ПРАВИТЕЛЬСТВО РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

ПОСТАНОВЛЕНИЕ

от 28 ноября 2013 г. N 1086

ОБ УТВЕРЖДЕНИИ ПРАВИЛ

ФОРМИРОВАНИЯ ПЕРЕЧНЯ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ,

ЗАКУПКА КОТОРЫХ ОСУЩЕСТВЛЯЕТСЯ В СООТВЕТСТВИИ

С ИХ ТОРГОВЫМИ НАИМЕНОВАНИЯМИ

|  |
| --- |
| Список изменяющих документов  (в ред. [Постановления](consultantplus://offline/ref=435B546B1AEA54114115AAD9F1C9EA34B17EE538574CD9C6A6AD38F1D1822BE96058F92FDE78AAB37C468E66D4663D9FFFCB386F98636DB0J7CEO) Правительства РФ от 03.11.2018 N 1323) |

Правительство Российской Федерации постановляет:

1. Утвердить прилагаемые [Правила](#P31) формирования перечня лекарственных средств, закупка которых осуществляется в соответствии с их торговыми наименованиями.

2. Утратил силу. - [Постановление](consultantplus://offline/ref=435B546B1AEA54114115AAD9F1C9EA34B17EE538574CD9C6A6AD38F1D1822BE96058F92FDE78AAB278468E66D4663D9FFFCB386F98636DB0J7CEO) Правительства РФ от 03.11.2018 N 1323.

3. [Пункт 1](#P14) настоящего постановления вступает в силу с 1 января 2014 г.

Председатель Правительства

Российской Федерации

Д.МЕДВЕДЕВ

Утверждены

постановлением Правительства

Российской Федерации

от 28 ноября 2013 г. N 1086

ПРАВИЛА

ФОРМИРОВАНИЯ ПЕРЕЧНЯ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ, ЗАКУПКА

КОТОРЫХ ОСУЩЕСТВЛЯЕТСЯ В СООТВЕТСТВИИ

С ИХ ТОРГОВЫМИ НАИМЕНОВАНИЯМИ

|  |
| --- |
| Список изменяющих документов  (в ред. [Постановления](consultantplus://offline/ref=435B546B1AEA54114115AAD9F1C9EA34B17EE538574CD9C6A6AD38F1D1822BE96058F92FDE78AAB279468E66D4663D9FFFCB386F98636DB0J7CEO) Правительства РФ от 03.11.2018 N 1323) |

1. Настоящие Правила определяют порядок формирования утверждаемого Правительством Российской Федерации перечня лекарственных средств, закупка которых осуществляется в соответствии с их торговыми наименованиями (далее - перечень).

2. Основанием для включения лекарственного средства в перечень является невозможность замены лекарственного средства в рамках одного международного непатентованного наименования лекарственного средства или при отсутствии такого наименования химического, группировочного наименования, определяемая с учетом показателей эффективности и безопасности лекарственных препаратов. Основанием для исключения лекарственного средства из перечня является возможность такой замены.

3. Рассмотрение вопроса о возможности включения лекарственных средств в перечень либо исключения лекарственных средств из перечня осуществляется Межведомственной комиссией по вопросам охраны здоровья граждан (далее - Комиссия), положение и состав которой утверждаются Министерством здравоохранения Российской Федерации, по заявкам физических и юридических лиц.

(в ред. [Постановления](consultantplus://offline/ref=435B546B1AEA54114115AAD9F1C9EA34B17EE538574CD9C6A6AD38F1D1822BE96058F92FDE78AAB27E468E66D4663D9FFFCB386F98636DB0J7CEO) Правительства РФ от 03.11.2018 N 1323)

4. Заявки направляются в форме электронного документа или на бумажном носителе в Министерство здравоохранения Российской Федерации. [Форма](consultantplus://offline/ref=435B546B1AEA54114115AAD9F1C9EA34B379EC3D5E48D9C6A6AD38F1D1822BE96058F92FDE78AAB27B468E66D4663D9FFFCB386F98636DB0J7CEO) заявки утверждается указанным Министерством.

5. Рассмотрение вопроса о возможности включения лекарственных средств в перечень либо исключения лекарственных средств из перечня осуществляется на основании следующих документов (сведений), находящихся в распоряжении Министерства здравоохранения Российской Федерации:

а) отчеты о результатах исследований биоэквивалентности лекарственных препаратов или исследований терапевтической эквивалентности лекарственных препаратов, проведенных в соответствии с правилами клинической практики, или сведения об отсутствии таких отчетов;

б) результаты экспертизы отношения ожидаемой пользы к возможному риску применения лекарственных препаратов;

в) результаты мониторинга безопасности лекарственных препаратов.

6. Заявитель вправе представить указанные в [пункте 5](#P43) настоящих Правил документы (сведения) по собственной инициативе, а также иные сведения, в том числе данные международного опыта применения лекарственных средств (Всемирной организации здравоохранения, Европейского агентства по лекарственным средствам и Управления по контролю за обращением пищевых продуктов и лекарственных средств США) и результаты опубликованных научных исследований.

7. Министерство здравоохранения Российской Федерации совместно с Министерством промышленности и торговли Российской Федерации и Федеральной антимонопольной службой рассматривает заявки в срок, не превышающий 30 дней со дня их получения. В случае если в указанный срок заявка не может быть рассмотрена, срок продлевается, но не более чем на 30 дней, о чем Министерство здравоохранения Российской Федерации информирует заявителя в письменной форме или в форме электронного документа.

8. С учетом результатов указанного в [пункте 7](#P48) настоящих Правил совместного рассмотрения заявок Министерство здравоохранения Российской Федерации обобщает информацию, необходимую для рассмотрения вопроса о возможности включения лекарственных средств в перечень либо исключения лекарственных средств из перечня, и направляет соответствующие предложения с приложением необходимых документов (сведений) на рассмотрение Комиссии.

(в ред. [Постановления](consultantplus://offline/ref=435B546B1AEA54114115AAD9F1C9EA34B17EE538574CD9C6A6AD38F1D1822BE96058F92FDE78AAB27D468E66D4663D9FFFCB386F98636DB0J7CEO) Правительства РФ от 03.11.2018 N 1323)

9 - 10. Утратили силу. - [Постановление](consultantplus://offline/ref=435B546B1AEA54114115AAD9F1C9EA34B17EE538574CD9C6A6AD38F1D1822BE96058F92FDE78AAB17A468E66D4663D9FFFCB386F98636DB0J7CEO) Правительства РФ от 03.11.2018 N 1323.

11. С учетом результатов рассмотрения Комиссией предложений, указанных в [пункте 8](#P49) настоящих Правил, Министерство здравоохранения Российской Федерации:

(в ред. [Постановления](consultantplus://offline/ref=435B546B1AEA54114115AAD9F1C9EA34B17EE538574CD9C6A6AD38F1D1822BE96058F92FDE78AAB17B468E66D4663D9FFFCB386F98636DB0J7CEO) Правительства РФ от 03.11.2018 N 1323)

формирует проект перечня, лекарственные средства в который включаются под соответствующими международными непатентованными наименованиями или при отсутствии таких наименований химическими, группировочными наименованиями с указанием торговых наименований и лекарственных форм;

информирует заявителя о решении, принятом по его заявке.

12. Проект акта Правительства Российской Федерации об утверждении перечня перед внесением его в Правительство Российской Федерации подлежит согласованию с Министерством промышленности и торговли Российской Федерации, Министерством финансов Российской Федерации и Федеральной антимонопольной службой.

(п. 12 введен [Постановлением](consultantplus://offline/ref=435B546B1AEA54114115AAD9F1C9EA34B17EE538574CD9C6A6AD38F1D1822BE96058F92FDE78AAB178468E66D4663D9FFFCB386F98636DB0J7CEO) Правительства РФ от 03.11.2018 N 1323)