



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

(Минздрав России)

МИНИСТЕРСТВО ЮСТИЦИИ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

ЗАРЕГИСТРИРОВАНО

Регистрационный № 56024

от "23 сентября 2019г."

## П Р И К А З

10 июля 2019г.

№ 5054

Москва

### Об утверждении

**Порядка передачи от медицинской организации пациенту (его законному представителю) медицинских изделий, предназначенных для поддержания функций органов и систем организма человека, для использования на дому при оказании паллиативной медицинской помощи**

В соответствии с абзацем тридцать первым раздела II Программы государственных гарантий бесплатного оказания гражданам медицинской помощи на 2019 год и на плановый период 2020 и 2021 годов, утвержденной постановлением Правительства Российской Федерации от 10 декабря 2018 г. № 1506 (Собрание законодательства Российской Федерации, 2018, № 51, ст. 8013; 2019, № 16, ст. 1947), п р и к а з ы в а ю:

Утвердить прилагаемый Порядок передачи от медицинской организации пациенту (его законному представителю) медицинских изделий, предназначенных для поддержания функций органов и систем организма человека, для использования на дому при оказании паллиативной медицинской помощи.

Министр

В.И. Скворцова

**УТВЕРЖДЕН**  
приказом Министерства здравоохранения  
Российской Федерации

от «10» июля 2019 г. № 5054

**Порядок  
передачи от медицинской организации пациенту  
(его законному представителю) медицинских изделий,  
предназначенных для поддержания функций органов и систем организма  
человека, для использования на дому при оказании паллиативной  
медицинской помощи**

1. Настоящий Порядок устанавливает правила передачи от медицинской организации пациенту (его законному представителю<sup>1</sup>) медицинских изделий, предназначенных для поддержания функций органов и систем организма человека, для использования на дому при оказании паллиативной медицинской помощи (далее – медицинское изделие)<sup>2</sup>, за исключением медицинских изделий, относящихся к техническим средствам реабилитации и предоставляемых пациенту в соответствии с законодательством о социальной защите инвалидов в Российской Федерации<sup>3</sup>.

2. Решение о передаче пациенту (его законному представителю) медицинского изделия принимается врачебной комиссией медицинской организации<sup>4</sup>, в которой пациент получает паллиативную медицинскую помощь в амбулаторных условиях, на основании заключения лечащего врача,

<sup>1</sup> В отношении лица, указанного в части 2 статьи 20 Федерального закона от 21 ноября 2011 г. № 323-ФЗ «Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации» (Собрание законодательства Российской Федерации, 2011, № 48, ст. 6724; 2013, № 48, ст. 6165; 2017, № 31, ст. 4791; 2019, № 10, ст. 888) (далее – Федеральный закон № 323-ФЗ).

<sup>2</sup> Приказ Министерства здравоохранения Российской Федерации от 31 мая 2019 г. № 348н «Об утверждении перечня медицинских изделий, предназначенных для поддержания функций органов и систем организма человека, предоставляемых для использования на дому» (зарегистрировано Министерством юстиции Российской Федерации 28 июня 2019 г., регистрационный № 55087) (далее – Перечень медицинских изделий).

<sup>3</sup> Федеральный закон от 24 ноября 1995 г. № 181-ФЗ «О социальной защите инвалидов в Российской Федерации» (Собрание законодательства Российской Федерации, 1995, № 48, ст. 4563; 2004, № 35, ст. 3607; 2005, № 1, ст. 25; 2007, № 43, ст. 5084; 2013, № 19, ст. 2331; 2014, № 26, ст. 3406; 2016, № 52, ст. 7510; 2018, № 11, ст. 1582; 2018, № 31, ст. 4861), постановление Правительства Российской Федерации от 7 апреля 2008 г. № 240 «О порядке обеспечения инвалидов техническими средствами реабилитации и отдельных категорий граждан из числа ветеранов протезами (кроме зубных протезов), протезно-ортопедическими изделиями» (Собрание законодательства Российской Федерации, 2008, № 15, ст. 1550; 2011, № 16, ст. 2294; 2012, № 17, ст. 1992; № 37, ст. 5002; 2013, № 13, ст. 1559; № 22, ст. 2809; № 40, ст. 5076; 2014, № 44, ст. 6070; 2016, № 12, ст. 1656; 2017, № 49, ст. 7451; 2018, № 6, ст. 899; 2019, № 17, ст. 2087; № 21, ст. 2567).

<sup>4</sup> Приказ Министерства здравоохранения и социального развития Российской Федерации от 5 мая 2012 г. № 502н «Об утверждении порядка создания и деятельности врачебной комиссии медицинской организации» (зарегистрирован Министерством юстиции Российской Федерации 9 июня 2012 г., регистрационный № 24516), с изменениями, внесенными приказом Министерства здравоохранения Российской Федерации от 2 декабря 2013 г. № 886н (зарегистрирован Министерством юстиции Российской Федерации 23 декабря 2013 г., регистрационный № 30714).

выявившего медицинские показания для использования медицинского изделия на дому.

Данное заключение должно быть оформлено в медицинской документации пациента.

3. К заключению лечащего врача, указанному в пункте 2 настоящего Порядка, прилагается информированное добровольное согласие пациента (его законного представителя) на медицинское вмешательство (далее – информированное добровольное согласие)<sup>5</sup>, а также анкета о состоянии домашних условий пациента (рекомендуемый образец содержится в приложении к настоящему Порядку), заполняемая и прилагаемая к заключению в случае передачи медицинского изделия для искусственной вентиляции легких (далее – аппарат ИВЛ) и медицинских изделий, предназначенных для использования совместно с аппаратом ИВЛ<sup>6</sup>, либо медицинской кровати и медицинских изделий, предназначенных для использования совместно с медицинской кроватью<sup>7</sup> (далее – анкета).

Отказ пациента (его законного представителя) от заполнения и подписания информированного добровольного согласия и анкеты (при необходимости) фиксируется в медицинской документации пациента.

4. Решение о передаче пациенту (его законному представителю) медицинского изделия принимается врачебной комиссией медицинской организации в течение трех рабочих дней со дня поступления документов, указанных в абзаце первом пункта 3 настоящего Порядка, оформляется в медицинской документации пациента и направляется в структурное подразделение медицинской организации, обеспечивающее организацию передачи пациенту (его законному представителю) медицинского изделия.

5. Передача медицинской организацией пациенту (его законному представителю) медицинского изделия осуществляется в течение пяти рабочих дней с даты принятия решения, указанного в пункте 4 настоящего Порядка, на основании договора, заключаемого в соответствии с гражданским законодательством Российской Федерации.

6. При передаче пациенту, нуждающемуся в длительной респираторной поддержке (его законному представителю), аппарата ИВЛ обеспечивается передача второго аппарата ИВЛ в случае неспособности пациента (его законного представителя, родственников, иных лиц, осуществляющих уход за пациентом) поддерживать спонтанную вентиляцию легких у пациента в течение 2-4 часов.

<sup>5</sup> Статья 20 Федерального закона № 323-ФЗ.

<sup>6</sup> Группа медицинских изделий «Анестезиологические и респираторные медицинские изделия» Перечня медицинских изделий.

<sup>7</sup> Подгруппа медицинских изделий «Кровати медицинские и сопутствующие изделия» группы медицинских изделий «Вспомогательные и общепольничные медицинские изделия» Перечня медицинских изделий.

Приложение  
к Порядку передачи от медицинской  
организации пациенту (его законному  
представителю) медицинских изделий,  
предназначенных для поддержания функций  
органов и систем организма человека, для  
использования на дому при оказании  
паллиативной медицинской помощи,  
утвержденному  
приказом Министерства здравоохранения  
Российской Федерации  
от «10» июля 2019 г. № 5054

Рекомендуемый образец

Анкета  
о состоянии домашних условий пациента

1. Фамилия, имя, отчество (последнее при наличии) пациента \_\_\_\_\_

2. Дата, год и место рождения \_\_\_\_\_

3. Адрес места проживания (место регистрации, фактического проживания) \_\_\_\_\_

4. Номер полиса обязательного медицинского страхования пациента \_\_\_\_\_

5. Фамилия, имя, отчество (последнее при наличии) законного представителя \_\_\_\_\_

6. Дата, год и место рождения законного представителя пациента \_\_\_\_\_

7. Адрес места проживания законного представителя (место регистрации, фактического проживания) \_\_\_\_\_

8. Вид жилого помещения<sup>1</sup>, в котором проживает пациент:

- жилой дом       часть жилого дома  
 квартира       часть квартиры  
 комната

9. Наличие в жилом помещении стационарного телефона:

- да  нет

10. Наличие домофона при входе в жилое помещение:

- да  нет

11. Доступность жилья для экстренных оперативных служб<sup>2</sup> (подъезд к дому):

<sup>1</sup> Статья 16 Жилищного кодекса Российской Федерации (Собрание законодательства Российской Федерации, 2005, № 1, ст. 14).

да  нет

## 12. Сведения об энергетических ресурсах<sup>3</sup>, имеющихся в жилом помещении:

### 12.1. Наличие в жилом помещении электроснабжения:

да  нет

Розетки, подведенные к электрической сети, заземлены:

да  нет  нет сведений

Возможности использования удлинителей, соответствующих техническим требованиям, для использования медицинского изделия на дому:

да  нет  нет сведений

Напряжения в электрической сети, достаточного для использования медицинского изделия на дому:

да  нет  нет сведений

### 12.2. Наличие в жилом помещении водоснабжения:

да  нет

централизованная система водоснабжения

нецентрализованная система водоснабжения

горячее водоснабжение  холодное водоснабжение

### 12.3. Наличие в жилом помещении централизованного водоотведения:

да  нет

### 12.4. Источники тепловой энергии в жилом помещении:

централизованное теплоснабжение

нецентрализованное теплоснабжение (указать какое) \_\_\_\_\_

## 13. Сведения об обеспечении пожарной безопасности в жилом помещении пациента:

Соответствие жилого помещения требования пожарной безопасности<sup>4</sup>:

<sup>2</sup> Пункт 7 Положения о системе обеспечения вызова экстренных оперативных служб по единому номеру «112», утвержденного постановлением Правительства Российской Федерации от 21 ноября 2011 г. № 958 (Собрание законодательства Российской Федерации, 2011, № 48, ст. 6932; 2012, № 37, ст. 5002; 2015, № 11, ст. 1607; 2018, № 49, ст. 7600).

<sup>3</sup> Федеральный закон от 23 ноября 2009 г. № 261-ФЗ «Об энергосбережении и о повышении энергетической эффективности и о внесении изменений в отдельные законодательные акты Российской Федерации» (Собрание законодательства Российской Федерации, 2009, № 48, ст. 5711; 2011, № 29, ст. 4288; 2013, № 52, ст. 6964; 2015, № 1, ст. 19; № 27, ст. 3967; 2016, № 27, ст. 4202; 2017, № 31, ст. 4745, 4766, 4828; 2018, № 18, ст. 2577; № 53, ст. 8448).

<sup>4</sup> Федеральный закон от 21 декабря 1994 г. № 69-ФЗ «О пожарной безопасности» (Собрание законодательства Российской Федерации, 1994, № 35, ст. 3649; 1995, № 35, ст. 3503; 1996, № 17, ст. 1911; 1998, N 4, ст. 430; 2000, № 46, ст. 4537; 2001, № 33, ст. 3413; 2002, № 1, ст. 2; № 30, ст. 3033; 2003, № 2, ст. 167; 2004, № 19, ст. 1839; № 27, ст. 2711; № 35, ст. 3607; 2005, № 1, ст. 25; № 14, ст. 1212; № 19, ст. 1752; 2006, № 6, ст. 636; № 44, ст. 4537; № 50, ст. 5279; № 52, ст. 5498; 2007, № 18, ст. 2117; № 43, ст. 5084; 2008, № 30, ст. 3593; 2009, № 11, ст. 1261; № 29, ст. 3635; № 45, ст. 5265; № 48, ст. 5717; 2010, № 30, ст. 4004; № 40, ст. 4969; 2011, № 1, ст. 54; № 30, ст. 4590, 4591, 4596; № 46, ст. 6407; № 49, ст. 7023; 2012, № 53, ст. 7608; 2013, № 7, ст. 610; № 27, ст. 3477; 2014, № 11, ст. 1092; 2015, № 1, ст. 88; № 10, ст. 1407; № 18, ст. 2621; № 27, ст. 3951; № 29, ст. 4359, 4360; № 48, ст. 6723; 2016, № 1, ст. 68; № 15, ст. 2066; № 22, ст. 3089; № 26, ст. 388; 2017, № 22, ст. 3069; № 237, ст. 3938; № 31, ст. 4765, 4861; 2018, № 45, ст. 6824).

да  нет

Наличие пожарных огнетушителей в жилом помещении:

да  нет

Пожарные огнетушители находятся в исправном состоянии:

да  нет

Наличие аварийного выхода в жилом помещении:

да  нет  нет сведений

Наличие плана действий при пожаре в жилом помещении:

да  нет  нет сведений

14. В жилом помещении имеются системы кондиционирования и охлаждения воздуха:

да  нет

Системы кондиционирования (охлаждения) воздуха в жилом помещении:

кондиционер  сплит-система  увлажнитель воздуха

иное (указать) \_\_\_\_\_

15. В жилом помещении имеется технически исправный холодильник (морозильная камера):

да  нет

16. Размеры дверных проемов позволяют беспрепятственно пронести медицинское изделие:

да  нет

17. Сведения об обеспечении беспрепятственной доступности к медицинскому изделию в случае его установки в жилом помещении:

да  нет  иное (указать) \_\_\_\_\_

18. Наличие в жилом помещении домашних животных:

да  нет

вид и количество животных (если ответ «да») \_\_\_\_\_

19. Наличие в жилом помещении насекомых и (или) грызунов:

да  нет  нет сведений

Пациент \_\_\_\_\_  
(фамилия, имя, отчество (последнее при наличии), подпись)

Законный представитель \_\_\_\_\_  
(фамилия, имя, отчество (последнее при наличии), подпись)

Дата \_\_\_\_\_