

**ОБ ОРГАНИЗАЦИИ ОБЕСПЕЧЕНИЯ ЛЕКАРСТВЕННЫМИ ПРЕПАРАТАМИ БОЛЬНЫХ ЗЛОКАЧЕСТВЕННЫМИ НОВООБРАЗОВАНИЯМИ ЛИМФОИДНОЙ, КРОВЕТВОРНОЙ И РОДСТВЕННЫХ ИМ ТКАНЕЙ, ГЕМОФИЛИЕЙ, МУКОВИСЦИДОЗОМ, ГИПОФИЗАРНЫМ НАНИЗМОМ, БОЛЕЗНЬЮ ГОШЕ, РАССЕЯННЫМ СКЛЕРОЗОМ, ЛИЦ ПОСЛЕ ТРАНСПЛАНТАЦИИ ОРГАНОВ И (ИЛИ) ТКАНЕЙ НА ТЕРРИТОРИИ МУРМАНСКОЙ ОБЛАСТИ (с изменениями на: 04.02.2015)**

МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ МУРМАНСКОЙ ОБЛАСТИ  
ПРИКАЗ

от 29 декабря 2012 года N 792

**ОБ ОРГАНИЗАЦИИ ОБЕСПЕЧЕНИЯ ЛЕКАРСТВЕННЫМИ ПРЕПАРАТАМИ БОЛЬНЫХ ЗЛОКАЧЕСТВЕННЫМИ НОВООБРАЗОВАНИЯМИ ЛИМФОИДНОЙ, КРОВЕТВОРНОЙ И РОДСТВЕННЫХ ИМ ТКАНЕЙ, ГЕМОФИЛИЕЙ, МУКОВИСЦИДОЗОМ, ГИПОФИЗАРНЫМ НАНИЗМОМ, БОЛЕЗНЬЮ ГОШЕ, РАССЕЯННЫМ СКЛЕРОЗОМ, ЛИЦ ПОСЛЕ ТРАНСПЛАНТАЦИИ ОРГАНОВ И (ИЛИ) ТКАНЕЙ НА ТЕРРИТОРИИ МУРМАНСКОЙ ОБЛАСТИ**

(в редакции приказа Минздрава Мурманской области от 04.02.2015 N 50)

В рамках исполнения постановления Правительства Российской Федерации от 26.12.2011 N 1155 "О закупках лекарственных препаратов, предназначенных для лечения больных злокачественными новообразованиями лимфоидной, кроветворной и родственных им тканей, гемофилией, муковисцидозом, гипофизарным нанизмом, болезнью Гоше, рассеянным склерозом, а также после трансплантации органов и (или) тканей" и в целях своевременного обеспечения отдельных категорий граждан необходимыми лекарственными препаратами приказываю:

1. Утвердить:

1.1. Порядок обеспечения лекарственными препаратами, предназначенными для лечения больных злокачественными новообразованиями лимфоидной, кроветворной и родственных им тканей, гемофилией, муковисцидозом, гипофизарным нанизмом, болезнью Гоше, рассеянным склерозом, лиц после трансплантации органов и (или) тканей, закупаемых централизованно за счет средств федерального бюджета, на территории Мурманской области (далее - Порядок) (приложение N 1).

1.2. Перечень лекарственных препаратов, закупаемых за счет средств федерального бюджета для обеспечения больных злокачественными новообразованиями лимфоидной, кроветворной и родственных им тканей, гемофилией, муковисцидозом, гипофизарным нанизмом, болезнью Гоше, рассеянным склерозом, а также после трансплантации органов и (или) тканей (приложение N 2).

2. Назначить ответственными за предоставление информации для формирования регионального сегмента 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 (далее - Федеральный регистр) и проведение контроля за назначением лекарственных препаратов, закупленных за счет средств федерального бюджета для обеспечения больных злокачественными новообразованиями лимфоидной, кроветворной и родственных им тканей, гемофилией,

муковисцидозом, гипофизарным нанизмом, болезнью Гоше, рассеянным склерозом, а также после трансплантации органов и (или) тканей (далее - высокочувствительными нозологиями):

- по разделу "муковисцидоз" - заведующую отделом консультативно-диагностической помощи детям ГОАУЗ "Мурманский областной консультативно-диагностический центр" Н.Г. Буянову, главного внештатного специалиста - пульмонолога Министерства здравоохранения Мурманской области Г.К. Комарова.

(п. 2 в ред. приказа Минздрава Мурманской области от 04.02.2015 N 50)

3. Руководителям ГОБУЗ "Мурманская областная клиническая больница им. П.А. Баяндина", ГОАУЗ "Мурманский областной консультативно-диагностический центр", ГОБУЗ "Мурманский областной онкологический диспансер", МБУЗ "Мурманская детская городская больница" предусмотреть организацию консультативных приемов в амбулаторно-поликлинических подразделениях учреждений для вышеуказанных главных внештатных специалистов Министерства здравоохранения Мурманской области и/или стационарного обследования для динамического наблюдения пациентов и выписывания рецептов.

4. Руководителям медицинских организаций Мурманской области, участвующих в программе обеспечения необходимыми лекарственными средствами отдельных категорий граждан, имеющих право на получение государственной социальной помощи, руководителю фармацевтической организации - получателя:

4.1. Довести настоящий приказ до сведения всех заинтересованных лиц.

4.2. Обеспечить выполнение Порядка, организовать учет обеспечения лекарственными препаратами по высокочувствительным нозологиям и своевременное предоставление отчетной документации.

4.3. Назначить приказом по учреждению ответственных лиц за организацию обеспечения лекарственными препаратами по высокочувствительным нозологиям.

4.4. Организовать введение препаратов по высокочувствительным нозологиям, лечение которыми требует наблюдения медицинского персонала, в отдельном специально организованном кабинете с соблюдением требований к проведению данной медицинской услуги или в условиях процедурного кабинета амбулаторно-поликлинического учреждения.

5. Считать утратившими силу приказы Министерства здравоохранения и социального развития Мурманской области от 25.06.2009 N 484 "Об организации обеспечения лекарственными средствами больных злокачественными новообразованиями лимфоидной, кроветворной и родственных им тканей, гемофилией, муковисцидозом, гипофизарным нанизмом, болезнью Гоше, рассеянным склерозом, а также после трансплантации органов и (или) тканей на территории Мурманской области", от 16.09.2009 N 217 "О внесении изменений в приказ Министерства здравоохранения и социального развития Мурманской области от 25.06.2009 N 484".

6. Контроль за исполнением настоящего приказа возложить на заместителя министра Е.В. Тарновскую.

Министр  
А.Д.РУБИН

Приложение N 1  
к приказу  
Министерства здравоохранения  
Мурманской области  
от 29 декабря 2012 года N 792

ПОРЯДОК ОБЕСПЕЧЕНИЯ ЛЕКАРСТВЕННЫМИ ПРЕПАРАТАМИ,  
ПРЕДНАЗНАЧЕННЫМИ ДЛЯ ЛЕЧЕНИЯ 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, ЗАКУПАЕМЫХ  
ЦЕНТРАЛИЗОВАННО ЗА СЧЕТ СРЕДСТВ ФЕДЕРАЛЬНОГО БЮДЖЕТА, НА  
ТЕРРИТОРИИ МУРМАНСКОЙ ОБЛАСТИ

I. Общие положения

1.1. Настоящий Порядок разработан во исполнение Положения о централизованной закупке лекарственных препаратов, предназначенных для лечения больных злокачественными новообразованиями лимфоидной, кроветворной и родственных им тканей, гемофилией, муковисцидозом, гипофизарным нанизмом, болезнью Гоше, рассеянным склерозом, а также после трансплантации органов и (или) тканей, утвержденного постановлением Правительства РФ от 26.12.2011 N 1155 "О закупках лекарственных препаратов, предназначенных для лечения больных злокачественными новообразованиями лимфоидной, кроветворной и родственных им тканей, гемофилией, муковисцидозом, гипофизарным нанизмом, болезнью Гоше, рассеянным склерозом, а также после трансплантации органов и (или) тканей", постановления Правительства Российской Федерации от 26.04.2012 N 404 "Об утверждении правил ведения 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".

1.2. Порядок регламентирует взаимоотношения в части:

- организации получения и передачи в собственность субъекта Российской Федерации лекарственных препаратов, предназначенных для лечения больных по высокочатотным нозологиям (далее - лекарственные препараты по высокочатотным нозологиям);
- выписывания лекарственных препаратов по высокочатотным нозологиям отдельным категориям граждан, имеющих право на получение государственной социальной помощи;
- учета и отпуска лекарственных препаратов по высокочатотным нозологиям в аптечных учреждениях организации-получателя;

- оперативной отчетности и контроля за назначением и целевым использованием лекарственных препаратов по высокочувствительным нозологиям.

II. Правила предоставления сведений о больных злокачественными новообразованиями лимфоидной, кроветворной и родственных им тканей, гемофилией, муковисцидозом, гипофизарным нанизмом, болезнью Гоше, рассеянным склерозом, а также после трансплантации органов и (или) тканей для формирования и ведения 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 (далее - Федеральный регистр)

2.1. Руководители государственных и муниципальных медицинских организаций (далее - МО):

2.1.1. Организуют ведение Журнала учета выдачи направлений на включение пациентов (внесение изменений) в Федеральный регистр и выдачи извещений об исключении из него в соответствии с [приказом Министерства здравоохранения и социального развития Российской Федерации от 4 апреля 2008 N 162Н](#) (с последующими изменениями). Журнал пронумеровывается, нумеруется, на титульном листе отмечаются даты начала и окончания ведения журнала. Журнал заверяется подписью руководителя медицинской организации.

2.1.2. Организуют предоставление сведений в Министерство для ведения Федерального регистра в объеме, необходимым для размещения в информационно-аналитической системе Минздрава России "Федеральный Регистр больных гемофилией, муковисцидозом, гипофизарным нанизмом, болезнью Гоше, злокачественными новообразованиями лимфоидной, кроветворной и родственных им тканей, рассеянным склерозом, лиц после трансплантации органов и (или) тканей" в соответствии с требованиями [постановления Правительства РФ от 26.04.2012 N 404](#) (форма 01-ФР).

2.1.3. Утверждают приказом по МО список врачей (фельдшеров), имеющих право оформлять направления на включение (внесение изменений) в Федеральный регистр и выдачу извещений об исключении из Федерального регистра.

2.1.4. Доводят до сведения врачей МО информацию о больных, включенных в заявку и имеющих право на получение лекарственных препаратов по высокочувствительным нозологиям.

2.1.5. Обеспечивают строгий контроль за выписыванием лекарственных препаратов по высокочувствительным нозологиям, ведением Журнала.

2.2. Врачи (фельдшеры) МО:

2.2.1. Оформляют направление на включение в Федеральный регистр в соответствии с [приказом Министерства здравоохранения и социального развития Российской Федерации от 4 апреля 2008 года N 162Н](#) по форме 01-ФР в срок, не превышающий 3-х дней с момента обращения больного с впервые установленным диагнозом по высокочувствительным нозологиям. Направление, зарегистрированное в Журнале, направляют главному внештатному специалисту Министерства здравоохранения Мурманской области, ответственному за включение в соответствующий раздел регистра и в Министерство здравоохранения Мурманской области.

2.2.2. Оформляют направление на внесение изменений в Федеральный регистр в соответствии с [приказом Министерства здравоохранения и социального развития Российской Федерации от 4 апреля 2008 года N 162Н](#) по форме 01-ФР в случае

изменения данных больного, включенного в Федеральный регистр, и направляют в порядке предусмотренном п. 2.1.

2.2.3. Оформляют извещение об исключении из Федерального регистра в соответствии с [приказом Министерства здравоохранения и социального развития Российской Федерации от 4 апреля 2008 года N 162Н](#) по форме 02-ФР в случае смерти больного, отъезда на постоянное место жительства в другой субъект Российской Федерации, и направляют в порядке предусмотренном п. 2.1.

2.3. Главные внештатные специалисты Министерства здравоохранения Мурманской области, ответственные за включение больного по высокочатным нозологиям в Федеральный регистр и назначение лекарственных препаратов по высокочатным нозологиям, закупленных за счет средств федерального бюджета:

2.3.1. Рассматривают представленные специалистами МО направления на включение (внесение изменений) в Федеральный регистр, извещения об исключении из Федерального регистра.

2.3.2. Представляют в отдел организации лекарственного обеспечения Министерства здравоохранения Мурманской области согласованные направления и извещения в срок, не превышающий 2-х дней с момента их поступления.

2.3.3. Возвращают направления и/или извещения в МО области в случае нарушения порядка оформления сведений о больных или предоставления неполных или некорректных сведений не позднее 7 рабочих дней с даты их получения с указанием причин возврата. При этом сведения о больных в Федеральный регистр не включаются.

2.3.4. Проводят не реже двух раз в год совместно со специалистами Министерства здравоохранения Мурманской области, ответственными за внесение информации на сайт Министерства здравоохранения Российской Федерации (далее - Минздрав России) в Федеральный Регистр, проверку состояния Федерального регистра на соответствие сведений, содержащихся в Федеральном регистре объективным данным.

2.3.5. Обеспечивают полную передачу функций и информации дублерам на период отсутствия.

2.4. Министерство здравоохранения Мурманской области:

2.4.1. Обеспечивает ввод данных на официальный сайт Минздрава России в единую автоматизированную подсистему формирования и учета Федерального регистра в срок, не превышающий 2-х дней со дня получения сведений.

2.4.2. Ежемесячно предоставляет сведения о больных высокочатными нозологиями, включенных в Федеральный регистр, уполномоченной фармацевтической организации для обеспечения персонифицированного отпуска лекарственных препаратов по высокочатным нозологиям.

2.4.3. Обеспечивает обслуживание программного продукта по ведению базы данных о больных высокочатными нозологиями.

2.4.4. Формирует отчетные формы для предоставления в Минздрав России в соответствии с нормативными документами.

III. Порядок получения, учета и передачи в собственность Мурманской области лекарственных препаратов по высокочатным нозологиям

3.1. Уполномоченным органом исполнительной власти Мурманской области по приему лекарственных препаратов для лечения больных по высокочатным нозологиям в собственность субъекта Российской Федерации с правом подписания актов приема-передачи лекарственных препаратов является Министерство здравоохранения Мурманской области.

3.2. Организация, имеющая лицензию на фармацевтическую деятельность, в которую будет осуществляться поставка лекарственных препаратов по высокочатратным нозологиям (далее - организация-получатель), определяется Министерством по результатам проведенных торгов.

3.3. Министерство в соответствии с утвержденной Департаментом лекарственного обеспечения и регулирования обращения медицинских изделий Минздрава России заявкой на поставку лекарственных препаратов по высокочатратным нозологиям доводит объемы поставок до сведения организации-получателя.

3.4. Организация-получатель осуществляет приемку лекарственных препаратов по высокочатратным нозологиям, оформляя в установленном порядке 4 экземпляра документов, подтверждающих факт получения (накладные, акты приема-передачи): 2 экземпляра указанных документов возвращаются организации-поставщику (далее 1 экземпляр организация-поставщик направляет в Минздрав России). На основании третьего экземпляра акта приема-передачи организация-получатель обеспечивает сохранность и хранение в соответствии с физико-химическими свойствами лекарственных препаратов по высокочатратным нозологиям с момента их приемки от организации-поставщика. Четвертый экземпляр акта приема-передачи организация-получатель направляет в Министерство.

3.5. После получения из Минздрава России распорядительных актов о передаче лекарственных препаратов по высокочатратным нозологиям в собственность субъекта Российской Федерации (в 2-х экземплярах) Министерство в течение 5 рабочих дней подписывает и заверяет печатью указанные документы, после чего 1 экземпляр актов направляет в Минздрав России.

3.6. Министерство на основании акта приема-передачи лекарственных препаратов по высокочатратным нозологиям в собственность субъекта РФ в течение 5 рабочих дней осуществляет учет лекарственных препаратов по высокочатратным нозологиям и издает распорядительный акт о передаче лекарственных препаратов по высокочатратным нозологиям с указанием их номенклатуры, количества и стоимости организации-получателю.

3.7. Организация-получатель обеспечивает сохранность и целевое использование лекарственных препаратов по высокочатратным нозологиям (отпуск отдельным категориям граждан, имеющим право на получение государственной социальной помощи) на основании распорядительного акта и разрядки Министерства (приложение N 1 к Порядку).

IV. Назначение и выписывание лекарственных препаратов по высокочатратным нозологиям отдельным категориям граждан, имеющим право на получение государственной социальной помощи

4.1. Перечень лекарственных препаратов по высокочатратным нозологиям, централизованно закупаемых за счет средств федерального бюджета утвержден [распоряжением Правительства РФ от 31.12.2008 N 2053-Р](#) (приложение N 2 к Приказу).

4.2. Право на обеспечение лекарственными препаратами по высокочатратным нозологиям, закупаемых централизованно за счет средств федерального бюджета, имеют больные злокачественными новообразованиями лимфоидной, кроветворной и родственных им тканей, гемофилией, муковисцидозом, гипофизарным нанизмом, болезнью Гоше, рассеянным склерозом, а также после трансплантации органов и (или) тканей с момента включения их в Федеральный регистр.

4.3. Главные внештатные специалисты Министерства осуществляют динамическое наблюдение за больными по высокозатратным нозологиям с оформлением заключения. В случае стационарного лечения больных в ГОБУЗ "Мурманская областная клиническая больница им. П.А. Баяндина", ГОБУЗ "Мурманский областной консультативно-диагностический центр", ГОБУЗ "Мурманский областной онкологический диспансер", МБУЗ "Мурманская детская городская больница" в выписке из медицинской карты стационарного больного указывается рекомендации по назначению препарата, его дозировке, кратности приема, с указанием учреждения, которое будет производить последующее выписывание рецептов на лекарственные препараты по высокозатратным нозологиям. Кратность наблюдения определяется индивидуально в соответствии с действующими нормативными документами.

4.4. Назначение и выписывание лекарственных препаратов по высокозатратным нозологиям осуществляется из расчета месячной (для препарата "мабтера" - курсовой) потребности в строгом соответствии с разрядкой Министерства (Ф.И.О. пациента, назначенный препарат, количество упаковок на месяц) (приложение N 1 к Порядку). В исключительных случаях (выезд за пределы Мурманской области и пр.) разрешено выписывание из расчета трехмесячной потребности при условии стабильного течения заболевания, не требующего изменения доз и выполнения специализированных методов исследований в указанный период.

4.5. Выписывание лекарственных препаратов по высокозатратным нозологиям осуществляется участковыми врачами или другими врачами-специалистами, включенными в Регистр врачей (фельдшеров) Мурманской области, имеющих право на выписывание рецептов на лекарственные препараты, изделия медицинского назначения и специализированные продукты лечебного питания в рамках оказания государственной социальной помощи за счет средств федерального и регионального бюджетов, осуществляющими динамическое наблюдение за больными по высокозатратным нозологиям.

4.6. Выписывание рецептов на лекарственные препараты по высокозатратным нозологиям осуществляется на рецептурных бланках формы 148-1/у-06 (л) или 148-1/у-04 (л), на которых делается отметка "7н." (7 нозологии). Рецепты выписываются в 3-х экземплярах: с оригиналом и первой копией рецепта пациент обращается в аптечное учреждение, вторая копия рецепта подклеивается в медицинскую карту амбулаторного больного (историю развития ребенка). На рецепте код заболевания указывается в соответствии с кодами по МКБ-10 (приложение N 7 к Порядку).

4.7. В медицинскую карту амбулаторного больного (историю развития ребенка) вклеивается лист учета выписывания рецептов на лекарственные препараты по высокозатратным нозологиям (приложение N 6 к Порядку), в который вносятся сведения о включении больного в Федеральный регистр; заключение главного внештатного специалиста о назначении лекарственного препарата по высокозатратным нозологиям (по мере изменения дозировки, кратности приема, но не реже 1 раза в 6 месяцев); о включении больного в утвержденную заявку Министерства по высокозатратным нозологиям и даты выписывания рецепта.

4.8. При назначении и выписывании рецепта на лекарственные препараты по высокозатратным нозологиям в МО заполняется и выдается больному учетная форма N 030-Л/у, утвержденная приказом Минздравсоцразвития РФ от 14.03.2007 N 169 "Об утверждении учетной формы N 030-Л/у "Карта гражданина, имеющего право на получение набора социальных услуг, по учету отпуска лекарственных средств".

4.9. В случае неявки больного по высокочатратным нозологиям на прием с целью объективного осмотра и выписывания рецепта на лекарственные препараты лечащий врач уточняет причину неявки и принимает меры для своевременного и регулярного обеспечения больного лекарственным препаратом по высокочатратным нозологиям.

4.10. В случае отказа больного от приема лекарственных препаратов по высокочатратным нозологиям лечащий врач оформляет информированный отказ и направляет его главному внештатному специалисту по профилю патологии и в Министерство.

#### V. Учет и отпуск лекарственных препаратов в аптечных учреждениях организации-получателя

5.1. Организация-получатель осуществляет учет лекарственных препаратов по наименованиям, единицам измерения, цене за единицу измерения, общей сумме по каждому лекарственному препарату по высокочатратным нозологиям.

5.2. Отпуск лекарственных препаратов по высокочатратным нозологиям осуществляется через сеть аптечных учреждений организации-получателя (приложение N 2 к Порядку). В случаях отсутствия в муниципальном образовании аптечного учреждения организации-получателя, осуществляется адресная доставка лекарственных препаратов до больного. В указанных случаях для решения вопросов доставки врач (больной) связывается с ответственными лицами организации-получателя, указанными в п. 1 таблицы приложения N 2 к Порядку.

5.3. Организация-получатель осуществляет отпуск лекарственных препаратов по высокочатратным нозологиям по выписанным рецептам в строгом соответствии с разрядками Министерства (по торговым наименованиям лекарственных препаратов и нормой отпуска на месяц по каждому больному, внесенному в Федеральный регистр). При отпуске лекарственного препарата по высокочатратным нозологиям работник аптечного учреждения заполняет необходимые графы учетной формы N 030-Л/у "Карта гражданина, имеющего право на получение набора социальных услуг, по учету отпуска лекарственных средств".

5.4. Хранение рецептов по отпущенным лекарственным препаратам по высокочатратным нозологиям, закупленным централизованно за счет средств федерального бюджета, осуществляется в соответствии с требованиями по хранению первичных учетных документов. По истечении срока хранения рецепты подлежат уничтожению в соответствии с нормативными документами.

#### VI. Отчетность и контроль за назначением, отпуском и учетом лекарственных препаратов по высокочатратным нозологиям

6.1. В целях контроля за назначением и выписыванием лекарственных препаратов по высокочатратным нозологиям отдельным категориям граждан, имеющим право на получение государственной социальной помощи, МО ежемесячно до 5 числа месяца, следующего за отчетным, представляют оперативную информацию за прошедший месяц по обеспечению всех больных, получающих лекарственные препараты по высокочатратным нозологиям в данной МО, по утвержденной форме (приложение N 5 к Порядку).

6.2. Организация-получатель ежемесячно в срок до 7-го числа месяца, следующего за отчетным, представляет в отдел учетной политики Министерства отчет о

движении лекарственных препаратов (приложение N 3 к Порядку), а также в соответствии с государственным контрактом в отдел организации лекарственного обеспечения Министерства в электронном виде - реестр рецептов лекарственных препаратов по высокочатратным нозологиям, отпущенных при оказании дополнительной бесплатной медицинской помощи отдельным категориям граждан, имеющим право на получение государственной социальной помощи (приложение N 4 к Порядку).

6.3. Основанием для приемки Министерством услуг, оказанных организацией-получателем по доставке лекарственных препаратов по высокочатратным нозологиям до пунктов их отпуска, а также для осуществления организационных и информационно-технических мероприятий по обеспечению граждан лекарственными препаратами по высокочатратным нозологиям является выполнение условий, указанных в п. 6.2.

6.4. Министерство и организация-получатель ежеквартально проводят сверку взаимных расчетов с оформлением акта.

6.5. Инвентаризация имущества и обязательств Министерства проводится не реже чем один раз в год.

6.6. Контроль за назначением и выписыванием лекарственных препаратов по высокочатратным нозологиям отдельным категориям граждан, имеющих право на получение государственной социальной помощи, осуществляется на уровне МО комиссией по проверке целесообразности назначения лекарственных препаратов и правильности их выписывания, утвержденной приказом по учреждению, не реже 1 раза в месяц, результаты проверок оформляются актами. Министерство осуществляет контроль за обоснованностью назначения лекарственных препаратов по высокочатратным нозологиям в соответствии с нормативно-правовыми документами, утвержденными в установленном порядке.

6.7. Министерство вправе осуществлять проверки в аптечных учреждениях организации-получателя по вопросам целевого использования и учета лекарственных препаратов по высокочатратным нозологиям.

VII. Обеспечение лекарственными препаратами по высокочатратным нозологиям сверх целевых поставок препаратов, закупленных за счет средств федерального бюджета

В случаях невозможности обеспечения больных лекарственными препаратами по высокочатратным нозологиям, закупленными централизованно за счет средств федерального бюджета (например, при внесении больного в Федеральный регистр после процедуры утверждения заявок Мурманской области в Минздраве России; в случаях изменения (увеличения) нормы выписки и пр.), отпуск лекарственных препаратов по высокочатратным нозологиям в соответствии с постановлением Правительства РФ от 30.07.1994 N 890 "О государственной поддержке развития медицинской промышленности и улучшении обеспечения населения и учреждений здравоохранения лекарственными средствами и изделиями медицинского назначения" производится за счет средств регионального бюджета. Выписывание рецептов на лекарственные препараты по высокочатратным нозологиям осуществляется в соответствии с Порядком обеспечения лекарственными препаратами, изделиями медицинского назначения и специализированными продуктами лечебного питания граждан в рамках оказания государственной социальной помощи за счет средств федерального бюджета и отдельных категорий граждан, имеющих право на получение необходимых лекарственных препаратов бесплатно или со скидкой за счет средств регионального бюджета на территории Мурманской области, утвержденным приказом Министерства здравоохранения Мурманской области от 30.12.2011 N 949.

ПЕРЕЧЕНЬ ЦЕНТРАЛИЗОВАННО ЗАКУПАЕМЫХ ЗА СЧЕТ СРЕДСТВ  
ФЕДЕРАЛЬНОГО БЮДЖЕТА ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ,  
ПРЕДНАЗНАЧЕННЫХ ДЛЯ ЛЕЧЕНИЯ БОЛЬНЫХ ЗЛОКАЧЕСТВЕННЫМИ  
НОВООБРАЗОВАНИЯМИ ЛИМФОИДНОЙ, КРОВЕТВОРНОЙ И РОДСТВЕННЫХ ИМ  
ТКАНЕЙ, ГЕМОФИЛИЕЙ, МУКОВИСЦИДОЗОМ, ГИПОФИЗАРНЫМ НАНИЗМОМ,  
БОЛЕЗНЮ ГОШЕ, РАССЕЯННЫМ СКЛЕРОЗОМ, А ТАКЖЕ ПОСЛЕ  
ТРАНСПЛАНТАЦИИ ОРГАНОВ И (ИЛИ) ТКАНЕЙ

№ п/п	Нозологии	Лекарственные препараты
1	Лекарственные препараты, которыми обеспечиваются больные гемофилией	Октоког альфа. Фактор свертывания VIII. Фактор свертывания IX. Эптаког альфа (активированный)
2	Лекарственные препараты, которыми обеспечиваются больные муковисцидозом	Дорназа альфа
3	Лекарственные препараты, которыми обеспечиваются больные гипопизарным нанизмом	Соматропин
4	Лекарственные препараты, которыми обеспечиваются больные болезнью Гоше	Имиглюцераза
5	Лекарственные препараты, которыми обеспечиваются больные злокачественными новообразованиями лимфоидной, кроветворной и родственных им тканей	Бортезомиб. Иматиниб. Ритуксимаб. Флударабин
6	Лекарственные препараты, которыми обеспечиваются больные рассеянным склерозом	Глатирамера ацетат. Интерферон бета-1а. Интерферон бета-1b
7	Лекарственные препараты, которыми обеспечиваются пациенты после трансплантации органов и (или) тканей	Микофеноловая кислота. Микофенолата мофетил. Такролимус. Циклоспорин

Приложение N 7. ПЕРЕЧЕНЬ ЗАБОЛЕВАНИЙ С КОДАМИ ПО  
МКБ-10, ПРИ НАЛИЧИИ КОТОРЫХ ГРАЖДАНИН ПОДЛЕЖИТ  
ВНЕСЕНИЮ В ФЕДЕРАЛЬНЫЙ РЕГИСТР

1. Злокачественные новообразования лимфоидной, кроветворной и родственных им тканей:	Код по МКБ-10
хронический миелоидный лейкоз	С 92.1
макроглобулинемия Вальденстрема	С 88.0
множественная миелома	С 90.0
фолликулярная (нодулярная) неходжкинская лимфома	С 82
мелкоклеточная (диффузная) неходжкинская лимфома	С 83.0
мелкоклеточная с расщепленными ядрами (диффузная) неходжкинская лимфома	С 83.1
крупноклеточная (диффузная) неходжкинская лимфома	С 83.3
иммунобластная (диффузная) неходжкинская лимфома	С 83.4
другие типы диффузных неходжкинских лимфом	С 83.8
диффузная неходжкинская лимфома неуточненная	С 83.9
другие и неуточненные типы неходжкинской лимфомы	С 85
хронический лимфоцитарный лейкоз	С 91.1
2. Муковисцидоз:	
Кистозный фиброз	Е 84
3. Гемофилия:	
наследственный дефицит фактора VIII	Д 66
наследственный дефицит фактора IX	Д 67
болезнь Виллебранда	Д 68.0
4. Рассеянный склероз	Г 35
5. Гипофизарный нанизм (гипопитуитаризм)	Е 23.0
6. Болезнь Гоше (другие нарушения накопления липидов)	Е 75.5
7. Состояние после трансплантации органов и (или) тканей:	
Наличие трансплантированной почки	З 94.0
Наличие трансплантированного сердца	З 94.1
Наличие трансплантированной печени	З 94.4
Наличие других трансплантированных органов и тканей	З 94.8