



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ
(МИНЗДРАВ РОССИИ)

ГОСУДАРСТВЕННАЯ ПОЛИТИКА РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

ЗАРЕГИСТРИРОВАНО

Регистрационный № 65345
от 08 окт 2021 г.

№ 9044

ПРИКАЗ

3 сентября 2021г.

Москва

**О внесении изменений
в Порядок осуществления мониторинга движения и учета в субъектах
Российской Федерации лекарственных препаратов, предназначенных
для обеспечения 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, доведения до сведения уполномоченных органов
исполнительной власти субъектов Российской Федерации полученных
по результатам мониторинга данных и согласования перераспределения
лекарственных препаратов между субъектами Российской Федерации,
утвержденный приказом Министерства здравоохранения
Российской Федерации от 1 июня 2020 г. № 526н**

В соответствии с пунктом 15 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), приказываю:

Утвердить прилагаемые изменения, которые вносятся в Порядок осуществления

мониторинга движения и учета в субъектах Российской Федерации лекарственных препаратов, предназначенных для обеспечения лиц, больных гемофилией, муковисцидозом, гипофизарным нанизмом, болезнью Гоше, злокачественными новообразованиями лимфоидной, кроветворной и родственных им тканей, рассеянным склерозом, гемолитико-уре米ческим 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, доведения до сведения уполномоченных органов исполнительной власти субъектов Российской Федерации полученных по результатам мониторинга данных и согласования перераспределения лекарственных препаратов между субъектами Российской Федерации, утвержденный приказом Министерства здравоохранения Российской Федерации от 1 июня 2020 г. № 526н (зарегистрирован Министерством юстиции Российской Федерации 7 июля 2020 г., регистрационный № 58856).

Министр



М.А. Мурашко

УТВЕРЖДЕНЫ

приказом Министерства здравоохранения

Российской Федерации

от «3 » сентябрь 2021 г. № 9044

Изменения, которые вносятся в Порядок осуществления мониторинга движения и учета в субъектах Российской Федерации лекарственных препаратов, предназначенных для обеспечения 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 – Праузера), лиц после трансплантации органов и (или) тканей, доведения до сведения уполномоченных органов исполнительной власти субъектов Российской Федерации полученных по результатам мониторинга данных и согласования перераспределения лекарственных препаратов между субъектами Российской Федерации, утвержденный приказом Министерства здравоохранения Российской Федерации от 1 июня 2020 г. № 526н

1. В пункте 1 слова «Министерством здравоохранения Российской Федерации (далее – Министерство)» заменить словами «федеральным казенным учреждением «Федеральный центр планирования и организации лекарственного обеспечения граждан» Министерства здравоохранения Российской Федерации (далее – Федеральный центр)».
2. В пункте 2 слова «Департаментом лекарственного обеспечения и регулирования обращения медицинских изделий Министерства (далее – Департамент)» заменить словами «Федеральным центром».
3. В пункте 3 слово «Министерством» заменить словами «Федеральным центром».
4. В пункте 4 слово «Департаментом» заменить словами «Федеральным центром».
5. В пункте 5 слово «Департамента» заменить словами «Федерального центра».
6. Пункт 6 изложить в следующей редакции:
«6. Уполномоченные органы рассматривают представленные Федеральным центром обобщенные данные о лекарственных препаратах и при наличии потребности в отдельных лекарственных препаратах направляют в Федеральный центр в форме электронного документа, подписанного усиленной квалифицированной электронной подписью, на рассмотрение и согласование заявку о перераспределении лекарственных препаратов (далее – заявка) (рекомендуемый образец приведен в приложении № 2 к настоящему Порядку).».

7. В пункте 7 слово «Департаментом» заменить словами «Федеральным центром», слово «Министерство» заменить словами «Федеральный центр».

8. В пункте 9 слово «Департамента» заменить словами «Федерального центра».

9. Пункт 10 изложить в следующей редакции:

«10. Согласованная директором Федерального центра либо лицом, исполняющим его обязанности, заявка направляется в уполномоченный орган в форме электронного документа, подписанного усиленной квалифицированной электронной подписью.

В случае принятия решения об отказе в согласовании заявки Федеральный центр направляет в форме электронного документа, подписанного усиленной квалифицированной электронной подписью, в уполномоченный орган мотивированное письмо с указанием причин отказа.».

10. Дополнить пунктом 11 следующего содержания:

«11. Федеральный центр ежеквартально, до 10-го числа месяца, следующего за отчетным кварталом, представляет сведения о передаче лекарственных препаратов субъекту Российской Федерации и согласованных перераспределениях лекарственных препаратов между субъектами Российской Федерации в Федеральную службу по надзору в сфере здравоохранения, а также в Министерство здравоохранения Российской Федерации.».

11. В приложении № 1 к указанному Порядку слова
«Исполнитель

(должность)	(подпись)	(расшифровка подписи)	(адрес электронной почты, контактный номер телефона)
-------------	-----------	-----------------------	--

Руководитель уполномоченного органа
исполнительной власти субъекта МП
Российской Федерации

_____ (подпись) _____ (расшифровка подписи)»

заменить словами
«Исполнитель

(должность)	(электронная подпись)	(адрес электронной почты, контактный номер телефона)
-------------	-----------------------	--

Руководитель уполномоченного органа исполнительной
власти субъекта Российской Федерации

_____ (электронная подпись)».

12. В приложении № 2 к указанному Порядку слова
«Исполнитель

(должность)	(подпись)	(расшифровка подписи)	(адрес электронной почты, контактный номер телефона)
-------------	-----------	-----------------------	--

Руководитель уполномоченного органа
исполнительной власти субъекта МП
Российской Федерации

_____ (подпись) _____ (расшифровка подписи)

Дата составления заявки «_____» 20____ г.

Согласовано директором Департамента лекарственного обеспечения и регулирования обращения медицинских изделий Министерства здравоохранения Российской Федерации

_____ (подпись)

_____ (расшифровка подписи)»

заменить словами
«Исполнитель

_____ (должность)

_____ (электронная подпись)

_____ (адрес электронной почты,
контактный номер телефона)

Руководитель уполномоченного органа исполнительной власти субъекта Российской Федерации

_____ (электронная подпись)

Дата составления заявки «_____» 20____ г.

Согласовано директором (лицом, исполняющим его обязанности) федерального казенного учреждения «Федеральный центр планирования и организации лекарственного обеспечения граждан» Министерства здравоохранения Российской Федерации

_____ (электронная подпись)».