[Информация об изменениях:](http://garant.zdravalt.ru/document?id=70020050&sub=0)

[Постановлением](http://garant.zdravalt.ru/document?id=70894254&sub=1001) Правительства РФ от 24 апреля 2015 г. N 389 наименование изложено в новой редакции

[См. текст наименования в предыдущей редакции](http://garant.zdravalt.ru/document?id=57404668&sub=0)

# Постановление Правительства РФ от 26 декабря 2011 г. N 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"

С изменениями и дополнениями от:

4 сентября 2012 г., 24 апреля 2015 г., 11 августа 2016 г., 17 апреля 2017 г.

Правительство Российской Федерации постановляет:

Информация об изменениях:

[Постановлением](http://garant.zdravalt.ru/document?id=70894254&sub=1002) Правительства РФ от 24 апреля 2015 г. N 389 пункт 1 изложен в новой редакции

[См. текст пункта в предыдущей редакции](http://garant.zdravalt.ru/document?id=57404668&sub=1)

1. Утвердить прилагаемое [Положение](#sub_24) 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.

Информация об изменениях:

[Постановлением](http://garant.zdravalt.ru/document?id=70894254&sub=1002) Правительства РФ от 24 апреля 2015 г. N 389 пункт 2 изложен в новой редакции

[См. текст пункта в предыдущей редакции](http://garant.zdravalt.ru/document?id=57404668&sub=2)

2. Министерству здравоохранения Российской Федерации осуществлять в установленном законодательством Российской Федерации порядке закупку отпускаемых по рецептам бесплатно 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 (далее - лекарственные препараты), по [перечню](http://garant.zdravalt.ru/document?id=71695840&sub=3000), утверждаемому Правительством Российской Федерации и сформированному в установленном им порядке.

Информация об изменениях:

[Постановлением](http://garant.zdravalt.ru/document?id=71366736&sub=1001) Правительства РФ от 11 августа 2016 г. N 784 в пункт 3 внесены изменения, [вступающие в силу](http://garant.zdravalt.ru/document?id=71366736&sub=2) с 1 сентября 2016 г.  
[См. текст пункта в предыдущей редакции](http://garant.zdravalt.ru/document?id=57310938&sub=3)

3. Органам исполнительной власти субъектов Российской Федерации обеспечить:

формирование заявок на поставку лекарственных препаратов с учетом потребности органов исполнительной власти субъектов Российской Федерации и ведение базы данных 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;

контроль за учетом и расходованием лекарственных препаратов, переданных в соответствии с [Положением](#sub_24), утвержденным настоящим постановлением, в собственность субъектов Российской Федерации с последующей передачей при необходимости в собственность муниципальных образований.

|  |  |
| --- | --- |
| Председатель Правительства Российской Федерации | В. Путин |

Москва

26 декабря 2011 г. N 1155

Информация об изменениях:

[Постановлением](http://garant.zdravalt.ru/document?id=70894254&sub=10041) Правительства РФ от 24 апреля 2015 г. N 389 наименование изложено в новой редакции

[См. текст наименования в предыдущей редакции](http://garant.zdravalt.ru/document?id=57404668&sub=24)

# Положение 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 (утв. [постановлением](#sub_0) Правительства РФ от 26 декабря 2011 г. N 1155)

С изменениями и дополнениями от:

4 сентября 2012 г., 24 апреля 2015 г., 11 августа 2016 г., 17 апреля 2017 г.

Информация об изменениях:

[Постановлением](http://garant.zdravalt.ru/document?id=71366736&sub=1021) Правительства РФ от 11 августа 2016 г. N 784 в пункт 1 внесены изменения, [вступающие в силу](http://garant.zdravalt.ru/document?id=71366736&sub=2) с 1 сентября 2016 г.

[См. текст пункта в предыдущей редакции](http://garant.zdravalt.ru/document?id=57310938&sub=4)

1. Настоящее Положение устанавливает порядок закупки Министерством здравоохранения Российской Федерации 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 (далее - лекарственные препараты), порядок и условия их передачи в собственность субъектов Российской Федерации с последующей их передачей при необходимости в собственность муниципальных образований.

Информация об изменениях:

[Постановлением](http://garant.zdravalt.ru/document?id=71559596&sub=1) Правительства РФ от 17 апреля 2017 г. N 457 в пункт 2 внесены изменения

[См. текст пункта в предыдущей редакции](http://garant.zdravalt.ru/document?id=57325043&sub=5)

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

Информация об изменениях:

[Постановлением](http://garant.zdravalt.ru/document?id=71366736&sub=1023) Правительства РФ от 11 августа 2016 г. N 784 в пункт 3 внесены изменения, [вступающие в силу](http://garant.zdravalt.ru/document?id=71366736&sub=2) с 1 сентября 2016 г.  
[См. текст пункта в предыдущей редакции](http://garant.zdravalt.ru/document?id=57310938&sub=6)

3. Органы исполнительной власти субъектов Российской Федерации с учетом предложений заинтересованных органов местного самоуправления ежегодно формируют и представляют в Министерство здравоохранения Российской Федерации заявки на поставку лекарственных препаратов (с приложением обоснований по их объему, а также с указанием организаций-получателей).

Форма и срок представления заявки на поставку лекарственных препаратов устанавливаются Министерством здравоохранения Российской Федерации.

Информация об изменениях:

[Постановлением](http://garant.zdravalt.ru/document?id=71366736&sub=1024) Правительства РФ от 11 августа 2016 г. N 784 в пункт 4 внесены изменения, [вступающие в силу](http://garant.zdravalt.ru/document?id=71366736&sub=2) с 1 сентября 2016 г.

[См. текст пункта в предыдущей редакции](http://garant.zdravalt.ru/document?id=57310938&sub=7)

4. Министерство здравоохранения Российской Федерации рассматривает в 10-дневный срок заявки на поставку лекарственных препаратов, утверждает объемы поставки лекарственных препаратов и доводит утвержденные объемы поставки лекарственных препаратов до сведения органов исполнительной власти субъектов Российской Федерации.

ГАРАНТ:

См. [Положение](http://garant.zdravalt.ru/document?id=70477840&sub=1000) о Комиссии Минздрава России по рассмотрению заявок ФМБА и органов исполнительной власти субъектов РФ на поставку 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, утвержденное [приказом](http://garant.zdravalt.ru/document?id=70477840&sub=0) Минздрава России от 20 января 2014 г. N 31

Информация об изменениях:

[Постановлением](http://garant.zdravalt.ru/document?id=70124098&sub=11762) Правительства РФ от 4 сентября 2012 г. N 882 в пункт 5 внесены изменения

[См. текст пункта в предыдущей редакции](http://garant.zdravalt.ru/document?id=57947051&sub=8)

5. Министерство здравоохранения Российской Федерации осуществляет в соответствии с утвержденными объемами поставки лекарственных препаратов размещение заказов на их поставку в порядке, установленном законодательством Российской Федерации о размещении заказов на поставку товаров для государственных нужд.

6. При размещении заказов на поставку лекарственных препаратов предусматривается выполнение следующих требований:

а) обеспечение доставки лекарственных препаратов до организаций- получателей;

б) ведение организациями, заключившими государственные контракты на поставку лекарственных препаратов (далее - организации-поставщики), учета поставленных организациям-получателям лекарственных препаратов и соответствующей отчетности;

в) оплата организациям-поставщикам лекарственных препаратов, поставленных в рамках заключенных государственных контрактов, на основании документов, подтверждающих факт получения организациями-получателями лекарственных препаратов.

Информация об изменениях:

[Постановлением](http://garant.zdravalt.ru/document?id=70124098&sub=11762) Правительства РФ от 4 сентября 2012 г. N 882 в пункт 7 внесены изменения

[См. текст пункта в предыдущей редакции](http://garant.zdravalt.ru/document?id=57947051&sub=13)

7. Организации-поставщики представляют в Министерство здравоохранения Российской Федерации оформленные в установленном порядке документы, подтверждающие факт получения организациями-получателями лекарственных препаратов (накладные, акт приема-передачи лекарственных препаратов (далее - акт приема-передачи)).

Информация об изменениях:

[Постановлением](http://garant.zdravalt.ru/document?id=71366736&sub=1025) Правительства РФ от 11 августа 2016 г. N 784 пункт 8 изложен в новой редакции, [вступающей в силу](http://garant.zdravalt.ru/document?id=71366736&sub=2) с 1 сентября 2016 г.

[См. текст пункта в предыдущей редакции](http://garant.zdravalt.ru/document?id=57310938&sub=14)

8. Министерство здравоохранения Российской Федерации в течение 14 рабочих дней со дня поступления акта приема-передачи осуществляет учет лекарственных препаратов и издает [распорядительный акт](http://garant.zdravalt.ru/document?id=70256320&sub=0) о передаче лекарственных препаратов в собственность субъектов Российской Федерации с указанием номенклатуры, количества и стоимости лекарственных препаратов.

Информация об изменениях:

[Постановлением](http://garant.zdravalt.ru/document?id=71366736&sub=1025) Правительства РФ от 11 августа 2016 г. N 784 пункт 9 изложен в новой редакции, [вступающей в силу](http://garant.zdravalt.ru/document?id=71366736&sub=2) с 1 сентября 2016 г.

[См. текст пункта в предыдущей редакции](http://garant.zdravalt.ru/document?id=57310938&sub=17)

9. Министерство здравоохранения Российской Федерации в течение 5 рабочих дней со дня издания распорядительного акта, предусмотренного [пунктом 8](#sub_14) настоящего Положения, направляет в орган исполнительной власти субъекта Российской Федерации в 2 экземплярах извещение о поставке лекарственных препаратов и акт приема-передачи.

10. [Утратил силу](http://garant.zdravalt.ru/document?id=71366736&sub=1026) с 1 сентября 2016 г.

Информация об изменениях:

См. текст [пункта 10](http://garant.zdravalt.ru/document?id=57310938&sub=18)

11. [Утратил силу](http://garant.zdravalt.ru/document?id=71366736&sub=1026) с 1 сентября 2016 г.

Информация об изменениях:

См. текст [пункта 11](http://garant.zdravalt.ru/document?id=57310938&sub=19)

[Постановлением](http://garant.zdravalt.ru/document?id=71366736&sub=1027) Правительства РФ от 11 августа 2016 г. N 784 в пункт 12 внесены изменения, [вступающие в силу](http://garant.zdravalt.ru/document?id=71366736&sub=2) с 1 сентября 2016 г.

[См. текст пункта в предыдущей редакции](http://garant.zdravalt.ru/document?id=57310938&sub=20)

12. Орган исполнительной власти субъекта Российской Федерации в течение 14 рабочих дней со дня получения извещения о поставке лекарственных препаратов и акта приема-передачи подписывает и заверяет печатью извещение и акт, после чего возвращает в Министерство здравоохранения Российской Федерации один экземпляр извещения и один экземпляр акта приема-передачи.

Информация об изменениях:

[Постановлением](http://garant.zdravalt.ru/document?id=71559596&sub=12) Правительства РФ от 17 апреля 2017 г. N 457 пункт 13 изложен в новой редакции

[См. текст пункта в будущей редакции](http://garant.zdravalt.ru/document?id=57325043&sub=21)

13. Орган исполнительной власти субъекта Российской Федерации на основании акта приема-передачи осуществляет учет лекарственных препаратов и издает по каждой организации-получателю распорядительный акт о передаче в ее оперативное управление лекарственных препаратов с указанием их номенклатуры, количества и стоимости, а также осуществляет их передачу при необходимости в собственность муниципальных образований.

Информация об изменениях:

[Постановлением](http://garant.zdravalt.ru/document?id=71366736&sub=1028) Правительства РФ от 11 августа 2016 г. N 784 в пункт 14 внесены изменения, [вступающие в силу](http://garant.zdravalt.ru/document?id=71366736&sub=2) с 1 сентября 2016 г.

[См. текст пункта в предыдущей редакции](http://garant.zdravalt.ru/document?id=57310938&sub=22)

14. Организации-получатели в течение 2 рабочих дней со дня получения от органа исполнительной власти субъекта Российской Федерации документов, подтверждающих передачу им лекарственных препаратов в оперативное управление, принимают лекарственные препараты на учет, обеспечивают их сохранность и целевое использование.

Информация об изменениях:

[Постановлением](http://garant.zdravalt.ru/document?id=71366736&sub=1029) Правительства РФ от 11 августа 2016 г. N 784 Положение дополнено пунктом 14.1, [вступающим в силу](http://garant.zdravalt.ru/document?id=71366736&sub=2) с 1 сентября 2016 г.

14.1. Министерство здравоохранения Российской Федерации в установленном им [порядке](http://garant.zdravalt.ru/document?id=71562816&sub=1000) 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.

Информация об изменениях:

[Постановлением](http://garant.zdravalt.ru/document?id=71366736&sub=1210) Правительства РФ от 11 августа 2016 г. N 784 пункт 15 изложен в новой редакции, [вступающей в силу](http://garant.zdravalt.ru/document?id=71366736&sub=2) с 1 сентября 2016 г.

[См. текст пункта в предыдущей редакции](http://garant.zdravalt.ru/document?id=57310938&sub=23)

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.