Постановление Правительств РФ от 22.09.2014 N 968 – О порядке формирования перечней медицинских изделий – Вместе с Правилами формирования перечней медицинских изделий – Действующая последняя редакция от 10.10.2019 – Начало действия редакции 22.10.2019

Список изменяющих документов (в ред. Постановления Правительства РФ от 01.10.2018 N 1168, от 10.10.2019 N 1306)

В соответствии с частью 2 статьи 80 Федерального закона "Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации" и частью 2 статьи 6.2 Федерального закона "О государственной социальной помощи" Правительство Российской Федерации постановляет:

- 1. Утвердить прилагаемые Правила формирования перечней медицинских изделий.
- 2. Министерству здравоохранения Российской Федерации утвердить положение о комиссии Министерства здравоохранения Российской Федерации по формированию перечней медицинских изделий и ее состав.
- 3. Установить, что в 2014 году предложения по формированию перечней медицинских изделий направляются в Министерство здравоохранения Российской Федерации в порядке, предусмотренном <u>Правилами</u>, утвержденными настоящим постановлением, до 6 октября 2014 г.

Утверждены постановлением Правительства РФ от 22.09.2014 N 968

Правила формирования перечней медицинских изделий

Список изменяющих документов (в ред. Постановления Правительства РФ от 01.10.2018~N 1168, от 10.10.2019~N 1306)

- 1. Настоящие Правила определяют порядок формирования:
- а) перечня медицинских изделий, имплантируемых в организм человека при оказании медицинской помощи в рамках программы государственных гарантий бесплатного оказания гражданам медицинской помощи (далее программа государственных гарантий);
- б) перечня медицинских изделий, отпускаемых по рецептам на медицинские изделия при предоставлении набора социальных услуг.
- 2. Перечни медицинских изделий, предусмотренные <u>пунктом 1</u> настоящих Правил (далее перечни), формируются по видам медицинских изделий, отвечающих следующим требованиям:
- а) медицинское изделие зарегистрировано в Российской Федерации в установленном порядке;
- б) вид медицинского изделия включен в номенклатурную классификацию медицинских изделий, утвержденную Министерством здравоохранения Российской Федерации;
 - в) применение медицинского изделия в Российской Федерации не приостановлено.

- 3. Перечень медицинских изделий, предусмотренный <u>подпунктом "а" пункта 1</u> настоящих Правил, формируется по видам медицинских изделий, отвечающих помимо требований, указанных в <u>пункте 2</u> настоящих Правил, следующим требованиям:
- а) имеется обоснование (данные клинических испытаний, отчеты производителей результатах практического применения, (изготовителей) результаты оценки экономической производителей (изготовителей), результаты мониторинга безопасности медицинского изделия) включения медицинского изделия в стандарты медицинской помощи, клинические рекомендации (протоколы лечения) по вопросам оказания специализированной медицинской помощи, в том числе высокотехнологичной медицинской помощи ПО установленному перечню видов высокотехнологичной медицинской помощи;
- б) совокупный объем производства и (или) поставок медицинского изделия соответствующего вида, зарегистрированного в Российской Федерации в установленном порядке, покрывает потребности оказания специализированной медицинской помощи, в том числе высокотехнологичной медицинской помощи по установленному перечню видов высокотехнологичной медицинской помощи, в рамках программы государственных гарантий.
- 4. Перечень медицинских изделий, предусмотренный <u>подпунктом "б" пункта 1</u> настоящих Правил, формируется по видам медицинских изделий, отвечающих помимо требований, указанных в <u>пункте 2</u> настоящих Правил, требованию о наличии возможности самостоятельного использования пациентом медицинского изделия в целях проведения медицинского исследования и (или) при введении лекарственного препарата.
- 5. Медицинское изделие подлежит исключению из перечней в случае, если оно не соответствует хотя бы одному из требований, предусмотренных <u>пунктами 2</u> <u>4</u> настоящих Правил.
- 6. Формирование перечней осуществляется не реже одного раза в 2 года с учетом объема бюджетных ассигнований, предусмотренных в федеральном бюджете на финансовое обеспечение программы государственных гарантий и оказание государственной социальной помощи.
- 7. Внесение изменений в перечни осуществляется в соответствии с положениями настоящих Правил.
- 8. Формирование перечней осуществляется образованной Министерством здравоохранения Российской Федерации комиссией по формированию перечней медицинских изделий (далее комиссия).
- 9. Организационно-техническое обеспечение деятельности комиссии осуществляется Министерством здравоохранения Российской Федерации.
- 10. В состав комиссии входят представители Министерства здравоохранения Российской Федерации, Министерства промышленности и торговли Российской Федерации, Министерства труда и социальной защиты Российской Федерации, Федеральной антимонопольной службы, Федеральной службы по надзору в сфере защиты прав потребителей и благополучия человека, Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения, Министерства науки и высшего образования Российской Федерации и Федерального медико-биологического агентства, эксперты (внештатные специалисты)

Министерства здравоохранения Российской Федерации, а также представители федеральных государственных образовательных организаций высшего медицинского образования, государственных медицинских, научных организаций и сообщества врачей. (в ред. Постановления Правительства РФ от 01.10.2018 N 1168)

- 11. Субъекты обращения медицинских изделий, медицинские, научные медицинские и (или) фармацевтические организации, а также общественные объединения, осуществляющие деятельность в сферах здравоохранения, обращения медицинских изделий, защиты прав граждан в сфере охраны здоровья (далее заявители), направляют в Министерство здравоохранения Российской Федерации не позднее 1 марта текущего года предложения о включении медицинского изделия в перечень или об исключении медицинского изделия из перечня (далее предложения) по форме согласно приложению.
- 12. В случае направления предложений по почте днем обращения заявителя в комиссию считается дата, указанная на почтовом штемпеле организации федеральной почтовой связи по месту отправления предложения.
- 13. Предложение направляется заявителем на бумажном носителе или в форме электронного документа с приложением соответствующих документов и сведений. Заявитель также вправе представить иные сведения, обосновывающие включение медицинского изделия в перечень или его исключение из перечня, на бумажном носителе или в форме электронного документа.
- 14. Информация о поступивших в комиссию предложениях размещается в установленном порядке на официальном сайте Министерства здравоохранения Российской Федерации в информационно-телекоммуникационной сети "Интернет" (далее сеть "Интернет").
- 15. Рассмотрение предложений осуществляется комиссией в срок, не превышающий 30 рабочих дней со дня их получения.

В случае если в указанный срок предложение не может быть рассмотрено, комиссия принимает решение о продлении срока его рассмотрения, но не более чем на 30 дней, о чем Министерство здравоохранения Российской Федерации уведомляет заявителя. Соответствующее уведомление может быть передано уполномоченному представителю заявителя лично под расписку, направлено по почте заказным письмом или передано в электронной форме с использованием сети "Интернет".

16. При возникновении конфликта интересов соответствующие члены комиссии не участвуют в процедурах принятия решения в отношении предложения.

Члены комиссии, представившие недостоверную информацию или не представившие (несвоевременно представившие) в комиссию информацию о наличии обстоятельств, способных привести к конфликту интересов при рассмотрении предложений, по решению комиссии отстраняются от дальнейшего участия в деятельности по формированию перечней, а решение в отношении предложения, принятого комиссией при их участии, подлежит пересмотру.

17. Комиссия при рассмотрении вопроса о возможности включения медицинского изделия в перечень или исключения медицинского изделия из перечня оценивает достоверность представленных заявителем сведений, соответствие медицинского изделия требованиям, предусмотренным пунктами 2 - 4 настоящих Правил, и принимает решение о

включении (исключении) медицинского изделия в перечень или о нецелесообразности включения (исключения) медицинского изделия в перечень.

- 18. Комиссия вправе по результатам осуществления мониторинга безопасности медицинского изделия при получении подтвержденной информации о нежелательных реакциях при его применении выступить инициатором исключения медицинского изделия из перечня.
- 19. С учетом принятых комиссией решений в отношении предложений Министерство здравоохранения Российской Федерации:
 - а) формирует проекты перечней;
 - б) информирует заявителей о решениях в отношении их предложений;
- в) размещает информацию, связанную с формированием перечней, на своем официальном сайте в сети "Интернет".
- 20. Проекты перечней подлежат согласованию с Министерством промышленности и торговли Российской Федерации, Министерством труда и социальной защиты Российской Федерации, Министерством финансов Российской Федерации, Федеральной антимонопольной службой, Федеральной службой по надзору в сфере защиты прав потребителей и благополучия человека и Министерством науки и высшего образования Российской Федерации.

(в ред. Постановления Правительства РФ от 01.10.2018 N 1168, *om 10.10.2019 N 1306*)

Приложение к Правилам формирования перечней медицинских изделий

(форма)

В комиссию Министерства здравоохранения Российской Федерации по формированию перечней медицинских изделий

Предложение о включении медицинского изделия в перечень медицинских изделий или об исключении медицинского изделия из перечня медицинских изделий

Пμ	едлаг	ается	
мє	едицин	ское изделие	(включить, исключить - указать нужное)
			(наименование медицинского изделия с указанием
В	qп (εи)	инадлежностей,	необходимых для применения медицинского изделия по назначению)
		(перечень мед	ицинских изделий, имплантируемых в организм человека,
			их изделий, отпускаемых по рецептам на медицинские ставлении набора социальных услуг, - указать нужное)

Информация о медицинском изделии

Постановление Правительств РФ от 22.09.2014 N 968 – О порядке формирования перечней медицинских изделий – Вместе с Правилами формирования перечней медицинских изделий – Действующая последняя редакция от 10.10.2019 – Начало действия редакции 22.10.2019

	Назначение	медицинского	изделия,	установленное	производителем
	Производитель	(изготовитель)	медицинско	го изделия	
		Информ	ация о заяв	ителе	
	Наименование	организации	или фами	лия, имя, отч	ество гражданина
	Адрес (место	нахождения) или	место жите	льства	
	Телефон, факс Адрес электро Ответственное	нной почты			
				е медицинского и ого изделия из п	
	дата (чч.мм.г			ийской Федерации	:
удс	юридическое		мя котор		регистрационное
		ОТСУТСТВИИ	или отме	не государствен	ной регистрации
еди	ицинского изде. Вид медицинскицинских изде.	отсутствии лия в Российско ого изделия в с лий, утвержденн	или отме й Федерации оответствии ой Министер	с номенклатурно	й классификацией нения Российской
меди меди реде	пцинского изде. Вид медицински пцинских изде. грации, или ук	отсутствии лия в Российско ого изделия в с лий, утвержденн азание на отсут	или отмей Федерации оответствии ой Министерствие таког	с номенклатурно: ством здравоохра: о вида ые включено меди:	й классификацией нения Российской
меди меди жипл стан	пцинского изде. Вид медицински изде. прации, или ука Стандарты медантируемое в ндартов Клинические	отсутствии лия в Российско ого изделия в с лий, утвержденн азание на отсут дицинской помо организм чел	или отме й Федерации оответствии ой Министер ствие таког щи, в котор овека, или протоколы лючено меди	с номенклатурно: ством здравоохра: о вида ые включено меди: указание на	й классификацией нения Российской цинское изделие,
меди меди жипл стан	пцинского изде. Вид медицински изде. грации, или ук. Стандарты медантируемое в прартов Клинические помощитствие таких	отсутствии лия в Российско ого изделия в с лий, утвержденн азание на отсут дицинской помо организм чел рекомендации (и, в которые вк	или отме й Федерации оответствии ой Министер ствие таког щи, в котор овека, или протоколы лючено меди	с номенклатурно: ством здравоохра: о вида ые включено меди: указание на лечения) по во: цинское изделие,	й классификацией нения Российской цинское изделие, отсутствие таких просам оказания