положением об организации обеспечения лиц, инфицированных вирусом иммунодефицита человека, утвержденным постановлением Правительства Российской Федерации № 1512, в собственность субъектов Российской Федерации с указанием номенклатуры, количества и стоимости лекарственных препаратов в отношении каждого субъекта Российской Федерации, а также Федеральному медико-биологическому агентству и Федеральной службе исполнения наказаний с указанием номенклатуры, количества и стоимости лекарственных препаратов;

3) лекарственных препаратов, закупаемых в соответствии с Положением об организации обеспечения лиц, больных туберкулезом, утвержденным постановлением Правительства Российской Федерации № 1512, в собственность субъектов Российской Федерации с указанием номенклатуры, количества и стоимости лекарственных препаратов в отношении каждого субъекта Российской Федерации;

4) лекарственных препаратов, закупаемых в соответствии с Правилами передачи иммунобиологических лекарственных препаратов, утвержденными постановлением Правительства Российской Федерации № 156, в оперативное управление федеральным учреждениям, оказывающим медицинскую помощь, подведомственным Министерству здравоохранения Российской Федерации, и о передаче таких лекарственных препаратов Федеральному медико-биологическому агентству, а также в собственность субъектов Российской Федерации.

1.3. Ежемесячно, до 5-го числа месяца, следующего за отчетным, представлять в Министерство здравоохранения Российской Федерации сведения о закупленных лекарственных препаратах, указанных в подпункте 1.1 пункта 1 настоящего приказа, согласно приложению к настоящему приказу.

2. Настоящий приказ вступает в силу со дня его подписания и действует до 31 декабря 2021 года включительно.

3. Контроль за исполнением настоящего приказа возложить на заместителя Министра здравоохранения Российской Федерации Н.А. Хорову.

Министр


М.А. Мурашко

