



ПРАВИТЕЛЬСТВО РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

ПОСТАНОВЛЕНИЕ

от 11 августа 2016 г. № 784

МОСКВА

О внесении изменений в постановление Правительства Российской Федерации от 26 декабря 2011 г. № 1155

Правительство Российской Федерации **п о с т а н о в л я е т :**

1. Утвердить прилагаемые изменения, которые вносятся в постановление Правительства Российской Федерации от 26 декабря 2011 г. № 1155 "О закупках лекарственных препаратов, предназначенных для обеспечения лиц, больных гемофилией, муковисцидозом, гипофизарным нанизмом, болезнью Гоше, злокачественными новообразованиями лимфоидной, кроветворной и родственных им тканей, рассеянным склерозом, лиц после трансплантации органов и (или) тканей" (Собрание законодательства Российской Федерации, 2012, № 1, ст. 186; № 37, ст. 5002; 2015, № 18, ст. 2709).

2. Настоящее постановление вступает в силу с 1 сентября 2016 г.

Председатель Правительства
Российской Федерации



Д.Медведев

УТВЕРЖДЕНЫ
постановлением Правительства
Российской Федерации
от 11 августа 2016 г. № 784

**ИЗМЕНЕНИЯ,
которые вносятся в постановление Правительства
Российской Федерации от 26 декабря 2011 г. № 1155**

1. В пункте 3:

а) в абзаце первом слова "Федеральному медико-биологическому агентству и органам" заменить словом "Органам";

б) в абзаце втором слова "Федерального медико-биологического агентства и" исключить;

в) в абзаце третьем слова "соответственно в подведомственные федеральные учреждения здравоохранения, а также" исключить.

2. В Положении о закупках лекарственных препаратов, предназначенных для обеспечения лиц, больных гемофилией, муковисцидозом, гипофизарным нанизмом, болезнью Гоше, злокачественными новообразованиями лимфоидной, кроветворной и родственных им тканей, рассеянным склерозом, лиц после трансплантации органов и (или) тканей, утвержденном указанным постановлением:

а) в пункте 1 слова "федеральным учреждениям здравоохранения, подведомственным Федеральному медико-биологическому агентству, а также" исключить;

б) пункт 2 изложить в следующей редакции:

"2. Органы исполнительной власти субъектов Российской Федерации определяют организации, имеющие лицензию на фармацевтическую деятельность, в целях осуществления поставки этим организациям лекарственных препаратов (далее - организации-получатели).";

в) в пункте 3 слова "Федеральное медико-биологическое агентство и органы" заменить словом "Органы";

г) в пункте 4 слова "Федерального медико-биологического агентства и" исключить;

д) пункты 8 и 9 изложить в следующей редакции:

"8. Министерство здравоохранения Российской Федерации в течение 14 рабочих дней со дня поступления акта приема-передачи осуществляет учет лекарственных препаратов и издает распорядительный акт о передаче лекарственных препаратов в собственность субъектов Российской Федерации с указанием номенклатуры, количества и стоимости лекарственных препаратов.

9. Министерство здравоохранения Российской Федерации в течение 5 рабочих дней со дня издания распорядительного акта, предусмотренного пунктом 8 настоящего Положения, направляет в орган исполнительной власти субъекта Российской Федерации в 2 экземплярах извещение о поставке лекарственных препаратов и акт приема-передачи.";

е) пункты 10 и 11 признать утратившими силу;

ж) в пункте 12 слова "в течение 5 рабочих дней" заменить словами "в течение 14 рабочих дней";

з) в пункте 14 слова "Федерального медико-биологического агентства или" исключить;

и) дополнить пунктом 14¹ следующего содержания:

"14¹. Министерство здравоохранения Российской Федерации в установленном им порядке осуществляет мониторинг движения и учета лекарственных препаратов в субъектах Российской Федерации, доводит до сведения уполномоченных органов исполнительной власти субъектов Российской Федерации полученные по результатам мониторинга данные, в том числе о номенклатуре, количестве и стоимости лекарственных препаратов, об отсутствии потребности в отдельных лекарственных препаратах либо о появлении дополнительной потребности в лекарственных препаратах в связи с изменением численности лиц, включенных в региональный сегмент Федерального регистра лиц, больных гемофилией, муковисцидозом, гипофизарным нанизмом, болезнью Гоше, злокачественными новообразованиями лимфоидной, кроветворной и родственных им тканей, рассеянным склерозом, лиц после трансплантации органов и (или) тканей, а также в связи с изменениями в назначениях медицинскими работниками лекарственных препаратов указанным больным, и согласовывает заявки уполномоченных органов исполнительной власти субъектов Российской Федерации о перераспределении лекарственных препаратов между субъектами Российской Федерации. Согласованная Министерством здравоохранения Российской Федерации заявка является основанием для передачи

лекарственных препаратов одним субъектом Российской Федерации в собственность другому субъекту Российской Федерации.";

к) пункт 15 изложить в следующей редакции:

"15. Министерство здравоохранения Российской Федерации представляет ежеквартально, до 10-го числа месяца, следующего за отчетным кварталом, в Федеральную службу по надзору в сфере здравоохранения сведения о передаче лекарственных препаратов и согласованных заявках о перераспределении лекарственных препаратов между субъектами Российской Федерации для осуществления контроля за целевым использованием лекарственных препаратов."
