ПРАВИТЕЛЬСТВО РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

ПОСТАНОВЛЕНИЕ

от 30 июня 2020 г. N 965

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](#P30), которые вносятся в [Правила](consultantplus://offline/ref=3F14F139C63FBAAD026A17A0FBA3194A3E8EF0B234650780CD7103281D8142609CCF9C1E60346806BE5C2953D33B6EF13AE1BE68E0931B7AaCj9G) формирования перечня лекарственных средств, закупка которых осуществляется в соответствии с их торговыми наименованиями, утвержденные постановлением Правительства Российской Федерации от 28 ноября 2013 г. N 1086 "Об утверждении Правил формирования перечня лекарственных средств, закупка которых осуществляется в соответствии с их торговыми наименованиями" (Собрание законодательства Российской Федерации, 2013, N 49, ст. 6429; 2018, N 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

М.МИШУСТИН

Утверждены

постановлением Правительства

Российской Федерации

от 30 июня 2020 г. N 965

ИЗМЕНЕНИЯ,

КОТОРЫЕ ВНОСЯТСЯ В ПРАВИЛА ФОРМИРОВАНИЯ ПЕРЕЧНЯ

ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ, ЗАКУПКА КОТОРЫХ ОСУЩЕСТВЛЯЕТСЯ

В СООТВЕТСТВИИ С ИХ ТОРГОВЫМИ НАИМЕНОВАНИЯМИ

1. [Пункт 3](consultantplus://offline/ref=3F14F139C63FBAAD026A17A0FBA3194A3E8EF0B234650780CD7103281D8142609CCF9C1C6B603943EA5A7D05896E64EF3FFFBCa6jFG) 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](consultantplus://offline/ref=3F14F139C63FBAAD026A17A0FBA3194A3E8EF0B234650780CD7103281D8142609CCF9C1E60346806BA5C2953D33B6EF13AE1BE68E0931B7AaCj9G) 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](consultantplus://offline/ref=3F14F139C63FBAAD026A17A0FBA3194A3E8EF0B234650780CD7103281D8142609CCF9C1E60346806BE5C2953D33B6EF13AE1BE68E0931B7AaCj9G) пунктом 4(1) следующего содержания:

"4(1). Информация о поступивших заявках размещается на официальном сайте Министерства здравоохранения Российской Федерации в информационно-телекоммуникационной сети "Интернет".".

4. В [пункте 5](consultantplus://offline/ref=3F14F139C63FBAAD026A17A0FBA3194A3E8EF0B234650780CD7103281D8142609CCF9C1E60346806B95C2953D33B6EF13AE1BE68E0931B7AaCj9G):

а) в [подпункте "в"](consultantplus://offline/ref=3F14F139C63FBAAD026A17A0FBA3194A3E8EF0B234650780CD7103281D8142609CCF9C1E60346806B65C2953D33B6EF13AE1BE68E0931B7AaCj9G) 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](consultantplus://offline/ref=3F14F139C63FBAAD026A17A0FBA3194A3E8EF0B234650780CD7103281D8142609CCF9C1E60346806B95C2953D33B6EF13AE1BE68E0931B7AaCj9G) подпунктом "г" следующего содержания:

"г) клинические рекомендации или стандарты медицинской помощи.".

5. [Пункт 6](consultantplus://offline/ref=3F14F139C63FBAAD026A17A0FBA3194A3E8EF0B234650780CD7103281D8142609CCF9C1E60346805BF5C2953D33B6EF13AE1BE68E0931B7AaCj9G) дополнить словами ", в том числе в электронном виде".

6. [Дополнить](consultantplus://offline/ref=3F14F139C63FBAAD026A17A0FBA3194A3E8EF0B234650780CD7103281D8142609CCF9C1E60346806BE5C2953D33B6EF13AE1BE68E0931B7AaCj9G) пунктами 7(1) - 7(3) следующего содержания:

"7(1). 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 в целях получения дополнительной информации о безопасности и эффективности лекарственного средства могут направлять запросы в профессиональные медицинские и фармацевтические сообщества и компетентным специалистам.

7(3). 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 информационно-телекоммуникационной сети "Интернет".".

7. В [пункте 8](consultantplus://offline/ref=3F14F139C63FBAAD026A17A0FBA3194A3E8EF0B234650780CD7103281D8142609CCF9C1B6B603943EA5A7D05896E64EF3FFFBCa6jFG) слово "Комиссии" заменить словом "Совета".

8. [Дополнить](consultantplus://offline/ref=3F14F139C63FBAAD026A17A0FBA3194A3E8EF0B234650780CD7103281D8142609CCF9C1E60346806BE5C2953D33B6EF13AE1BE68E0931B7AaCj9G) пунктами 8(1) и 8(2) следующего содержания:

"8(1). На заседании Совета присутствуют при наличии предварительного обращения в электронном виде посредством информационно-коммуникационных технологий в 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.

8(2). 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](consultantplus://offline/ref=3F14F139C63FBAAD026A17A0FBA3194A3E8EF0B234650780CD7103281D8142609CCF9C196B603943EA5A7D05896E64EF3FFFBCa6jFG):

а) в [абзаце первом](consultantplus://offline/ref=3F14F139C63FBAAD026A17A0FBA3194A3E8EF0B234650780CD7103281D8142609CCF9C196B603943EA5A7D05896E64EF3FFFBCa6jFG) слово "Комиссией" заменить словом "Советом";

б) [абзац второй](consultantplus://offline/ref=3F14F139C63FBAAD026A17A0FBA3194A3E8EF0B234650780CD7103281D8142609CCF9C1E60346805B95C2953D33B6EF13AE1BE68E0931B7AaCj9G) дополнить словами ", а также при необходимости дозировок, показаний для применения или контингента пациентов";

в) [абзац третий](consultantplus://offline/ref=3F14F139C63FBAAD026A17A0FBA3194A3E8EF0B234650780CD7103281D8142609CCF9C1E60346805B85C2953D33B6EF13AE1BE68E0931B7AaCj9G) дополнить словами ", посредством информационно-коммуникационных технологий".