

Постановление Правительства РФ от 28.12.2016 N 1512 – Об утверждении Положения об организации обеспечения лиц, инфицированных вирусом иммунодефицита человека, в том числе в сочетании с вирусами гепатитов В и С, противовирусными лекарственными препаратами для медицинского применения и Положения об организации обеспечения лиц, больных туберкулезом с множественной лекарственной устойчивостью возбудителя, антибактериальными и противотуберкулезными лекарственными препаратами для медицинского применения – Действующая последняя редакция от 28.11.2020 – Редакция N 5 – Начало действия редакции 01.01.2021

Список изменяющих документов (в ред. Постановлений Правительства РФ от 29.12.2018 N 1743, от 28.08.2019 N 1110, от 20.05.2020 N 708, от 28.11.2020 N 1963)

В соответствии со статьей 14 Федерального закона "Об основах охраны здоровья граждан в РФ" Правительство РФ постановляет:

1. Утвердить прилагаемые:

Положение об организации обеспечения лиц, инфицированных вирусом иммунодефицита человека, в том числе в сочетании с вирусами гепатитов В и С, противовирусными лекарственными препаратами для медицинского применения;

Положение об организации обеспечения лиц, больных туберкулезом с множественной лекарственной устойчивостью возбудителя, антибактериальными и противотуберкулезными лекарственными препаратами для медицинского применения.

2. Настоящее постановление вступает в силу с 1 января 2017 года.

Утверждено постановлением Правительства РФ от 28.12.2016 N 1512

Положение об организации обеспечения лиц, инфицированных вирусом иммунодефицита человека, в том числе в сочетании с вирусами гепатитов В и С, противовирусными лекарственными препаратами для медицинского применения

Список изменяющих документов (в ред. Постановлений Правительства РФ от 28.08.2019 N 1110, от 28.11.2020 N 1963)

1. Настоящее Положение устанавливает порядок организации обеспечения лиц, инфицированных вирусом иммунодефицита человека, в том числе в сочетании с вирусами гепатитов В и С, противовирусными лекарственными препаратами для медицинского применения, включенными в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов (далее соответственно – больные, лекарственные препараты), порядок и условия передачи лекарственных препаратов федеральным государственным учреждениям,

оказывающим медицинскую помощь, подведомственным Федеральному медико-биологическому агентству, Федеральной службе исполнения наказаний, а также в собственность субъектов РФ.

(в ред. Постановления Правительства РФ от 28.11.2020 N 1963)

2. Источниками финансирования организации обеспечения лекарственными препаратами больных являются бюджетные ассигнования, предусмотренные в федеральном бюджете Министерству здравоохранения РФ.

3. Право больного на обеспечение лекарственными препаратами возникает со дня включения сведений о нем в федеральный или в региональный сегменты Федерального регистра лиц, инфицированных вирусом иммунодефицита человека (далее – Федеральный регистр).

Дата включения больного в указанные сегменты Федерального регистра фиксируется лечащим врачом в медицинской карте амбулаторного больного или истории развития ребенка.

4. Организация обеспечения Министерством здравоохранения РФ за счет средств федерального бюджета больных лекарственными препаратами осуществляется с учетом стандартов медицинской помощи, клинических рекомендаций и средней курсовой дозы лекарственных препаратов.

5. Федеральное медико-биологическое агентство, Федеральная служба исполнения наказаний и органы исполнительной власти субъектов РФ в сфере охраны здоровья определяют соответственно подведомственные федеральные государственные учреждения, оказывающие медицинскую помощь, и расположенные в субъектах РФ организации, имеющие лицензию на осуществление медицинской и (или) фармацевтической деятельности (далее – организации-получатели), в целях поставки организациям-получателям лекарственных препаратов.

(в ред. Постановления Правительства РФ от 28.11.2020 N 1963)

Органы исполнительной власти субъектов РФ в сфере охраны здоровья, Федеральное медико-биологическое агентство, Федеральная служба исполнения наказаний не позднее 1 ноября текущего года представляют в Министерство здравоохранения РФ заявки на поставку лекарственных препаратов (далее – заявки) по форме, утвержденной указанным Министерством, с приложением обоснований по их объему, а также перечень организаций-получателей.

(в ред. Постановления Правительства РФ от 28.11.2020 N 1963)

Потребность (объем поставки) в лекарственном препарате определяется с учетом клинических рекомендаций и средней курсовой дозы лекарственного препарата исходя из ежемесячной фактической потребности больных в лекарственных препаратах в соответствии со сведениями регионального сегмента Федерального регистра и необходимости формирования запаса на 15 месяцев.

6. Министерство здравоохранения РФ формирует комиссию по рассмотрению заявок (далее – комиссия), утверждает положение о комиссии и ее состав. Комиссия на своем заседании рассматривает заявки на предмет обоснованности заявленных объемов лекарственных препаратов, при необходимости корректирует их и согласовывает с

вынесением соответствующего решения.

Согласование заявок осуществляется комиссией с участием представителей органов исполнительной власти субъектов РФ, Федеральной службы исполнения наказаний и Федерального медико-биологического агентства (в том числе с использованием информационно-телекоммуникационных технологий).

(в ред. Постановления Правительства РФ от 28.11.2020 N 1963)

7. Объем поставок лекарственных препаратов формируется в пределах бюджетных ассигнований, предусмотренных в федеральном законе о федеральном бюджете на соответствующий финансовый год и плановый период, и лимитов бюджетных обязательств, доведенных в установленном порядке до Министерства здравоохранения РФ на закупку лекарственных препаратов.

8. В соответствии с объемами поставок лекарственных препаратов, утвержденными органами исполнительной власти субъектов РФ в сфере охраны здоровья, Федеральной службой исполнения наказаний и Федеральным медико-биологическим агентством с учетом решения комиссии, Министерство здравоохранения РФ в установленном законодательством РФ порядке осуществляет закупку лекарственных препаратов.

(в ред. Постановления Правительства РФ от 28.11.2020 N 1963)

9. Поставщики лекарственных препаратов, определенные в соответствии с законодательством РФ, представляют в Министерство здравоохранения РФ оформленные в установленном порядке документы, подтверждающие факт получения организациями-получателями лекарственных препаратов, в том числе накладные и акты приема-передачи лекарственных препаратов.

10. Министерство здравоохранения РФ в течение 10 рабочих дней со дня поступления акта приема-передачи принимает на учет лекарственные препараты и издает распорядительные акты о передаче лекарственных препаратов в собственность субъектов РФ с указанием номенклатуры, количества и стоимости лекарственных препаратов в отношении каждого субъекта РФ, а также Федеральному медико-биологическому агентству и Федеральной службе исполнения наказаний с указанием номенклатуры, количества и стоимости лекарственных препаратов.

(в ред. Постановления Правительства РФ от 28.11.2020 N 1963)

11. Министерство здравоохранения РФ в течение 5 рабочих дней со дня издания распорядительного акта, предусмотренного [пунктом 10](#) настоящего Положения, направляет в органы исполнительной власти субъектов РФ, определенные высшими должностными лицами субъектов РФ (руководителями высших исполнительных органов государственной власти субъектов РФ) (далее – уполномоченные органы), Федеральное медико-биологическое агентство и Федеральную службу исполнения наказаний извещение о поставке лекарственных препаратов и акт приема-передачи (в 2 экземплярах), подписанные указанным Министерством.

(в ред. Постановления Правительства РФ от 28.11.2020 N 1963)

12. Уполномоченные органы, Федеральная служба исполнения наказаний и Федеральное медико-биологическое агентство в течение 5 рабочих дней со дня получения

извещения о поставке лекарственных препаратов и акта приема-передачи, предусмотренных **пунктом 11** настоящего Положения, подписывают и заверяют печатью оба экземпляра извещения о поставке лекарственных препаратов и оба экземпляра акта приема-передачи, после чего возвращают в Министерство здравоохранения РФ один экземпляр указанного извещения и один экземпляр указанного акта приема-передачи.
(в ред. Постановления Правительства РФ от 28.11.2020 N 1963)

13. Уполномоченные органы, Федеральная служба исполнения наказаний и Федеральное медико-биологическое агентство на основании акта приема-передачи, предусмотренного **пунктом 11** настоящего Положения, принимают на учет лекарственные препараты и в течение 5 рабочих дней со дня получения указанного акта приема-передачи издают соответствующие распорядительные акты о передаче лекарственных препаратов организациям-получателям с указанием номенклатуры, количества и стоимости лекарственных препаратов в отношении каждой организации-получателя.
(в ред. Постановления Правительства РФ от 28.11.2020 N 1963)

14. Организации-получатели в течение 2 рабочих дней со дня получения документов, подтверждающих передачу им лекарственных препаратов, принимают лекарственные препараты на учет, обеспечивают их сохранность и целевое использование.

15. Министерство здравоохранения РФ в установленном им порядке осуществляет мониторинг движения и учета лекарственных препаратов в субъектах РФ, доводит до сведения уполномоченных органов, Федеральной службы исполнения наказаний и Федерального медико-биологического агентства полученные по результатам мониторинга данные, в том числе сведения 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 больных, изменениями в назначениях медицинскими работниками лекарственных препаратов больным и согласовывает перераспределение лекарственных препаратов между субъектами РФ, Федеральной службой исполнения наказаний и Федеральным медико-биологическим агентством.
(в ред. Постановления Правительства РФ от 28.11.2020 N 1963)

16. Передача лекарственных препаратов одним субъектом РФ в собственность другого субъекта РФ осуществляется на основании акта приема-передачи. Министерство здравоохранения РФ уведомляется о передаче лекарственных препаратов в 10-дневный срок после подписания акта приема-передачи уполномоченными органами.

Передача лекарственных препаратов между субъектами РФ, Федеральной службой исполнения наказаний и Федеральным медико-биологическим агентством осуществляется на основании соответствующего распорядительного акта уполномоченного органа, Федеральной службы исполнения наказаний или Федерального медико-биологического агентства о передаче лекарственных препаратов, извещения о поставке лекарственных препаратов и акта приема-передачи. Министерство здравоохранения РФ уведомляется о передаче лекарственных препаратов в 10-дневный срок после подписания акта приема-передачи соответствующим уполномоченным органом, Федеральной службой исполнения наказаний и Федеральным медико-биологическим агентством.
(в ред. Постановления Правительства РФ от 28.11.2020 N 1963)

17. Министерство здравоохранения РФ представляет ежеквартально, до 10-го числа месяца, следующего за отчетным кварталом, в Федеральную службу по надзору в сфере здравоохранения сведения о передаче лекарственных препаратов уполномоченным органам, Федеральной службе исполнения наказаний и Федеральному медико-биологическому агентству и согласованных перераспределениях лекарственных препаратов, в том числе между уполномоченными органами, Федеральной службой исполнения наказаний и Федеральным медико-биологическим агентством, в целях осуществления контроля за целевым использованием лекарственных препаратов.
(в ред. Постановления Правительства РФ от 28.11.2020 N 1963)

18. В целях обеспечения больных лекарственными препаратами в порядке, установленном законодательством РФ, осуществляется назначение лекарственных препаратов и оформление рецептов на лекарственные препараты.

19. При назначении больному лекарственных препаратов лечащий врач информирует его о возможности получения им соответствующих лекарственных препаратов без взимания платы в соответствии с законодательством РФ.

20. В целях динамического наблюдения за больным и соблюдения периодичности посещения им медицинской организации лечащим врачом определяется количество лекарственного препарата, единовременно оформленного на рецептурном бланке в соответствии с рекомендованной среднесуточной курсовой дозой и сроком, назначенным для посещения.

21. Медицинская организация предоставляет больному (его законному представителю) информацию об организациях, расположенных в границах муниципального образования по месту жительства или месту пребывания (в случае если срок пребывания превышает 6 месяцев) больного и осуществляющих бесплатный отпуск лекарственных препаратов, назначенных лечащим врачом.

22. Назначение и отпуск больному (его законному представителю) лекарственных препаратов осуществляется в срок, не превышающий 20 рабочих дней со дня включения больного в региональный сегмент Федерального регистра.

22(1). Организация оказания медицинской помощи лицам, заключенным под стражу или отбывающим наказание в виде лишения свободы, в том числе назначение и применение лекарственных препаратов, осуществляется в порядке, установленном Министерством юстиции РФ.

(п. 22(1) введен Постановлением Правительства РФ от 28.11.2020 N 1963)

23. В случае выезда больного за пределы субъекта РФ, на территории которого больной проживает, а также за пределы территории, подлежащей обслуживанию Федеральным медико-биологическим агентством, на территорию другого субъекта РФ или другую территорию, подлежащую обслуживанию Федеральным медико-биологическим агентством, на срок, не превышающий 6 месяцев, такому больному органом исполнительной власти субъекта РФ в сфере охраны здоровья или федеральным государственным учреждением, оказывающим медицинскую помощь, подведомственным Федеральному медико-биологическому агентству, организуется обеспечение лекарственными препаратами на срок

приема, равный сроку его выезда за пределы территории субъекта РФ, а также территории, подлежащей обслуживанию Федеральным медико-биологическим агентством, либо, учитывая сроки годности имеющихся остатков лекарственных препаратов, обеспечение такого больного лекарственными препаратами на соответствующий срок.

Сведения о количестве назначенных или отпущенных больному (его законному представителю) лекарственных препаратов вносятся в региональный сегмент Федерального регистра.

24. В случае выезда больного за пределы субъекта РФ, на территории которого больной проживает, а также за пределы территории, подлежащей обслуживанию Федеральным медико-биологическим агентством, на территорию другого субъекта РФ или другую территорию, подлежащую обслуживанию Федеральным медико-биологическим агентством, на срок, превышающий 6 месяцев, или в случае изменения места жительства такому больному назначаются лекарственные препараты на срок приема не более одного месяца либо организуется органом исполнительной власти субъекта РФ в сфере охраны здоровья или федеральным государственным учреждением, оказывающим медицинскую помощь, подведомственным Федеральному медико-биологическому агентству, обеспечение такого больного лекарственными препаратами на срок приема не более одного месяца.

Сведения о таком больном подлежат исключению из регионального сегмента Федерального регистра, который ведется органом исполнительной власти в сфере охраны здоровья субъекта РФ, с территории которого выезжает больной, или федерального сегмента (в случае выезда больного с территории, подлежащей обслуживанию Федеральным медико-биологическим агентством) и передаче (в том числе с использованием информационно-телекоммуникационных технологий) органу исполнительной власти в сфере охраны здоровья субъекта РФ, на территорию которого въехал больной, или Федеральному медико-биологическому агентству для включения в установленном порядке в другой региональный сегмент или федеральный сегмент Федерального регистра.

Датой включения в таких случаях сведений о больном в другой региональный сегмент или федеральный сегмент Федерального регистра является день, следующий за днем исключения в соответствии с абзацем вторым настоящего пункта сведений о нем из соответствующего регионального сегмента или федерального сегмента Федерального регистра.

25. Орган исполнительной власти в сфере охраны здоровья субъекта РФ, с территории которого выехал больной, или Федеральное медико-биологическое агентство (в случае выезда больного с обслуживаемой им территории) представляет (в том числе с использованием информационно-телекоммуникационных технологий) по запросу органа исполнительной власти в сфере охраны здоровья субъекта РФ, на территорию которого въехал больной, или Федерального медико-биологического агентства (в случае выезда больного на обслуживаемую им территорию) сведения о количестве назначенных или фактически предоставленных больному (его законному представителю) лекарственных препаратов в соответствии с пунктом 24 настоящего Положения.

26. Орган исполнительной власти в сфере охраны здоровья субъекта РФ, на территории которого проживал больной, или Федеральное медико-биологическое агентство (в случае выезда больного с обслуживаемой им территории) представляет (в том числе с использованием информационно-телекоммуникационных технологий) по запросу

Федеральной службы исполнения наказаний сведения о количестве назначенных или фактически предоставленных больному лекарственных препаратов.

Федеральная служба исполнения наказаний по запросу органа исполнительной власти в сфере охраны здоровья субъекта РФ, на территорию которого въехал больной, или Федерального медико-биологического агентства (в случае въезда больного на обслуживаемую им территорию) представляет (в том числе с использованием информационно-телекоммуникационных технологий) сведения о количестве назначенных или фактически предоставленных больному лекарственных препаратов.
(п. 26 введен Постановлением Правительства РФ от 28.11.2020 N 1963)

Утверждено постановлением Правительства РФ от 28.12.2016 N 1512

Положение об организации обеспечения лиц, больных туберкулезом с множественной лекарственной устойчивостью возбудителя, антибактериальными и противотуберкулезными лекарственными препаратами для медицинского применения

Список изменяющих документов (в ред. Постановлений Правительства РФ от 28.08.2019 N 1110, от 20.05.2020 N 708)

1. Настоящее Положение устанавливает порядок организации обеспечения лиц, больных туберкулезом с множественной лекарственной устойчивостью возбудителя (далее – больные), антибактериальными и противотуберкулезными лекарственными препаратами для медицинского применения, предназначенными для лечения этого заболевания и включенными в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов (далее – лекарственные препараты), а также порядок и условия передачи лекарственных препаратов в собственность субъектов РФ.

2. Источником финансирования организации обеспечения больных лекарственными препаратами являются бюджетные ассигнования, предусмотренные в федеральном бюджете Министерству здравоохранения РФ.

3. Право больного на обеспечение лекарственными препаратами возникает со дня включения сведений о нем в региональный сегмент Федерального регистра лиц, больных туберкулезом (далее – Федеральный регистр).

Дата включения больного в региональный сегмент Федерального регистра фиксируется лечащим врачом в медицинской карте амбулаторного больного или истории развития ребенка.

4. Организация обеспечения Министерством здравоохранения РФ за счет средств федерального бюджета больных лекарственными препаратами осуществляется с учетом стандартов медицинской помощи, клинических рекомендаций и средней курсовой дозы лекарственных препаратов.

5. Органы исполнительной власти субъектов РФ в сфере охраны здоровья не позднее 1 ноября текущего года представляют в Министерство здравоохранения РФ заявки на поставку лекарственных препаратов (далее – заявки) по форме, утвержденной указанным Министерством, с приложением обоснований по их объему, а также перечень организаций, имеющих лицензию на осуществление медицинской и (или) фармацевтической деятельности в субъектах РФ (далее – организации-получатели), в целях поставки организациям-получателям лекарственных препаратов.

Потребность (объем поставки) в лекарственном препарате определяется с учетом клинических рекомендаций и средней курсовой дозы лекарственного препарата исходя из ежемесячной фактической потребности больных в лекарственных препаратах в соответствии со сведениями регионального сегмента Федерального регистра и необходимости формирования запаса на 15 месяцев.

6. Министерство здравоохранения РФ формирует комиссию по рассмотрению заявок (далее – комиссия), утверждает положение о комиссии и ее состав. Комиссия на своем заседании рассматривает заявки на предмет обоснованности заявленных объемов лекарственных препаратов, при необходимости корректирует их и согласовывает с вынесением соответствующего решения.

Согласование заявок осуществляется комиссией с участием представителей органов исполнительной власти субъектов РФ (в том числе с использованием информационно-телекоммуникационных технологий).

7. Объем поставок лекарственных препаратов формируется в пределах бюджетных ассигнований, предусмотренных в федеральном законе о федеральном бюджете на соответствующий финансовый год и плановый период, и лимитов бюджетных обязательств, доведенных в установленном порядке до Министерства здравоохранения РФ на закупку лекарственных препаратов.

8. В соответствии с объемами поставок лекарственных препаратов, утвержденными органами исполнительной власти субъектов РФ в сфере охраны здоровья с учетом решения комиссии, Министерство здравоохранения РФ в установленном законодательством РФ порядке осуществляет закупку лекарственных препаратов.

9. Поставщики лекарственных препаратов, определенные в соответствии с законодательством РФ, представляют в Министерство здравоохранения РФ оформленные в установленном порядке документы, подтверждающие факт получения организациями-получателями лекарственных препаратов, в том числе накладные и акты приема-передачи лекарственных препаратов.

10. Министерство здравоохранения РФ в течение 10 рабочих дней со дня поступления акта приема-передачи принимает на учет лекарственные препараты и издает распорядительные акты о передаче лекарственных препаратов в собственность субъектов РФ с указанием номенклатуры, количества и стоимости лекарственных препаратов в отношении каждого субъекта РФ.

11. Министерство здравоохранения РФ в течение 5 рабочих дней со дня издания распорядительного акта, предусмотренного [пунктом 10](#) настоящего Положения, направляет в

органы исполнительной власти субъектов РФ, определенные высшими должностными лицами субъектов РФ (руководителями высших исполнительных органов государственной власти субъектов РФ) (далее – уполномоченные органы) извещение о поставке лекарственных препаратов и акт приема-передачи (в 2 экземплярах), подписанные указанным Министерством.

12. Уполномоченные органы в течение 5 рабочих дней со дня получения извещения о поставке лекарственных препаратов и акта приема-передачи, предусмотренных [пунктом 11](#) настоящего Положения, подписывают и заверяют печатью оба экземпляра извещения о поставке лекарственного препарата и оба экземпляра акта приема-передачи, после чего возвращают в Министерство здравоохранения РФ один экземпляр указанного извещения и один экземпляр указанного акта приема-передачи.

13. Уполномоченный орган на основании акта приема-передачи, предусмотренного [пунктом 11](#) настоящего Положения, принимает на учет лекарственные препараты и в течение 5 рабочих дней со дня получения указанного акта приема-передачи издает распорядительный акт о передаче лекарственных препаратов организациям-получателям с указанием номенклатуры, количества и стоимости лекарственных препаратов в отношении каждой организации-получателя.

14. Организации-получатели в течение 2 рабочих дней со дня получения документов, подтверждающих передачу им лекарственных препаратов, принимают лекарственные препараты на учет, обеспечивают их сохранность и целевое использование.

15. Министерство здравоохранения РФ в установленном им порядке осуществляет мониторинг движения и учета лекарственных препаратов в субъектах РФ, доводит до сведения уполномоченных органов полученные по результатам мониторинга данные, в том числе сведения 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 в субъекте РФ численности больных, изменениями в назначениях медицинскими работниками лекарственных препаратов больным и согласовывает перераспределение лекарственных препаратов между субъектами РФ.

16. Передача лекарственных препаратов одним субъектом РФ в собственность другого субъекта РФ осуществляется на основании акта приема-передачи. Министерство здравоохранения РФ уведомляется о передаче лекарственных препаратов в 10-дневный срок после подписания акта приема-передачи уполномоченными органами.

17. Министерство здравоохранения РФ представляет ежеквартально, до 10-го числа месяца, следующего за отчетным кварталом, в Федеральную службу по надзору в сфере здравоохранения сведения о передаче лекарственных препаратов в собственность субъекта РФ и согласованных перераспределениях лекарственных препаратов между субъектами РФ в целях осуществления контроля за целевым использованием лекарственных препаратов.

18. В целях обеспечения больных лекарственными препаратами в порядке, установленном законодательством РФ, осуществляется назначение лекарственных препаратов и оформление рецептов на лекарственные препараты.

18(1). В случае нахождения больного на лечении в стационарных условиях обеспечение лекарственными препаратами, закупаемыми за счет средств федерального бюджета, осуществляется путем их предоставления организацией-получателем медицинской организации, в которой проводится лечение.
(п. 18(1) введен Постановлением Правительства РФ от 20.05.2020 N 708)

19. При назначении больному лекарственных препаратов лечащий врач информирует его о возможности получения им соответствующих лекарственных препаратов без взимания платы в соответствии с законодательством РФ.

20. В целях динамического наблюдения за больным и соблюдения периодичности посещения им медицинской организации лечащим врачом определяется количество лекарственного препарата, единовременно оформленного на рецептурном бланке в соответствии с рекомендованной среднесуточной курсовой дозой и сроком, назначенным для посещения.

21. Медицинская организация предоставляет больному (его законному представителю) информацию об организациях, расположенных в границах муниципального образования по месту жительства или месту пребывания (в случае если срок пребывания превышает 6 месяцев) больного и осуществляющих бесплатный отпуск лекарственных препаратов, назначенных лечащим врачом.

22. Назначение и отпуск больному (его законному представителю) лекарственных препаратов осуществляется в срок, не превышающий 20 рабочих дней со дня включения больного в региональный сегмент Федерального регистра.

23. В случае выезда больного за пределы субъекта РФ, на территории которого больной проживает, на территорию другого субъекта РФ на срок, не превышающий 6 месяцев, органом исполнительной власти субъекта РФ в сфере охраны здоровья организуется обеспечение такого больного лекарственными препаратами на срок приема, равный сроку его выезда за пределы территории субъекта РФ, либо, учитывая сроки годности имеющихся остатков лекарственных препаратов, обеспечение такого больного лекарственными препаратами на соответствующий срок.

Сведения о количестве назначенных или отпущенных больному (его законному представителю) лекарственных препаратов вносятся в региональный сегмент Федерального регистра.

24. В случае выезда больного за пределы субъекта РФ, на территории которого больной проживает, на территорию другого субъекта РФ на срок, превышающий 6 месяцев, или в случае изменения места жительства такому больному назначаются лекарственные препараты на срок приема не более одного месяца либо органом исполнительной власти субъекта РФ в сфере охраны здоровья организуется обеспечение такого больного лекарственными препаратами на срок приема не более одного месяца.

Сведения о таком больном подлежат исключению из соответствующего регионального сегмента Федерального регистра и передаче (в том числе с использованием информационно-телекоммуникационных технологий) органу исполнительной власти в сфере охраны здоровья субъекта РФ, на территорию которого въехал больной, для включения в другой

региональный сегмент Федерального регистра.

Датой включения сведений о больном в другой региональный сегмент Федерального регистра является день, следующий за днем исключения в соответствии с абзацем вторым настоящего пункта сведений о нем из регионального сегмента Федерального регистра органом исполнительной власти в сфере охраны здоровья субъекта РФ, с территории которого выехал больной.

25. Орган исполнительной власти в сфере охраны здоровья субъекта РФ, с территории которого выехал больной, представляет (в том числе с использованием информационно-телекоммуникационных технологий) по запросу органа исполнительной власти в сфере охраны здоровья субъекта РФ, на территорию которого въехал больной, сведения о количестве назначенных или фактически предоставленных больному (его законному представителю) лекарственных препаратов в соответствии с пунктом 24 настоящего Положения.
