

ПРАВИТЕЛЬСТВО РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

ПОСТАНОВЛЕНИЕ

от 30 июня 2020 г. № 965 москва

О внесении изменений в Правила формирования перечня лекарственных средств, закупка которых осуществляется в соответствии с их торговыми наименованиями, и о применении лекарственных препаратов с конкретными торговыми наименованиями

Правительство Российской Федерации постановляет:

- 1. Утвердить прилагаемые изменения, которые вносятся в Правила формирования перечня лекарственных средств, закупка которых соответствии с их торговыми осуществляется в наименованиями, утвержденные постановлением Правительства Российской Федерации от 28 ноября 2013 г. № 1086 "Об утверждении Правил формирования закупка лекарственных средств, которых осуществляется наименованиями" (Собрание соответствии ИХ торговыми законодательства Российской Федерации, 2013, № 49, ст. 6429; 2018, № 46, ст. 7065).
- 2. Установить, что если при оказании пациенту медицинской помощи в медицинской организации в стационарных условиях по решению врачебной комиссии осуществляются назначение и применение лекарственного препарата с конкретным торговым наименованием, то при оказании данному пациенту медицинской помощи в иной медицинской организации в стационарных условиях, а также в амбулаторных условиях осуществляется назначение ему лекарственного препарата с тем же торговым наименованием.

Председатель Правительства Российской Федерации

УТВЕРЖДЕНЫ

постановлением Правительства Российской Федерации от 30 июня 2020 г. № 965

ИЗМЕНЕНИЯ,

которые вносятся в Правила формирования перечня лекарственных средств, закупка которых осуществляется в соответствии с их торговыми наименованиями

- 1. Пункт 3 изложить в следующей редакции:
- "3. Рассмотрение вопроса о возможности включения лекарственных средств в перечень либо исключения лекарственных средств из перечня осуществляется Межведомственным советом при Министерстве здравоохранения Российской Федерации по общественному здоровью (далее Совет), положение о котором и состав которого утверждаются Министерством здравоохранения Российской Федерации, по заявкам представителя субъекта обращения лекарственных средств и (или) общественного объединения, осуществляющего деятельность в сферах здравоохранения, обращения лекарственных средств и защиты прав граждан в этих сферах (далее заявитель)."
- 2. В пункте 4 слова "в форме электронного документа или на бумажном носителе" заменить словами "в электронном виде посредством информационно-коммуникационных технологий с приложением при необходимости в электронном виде соответствующих документов и сведений".
 - 3. Дополнить пунктом 4¹ следующего содержания:
- "4¹. Информация о поступивших заявках размещается на официальном сайте Министерства здравоохранения Российской Федерации в информационно-телекоммуникационной сети "Интернет".".
 - 4. В пункте 5:
- а) в подпункте "в" слова "мониторинга безопасности лекарственных препаратов" заменить словами "фармаконадзора, включая данные об эффективности и безопасности при замене лекарственных препаратов

различных торговых наименований в пределах одного международного непатентованного наименования";

- б) дополнить подпунктом "г" следующего содержания:
- "г) клинические рекомендации или стандарты медицинской помощи.".
 - 5. Пункт 6 дополнить словами ", в том числе в электронном виде".
 - 6. Дополнить пунктами 7^1 7^3 следующего содержания:
- "7¹. В целях рассмотрения заявки Министерство здравоохранения Российской Федерации направляет ее в течение 3 рабочих дней не менее чем 2 профильным главным внештатным специалистам Министерства здравоохранения Российской Федерации для подготовки ими в течение 15 дней со для получения заявки экспертного мнения о наличии или отсутствии оснований для включения лекарственного средства в перечень либо исключения лекарственного средства из перечня.
- 7^2 . При подготовке экспертного мнения главные внештатные специалисты получения дополнительной информации целях эффективности безопасности лекарственного средства И направлять запросы В профессиональные медицинские фармацевтические сообщества и компетентным специалистам.
- 7³. Информация о ходе и результатах рассмотрения заявок, а также о месте, дате и времени заседания Совета размещается за 10 рабочих дней до соответствующего заседания на официальном сайте Министерства здравоохранения Российской Федерации в информационнотелекоммуникационной сети "Интернет".".
 - 7. В пункте 8 слово "Комиссии" заменить словом "Совета".
 - 8. Дополнить пунктами 8^1 и 8^2 следующего содержания:
- "8¹. Ha заседании Совета присутствуют при наличии предварительного обращения электронном посредством виде информационно-коммуникационных технологий адрес Совета, поступившего не позднее чем за 7 дней до дня соответствующего заседания, представитель заявителя, а также представители юридических лиц, реализация прав и (или) обязанностей которых затрагивается решением о включении лекарственного средства в перечень.
- 8². Информация о принятых на заседании Совета решениях размещается на официальном сайте Министерства здравоохранения Российской Федерации в информационно-телекоммуникационной сети "Интернет" в течение 5 рабочих дней после проведения заседания Совета.".
 - 9. В пункте 11:
 - а) в абзаце первом слово "Комиссией" заменить словом "Советом";

- б) абзац второй дополнить словами ", а также при необходимости дозировок, показаний для применения или контингента пациентов";
- в) абзац третий дополнить словами ", посредством информационно-коммуникационных технологий".