

**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 на 17 апреля 2017 года)**

ПРАВИТЕЛЬСТВО РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

ПОСТАНОВЛЕНИЕ

от 26 декабря 2011 года 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 на 17 апреля 2017 года)

---

Документ с изменениями, внесенными:

[постановлением Правительства Российской Федерации от 4 сентября 2012 года N 882](#)

(Собрание законодательства Российской Федерации, N 37, 10.09.2012);

[постановлением Правительства Российской Федерации от 24 апреля 2015 года N 389](#)

(Официальный интернет-портал правовой информации [www.pravo.gov.ru](http://www.pravo.gov.ru), 28.04.2015, N 0001201504280042);

[постановлением Правительства Российской Федерации от 11 августа 2016 года N 784](#)

(Официальный интернет-портал правовой информации [www.pravo.gov.ru](http://www.pravo.gov.ru), 16.08.2016, N 0001201608160009);

[постановлением Правительства Российской Федерации от 17 апреля 2017 года N 457](#)

(Официальный интернет-портал правовой информации [www.pravo.gov.ru](http://www.pravo.gov.ru), 20.04.2017, N 0001201704200018).

---

\* Наименование в редакции, введенной в действие с 6 мая 2015 года [постановлением](#)

[Правительства Российской Федерации от 24 апреля 2015 года N 389](#). - См. [предыдущую редакцию](#).

Правительство Российской Федерации

постановляет:

1. Утвердить прилагаемое 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.

(Пункт в редакции, введенной в действие с 6 мая 2015 года [постановлением Правительства Российской Федерации от 24 апреля 2015 года N 389](#). - См. [предыдущую редакцию](#))

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, утверждаемому Правительством Российской Федерации и сформированному в установленном им порядке.

(Пункт в редакции, введенной в действие с 6 мая 2015 года [постановлением Правительства Российской Федерации от 24 апреля 2015 года N 389](#). - См. [предыдущую редакцию](#))

3. Органам исполнительной власти субъектов Российской Федерации обеспечить:

(Абзац в редакции, введенной в действие с 1 сентября 2016 года [постановлением Правительства Российской Федерации от 11 августа 2016 года N 784](#). - См. [предыдущую редакцию](#))

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;

(Абзац в редакции, введенной в действие с 6 мая 2015 года [постановлением Правительства Российской Федерации от 24 апреля 2015 года N 389](#); в редакции, введенной в действие с 1 сентября 2016 года [постановлением Правительства Российской Федерации от 11 августа 2016 года N 784](#). - См. [предыдущую редакцию](#))

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

(Абзац в редакции, введенной в действие с 1 сентября 2016 года [постановлением](#)

[Правительства Российской Федерации от 11 августа 2016 года N 784](#). - См. [предыдущую редакцию](#))

Председатель Правительства  
Российской Федерации  
В.Путин

## **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 \***

(с изменениями на 17 апреля 2017 года)

---

\* Наименование в редакции, введенной в действие с 6 мая 2015 года [постановлением Правительства Российской Федерации от 24 апреля 2015 года N 389](#). - См. [предыдущую редакцию](#).

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.

(Пункт в редакции, введенной в действие с 18 сентября 2012 года [постановлением Правительства Российской Федерации от 4 сентября 2012 года N 882](#); в редакции, введенной в действие с 6 мая 2015 года [постановлением Правительства Российской Федерации от 24 апреля 2015 года N 389](#); в редакции, введенной в действие с 1 сентября 2016 года [постановлением Правительства Российской Федерации от 11 августа 2016 года N 784](#). - См. [предыдущую редакцию](#))

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).

(Пункт в редакции, введенной в действие с 1 сентября 2016 года [постановлением Правительства Российской Федерации от 11 августа 2016 года N 784](#); в редакции, введенной в действие с 28 апреля 2017 года [постановлением Правительства Российской Федерации от 17 апреля 2017 года N 457](#). - См. [предыдущую редакцию](#))

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).

(Абзац в редакции, введенной в действие с 18 сентября 2012 года [постановлением Правительства Российской Федерации от 4 сентября 2012 года N 882](#); в редакции, введенной в действие с 1 сентября 2016 года [постановлением Правительства Российской Федерации от 11 августа 2016 года N 784](#). - См. [предыдущую редакцию](#))

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

(Абзац в редакции, введенной в действие с 18 сентября 2012 года [постановлением Правительства Российской Федерации от 4 сентября 2012 года N 882](#). - См. [предыдущую редакцию](#))

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.

(Пункт в редакции, введенной в действие с 18 сентября 2012 года [постановлением Правительства Российской Федерации от 4 сентября 2012 года N 882](#); в редакции, введенной в действие с 1 сентября 2016 года [постановлением Правительства Российской Федерации от 11 августа 2016 года N 784](#). - См. [предыдущую редакцию](#))

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.

(Пункт в редакции, введенной в действие с 18 сентября 2012 года [постановлением Правительства Российской Федерации от 4 сентября 2012 года N 882](#). - См. [предыдущую редакцию](#))

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.

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)).

(Пункт в редакции, введенной в действие с 18 сентября 2012 года [постановлением Правительства Российской Федерации от 4 сентября 2012 года N 882](#). - См. [предыдущую редакцию](#))

8. Министерство здравоохранения Российской Федерации в течение 14 рабочих дней со дня поступления акта приема-передачи осуществляет учет лекарственных препаратов и издает распорядительный акт о передаче лекарственных препаратов в собственность субъектов Российской Федерации с указанием номенклатуры, количества и стоимости лекарственных препаратов.

(Пункт в редакции, введенной в действие с 1 сентября 2016 года [постановлением Правительства Российской Федерации от 11 августа 2016 года N 784](#). - См. [предыдущую редакцию](#))

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

(Пункт в редакции, введенной в действие с 1 сентября 2016 года [постановлением Правительства Российской Федерации от 11 августа 2016 года N 784](#). - См. [предыдущую редакцию](#))

10. Пункт утратил силу с 1 сентября 2016 года - [постановление Правительства Российской Федерации от 11 августа 2016 года N 784](#). - См. [предыдущую редакцию](#).

11. Пункт утратил силу с 1 сентября 2016 года - [постановление Правительства Российской Федерации от 11 августа 2016 года N 784](#). - См. [предыдущую редакцию](#).

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.

(Пункт в редакции, введенной в действие с 18 сентября 2012 года [постановлением Правительства Российской Федерации от 4 сентября 2012 года N 882](#); в редакции, введенной в действие с 1 сентября 2016 года [постановлением Правительства Российской Федерации от 11 августа 2016 года N 784](#). - См. [предыдущую редакцию](#))

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.

(Пункт в редакции, введенной в действие с 28 апреля 2017 года [постановлением Правительства Российской Федерации от 17 апреля 2017 года N 457](#). - См. [предыдущую редакцию](#))

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.

(Пункт в редакции, введенной в действие с 1 сентября 2016 года [постановлением Правительства Российской Федерации от 11 августа 2016 года N 784](#). - См. [предыдущую](#)

[редакцию](#))

14\_1. Министерство здравоохранения Российской Федерации в установленном им порядке 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.

(Пункт дополнительно включен с 1 сентября 2016 года [постановлением Правительства Российской Федерации от 11 августа 2016 года N 784](#))

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.

(Пункт в редакции, введенной в действие с 1 сентября 2016 года [постановлением Правительства Российской Федерации от 11 августа 2016 года N 784](#). - См. [предыдущую редакцию](#))