

## **Правительство РФ утвердило правила предоставления регионам субвенций на обеспечение льготников лекарствами**

Правительство РФ утвердило правила предоставления субвенций из федерального бюджета бюджетам субъектов Федерации на обеспечение отдельных категорий граждан лекарственными препаратами, медицинскими изделиями и продуктами лечебного питания. Соответствующее постановление №865 от 27.08.2014 г. подписал премьер-министр **Дмитрий Медведев**.

Размер субвенций определяется в соответствии с методикой расчёта объёма средств на предоставление гражданам государственной социальной помощи в виде набора социальных услуг.

Согласно Правилам субвенции перечисляются по заявкам органов исполнительной власти субъектов Федерации на счета территориальных органов Федерального казначейства.

Уполномоченные органы исполнительной власти представляют в Минздрав России ежеквартальные отчёты о расходовании этих средств.

В случае нецелевого использования субвенций денежные средства подлежат взысканию в доход федерального бюджета в соответствии с бюджетным законодательством РФ.

Контролируют расходование средств Минздрав России, Росздравнадзор и Росфиннадзор.

На 1 апреля 2014 года численность граждан, которые имеют право на получение государственной социальной помощи в виде набора социальных услуг, составила более 3,7 млн человек.

**Источник:** [www.pharmvestnik.ru](http://www.pharmvestnik.ru)

## **О Правилах формирования перечней лекарственных препаратов, необходимых для оказания медицинской помощи, и их минимального ассортимента**

Постановление от **28 августа 2014 года №871**. Правила определяют критерии формирования и периодичность обновления перечней и минимального ассортимента, устанавливают объективную и прозрачную процедуру составления этих перечней.

**Документ:**

Постановление от 28 августа 2014 года № 871

Правила разработаны Минздравом России в целях реализации Федерального закона «О внесении изменений в отдельные законодательные акты Российской Федерации и признании утратившими силу отдельных положений законодательных актов Российской Федерации по вопросам охраны здоровья граждан в Российской Федерации».

До настоящего времени перечни лекарственных препаратов, предусмотренные российским законодательством, формировались без применения определённой единой процедуры.

Подписанным документом утверждены Правила формирования перечней лекарственных препаратов для медицинского применения и минимального ассортимента лекарственных препаратов, необходимых для оказания медицинской помощи (далее – Правила).

Этими Правилами устанавливается порядок формирования:

- перечня жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов для медицинского применения;
- перечня лекарственных препаратов, предназначенных для обеспечения лиц, больных гемофилией, муковисцидозом, гипофизарным нанизмом, болезнью Гоше, злокачественными новообразованиями лимфоидной, кроветворной и родственных им тканей, рассеянным склерозом, а также лиц после трансплантации органов и (или) тканей;
- перечня лекарственных препаратов, назначаемых по решению врачебных комиссий медицинских организаций (далее – перечни);
- минимального ассортимента лекарственных препаратов, необходимых для оказания медицинской помощи (далее – минимальный ассортимент).

Правилами также определяются критерии формирования и периодичность обновления перечней и минимального ассортимента.

Минздраву России поручается утвердить положение о комиссии по формированию перечней и минимального ассортимента (далее – комиссия) и её состав, а также определить профильные экспертные организации, привлекаемые к рассмотрению предложений о включении (исключении) лекарственных препаратов в перечни и минимальный ассортимент.

Подписанным документом устанавливается, что в состав комиссии включаются представители заинтересованных федеральных органов исполнительной власти и организаций высшего образования и науки.

Определяется порядок работы комиссии, который носит публичный характер.

Утверждены также формы для внесения предложений в комиссию о включении (исключении) лекарственного препарата в перечни и минимальный ассортимент, формы заключений по результатам экспертизы (в том числе документальной) предложений о включении (исключении) лекарственного препарата в перечни и минимальный ассортимент, а также интегральные шкалы клинической и клинико-экономической оценки лекарственного препарата.

Принятое решение позволит обеспечить реализацию положений федеральных законов «Об обращении лекарственных средств», «Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации», «О государственной социальной помощи» и установить объективную и прозрачную процедуру формирования перечней и минимального ассортимента лекарственных препаратов.

**Источник:** [government.ru](http://government.ru)

### **Минздрав обязуется подготовить проекты обновленных перечней лекарств к началу ноября**

В начале сентября Правительство РФ утвердило Правила формирования перечней лекарственных препаратов. Соответствующее постановление было подписано премьер-министром Дмитрием Медведевым.

Документ, прежде всего, интересен возможностью выставления ЛП-претендентам количественных оценок. Экспертам предложенный Минздравом новаторский подход пришелся по душе, однако они выразили сомнение в том, что ведомство и специально созданная для этого комиссия, успеет подготовить и утвердить проекты обновленных перечней к началу следующего года – срок подачи заявок на включение в списки опять продлен. На этот раз до 15 сентября.

Директор Департамента лекарственного обеспечения и регулирования обращения медицинских изделий Елена Максимкина уверена, что Минздрав и межведомственная комиссия успеют сформировать и направить в правительство проекты перечней к концу октября - началу ноября с.г.. “В этом году срок подачи документов на включение или исключение препаратов из перечней продлен **до 15 сентября**. Возможности переподать неправильно оформленные документы ввиду серьезного ограничения по времени уже не будет. На настоящий момент в Минздрав поступило уже более 650 предложений от субъектов фармрынка, думаю, их количество увеличится.

Конечно, на департамент легла серьезная нагрузка, но еще до подписания постановления мы внимательно изучали поступающие документы и примерно понимали, с чем нам предстоит иметь дело”.

*Подробнее читайте в статье «Танцы со списками» в «ФВ» №28 (773)*

**Источник: [www.pharmvestnik.ru](http://www.pharmvestnik.ru)**

**Правительство РФ утвердило Правила формирования перечней лекарственных препаратов для медицинского применения и минимального ассортимента лекарственных препаратов, необходимых для оказания медицинской помощи.**

Соответствующее Постановление Правительства Российской Федерации от 28.08.2014 № 871 подписал глава кабинета министров Дмитрий Медведев.

Документ разработан Минздравом с целью упростить и прояснить процедуру формирования списков лекарственных средств, закупаемых на государственных аукционах. Правила будут определять порядок формирования следующих перечней:

- Перечня жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов (ЖНВЛП);
- Минимального ассортимента лекарственных препаратов для медицинского применения, необходимых для оказания медицинской помощи;
- Перечня закупаемых за счет средств федерального бюджета 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;
- Перечня лекарственных препаратов для медицинского применения, в том числе лекарственных препаратов для медицинского применения, назначаемых по решению врачебных комиссий медицинских организаций, обеспечение которыми осуществляется в соответствии со стандартами медицинской помощи по рецептам врача (фельдшера) при оказании государственной социальной помощи в виде набора социальных услуг.

Формирование перечней и минимального ассортимента осуществляется созданной Минздравом России комиссией, в состав которой входят представители Минздрава, Минпромторга, Минфина, Минтруда,

Минрегионразвития, Росздравнадзора, Роспотребнадзора, ФАС, ФМБА, ФАНО, иных федеральных органов исполнительной власти, представители профильных вузов, а также федеральных государственных медицинских и фармацевтических научных организаций.

Автор: «Фармацевтический вестник»

### **Утвержден план реализации государственной программы «Развитие здравоохранения»**

Утвержден План реализации государственной программы «Развитие здравоохранения» (утверждена постановлением Правительства от 15 апреля 2014 года №294) на 2014 год и на плановый период 2015 и 2016 годов. Соответствующее распоряжение Правительства РФ №1727-р от 04.09.2014 г. подписал премьер-министр **Дмитрий Медведев**.

Документ подготовлен Минздравом России для обеспечения эффективного мониторинга и контроля реализации мероприятий госпрограммы.

План содержит перечень наиболее значимых для реализации программы контрольных событий, сроки их достижения, а также данные об ответственных федеральных органах исполнительной власти. В частности, в документе указано, что Минздрав должен до 1 июня 2015 г. подготовить перечень лекарственных средств, закупка которых осуществляется в соответствии с их торговыми наименованиями. Проект перечня жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов должен быть подготовлен к 30 декабря 2014, 2015 и 2016 г.г. Порядок регистрации лекарственных препаратов для лечения орфанных заболеваний должен быть разработан до 30 сентября 2015 г. Государственное регулирование цен на лекарственные препараты должно быть обеспечено до 30 сентября 2015 г. Минздрав, Росздравнадзор и Минпромторг до 30 сентября 2015 г. должны усовершенствовать контрольно-разрешительную систему в сфере обеспечения и контроля качества, эффективности и безопасности лекарственных препаратов на всех этапах их обращения.

**Источник: [www.pharmvestnik.ru](http://www.pharmvestnik.ru)**