



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

(Минздрав России)

МИНИСТЕРСТВО ЮСТИЦИИ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

ЗАРЕГИСТРИРОВАНО

Регистрационный № 60682

от "30 октября 2020"

П Р И К А З

01 октября 2020 г.

№ 1057Н

Москва

**О внесении изменений
в форму заявки о включении лекарственного средства в перечень
лекарственных средств, закупка которых осуществляется в соответствии
с их торговыми наименованиями, либо об исключении лекарственного
средства из указанного перечня, утвержденную приказом Министерства
здравоохранения Российской Федерации от 13 августа 2014 г. № 440н**

В соответствии с пунктом 4 Правил формирования перечня лекарственных средств, закупка которых осуществляется в соответствии с их торговыми наименованиями, утвержденных постановлением Правительства Российской Федерации от 28 ноября 2013 г. № 1086 (Собрание законодательства Российской Федерации, 2013, № 49, ст. 6429; 2020, № 28, ст. 4422), п р и к а з ы в а ю:

Утвердить прилагаемые изменения, которые вносятся в форму заявки о включении лекарственного средства в перечень лекарственных средств, закупка которых осуществляется в соответствии с их торговыми наименованиями, либо об исключении лекарственного средства из указанного перечня, утвержденную приказом Министерства здравоохранения Российской Федерации от 13 августа 2014 г. № 440н (зарегистрирован Министерством юстиции Российской Федерации 26 сентября 2014 г., регистрационный № 34142).

Министр

М.А. Мурашко

УТВЕРЖДЕНЫ
приказом Министерства здравоохранения
Российской Федерации
от 01 октября 2020 г. № 1057Н

**Изменения,
которые вносятся в форму заявки о включении лекарственного средства
в перечень лекарственных средств, закупка которых осуществляется
в соответствии с их торговыми наименованиями, либо об исключении
лекарственного средства из указанного перечня, утвержденную приказом
Министерства здравоохранения
Российской Федерации от 13 августа 2014 г. № 440н**

1. В пункте 4:

1) подпункт «в» изложить в следующей редакции:

«в) результаты фармаконадзора, включая данные об эффективности и безопасности при замене лекарственных препаратов различных торговых наименований в пределах одного международного непатентованного наименования:

<input type="checkbox"/>	_____
<input type="checkbox"/>	_____
<input type="checkbox"/>	_____

»;

2) дополнить подпунктом «г» следующего содержания:

«г) наличие лекарственного препарата в клинических рекомендациях или стандартах медицинской помощи:

<input type="checkbox"/>	_____
<input type="checkbox"/>	_____
<input type="checkbox"/>	_____

».

2. В пункте 5 после слов «(при наличии)» дополнить словами «с приложением полнотекстовых версий статей на русском языке или переведенных на русский язык и заверенных заявителем, в том числе в электронном виде».