

Приоритетный проект «Внедрение автоматизированной системы мониторинга движения лекарственных препаратов от производителя до конечного потребителя для защиты населения от фальсифицированных лекарственных препаратов и оперативного выведения из оборота контрафактных и недоброкачественных препаратов» реализуется Минздравом России совместно с Росздравнадзором, ФНС России и другими заинтересованными федеральными органами исполнительной власти в соответствии с паспортом приоритетного проекта, утвержденным Президиумом Совета при Президенте Российской Федерации по стратегическому развитию и приоритетным проектам 25 октября 2016 года, и направлен на защиту населения от фальсифицированных, недоброкачественных и контрафактных лекарственных препаратов.

В соответствии с постановлением Правительства Российской Федерации от 24 января 2017 г. № 62 «О проведении эксперимента по маркировке контрольными (идентификационными) знаками и мониторингу за оборотом отдельных видов лекарственных препаратов для медицинского применения» на территории Российской Федерации в рамках реализации приоритетного проекта в период с 1 февраля 2017 г. по 31 декабря 2018 г. проводится эксперимент по маркировке контрольными (идентификационными) знаками и мониторингу за оборотом отдельных видов лекарственных препаратов для медицинского применения (далее - эксперимент). Эксперимент проводится на добровольной основе.

В рамках реализации эксперимента разработана и введена в действие федеральная государственная информационная система мониторинга движения лекарственных препаратов для медицинского применения (далее - система маркировки). Оператором системы маркировки на время проведения эксперимента является Федеральная налоговая служба.

В ходе эксперимента отработана методика маркировки лекарственных препаратов, в соответствии с которой производителем лекарственного препарата генерируется и наносится на каждую упаковку выпускаемого лекарственного препарата штриховой код Data Matrix, содержащий уникальный и неповторимый индивидуальный серийный номер для каждой отдельной упаковки лекарственного препарата. Производитель также осуществляет первичное внесение данных об упаковках выпущенного лекарственного препарата в информационную систему маркировки, которая затем в автоматизированном режиме отслеживает движение по товаропроводящей цепочке каждой отдельной упаковки по ее индивидуальному серийному номеру вплоть до вывода из оборота конкретной аптечной или медицинской организацией (продажа, выдача в лечебное отделение, выдача пациенту).

В настоящее время в системе:

зарегистрировано свыше 7 460 организаций (юридических лиц) из них 48 иностранных производителей лекарственных препаратов,

зарегистрировано 21 815 мест осуществления деятельности (оптовые организации, аптечные сети, медицинские организации),

описано 956 наименований лекарственных препаратов,

отслеживается движение более 11,3 млн маркированных упаковок.

В соответствии с Федеральным законом от 28 декабря 2017 г. № 425-ФЗ «О внесении изменений в Федеральный закон «Об обращении лекарственных средств» обязательная маркировка всех лекарственных препаратов, выпускаемых в обращение, вводится с 1 января 2020 года.

В настоящее время проводится подготовка проектов актов Правительства Российской Федерации и федеральных органов исполнительной власти, необходимых для реализации норм данного федерального закона.

Для обеспечения перехода к цифровому здравоохранению **в рамках приоритетного проекта «Электронное здравоохранение»** в 2017 году принят Федеральный закон от 29 июля 2017г. № 242-ФЗ «О внесении изменений в отдельные законодательные акты Российской Федерации по вопросам применения информационных технологий в сфере охраны здоровья», в 2018 году приняты акты Правительства Российской Федерации, определяющие порядок функционирования единой государственной информационной системы в сфере здравоохранения, порядок взаимодействия информационных систем в сфере здравоохранения, требования к иным системам.

В Личном кабинете пациента «Мое здоровье» на ЕПГУ в 1 квартале 2018 года обеспечивалась доступность 7 электронных услуг, которыми за I квартал 2018 года воспользовались более 1 млн человек.

Наиболее востребованной у граждан является электронная услуга «Запись на прием к врачу». Возможность получения услуги на ЕПГУ обеспечивают 79 субъектов Российской Федерации.

Начиная с апреля 2018, в рамках эксперимента, обеспечена возможность оценки гражданами удовлетворенности качеством работы медицинских организаций, оказывающих услугу «Запись на прием к врачу». Для этого после получения Услуги в Личном кабинете пациента, по факту посещения гражданином медицинской организации, гражданин по желанию может ответить на вопросы анкеты.

По итогам выполнения субъектами Российской Федерации приоритетного проекта «Электронное здравоохранение» в 1 квартале 2018 г. доля граждан, из числа застрахованных в системе обязательного медицинского страхования, для которых заведены электронные медицинские карты, составила 44% .

В целях внедрения медицинских информационных систем в медицинских организациях, соответствующих установленным требованиям, приняты акты Правительства Российской Федерации, предусматривающие выделение иных межбюджетных трансфертов, предоставляемых из резервного фонда Правительства Российской Федерации бюджетам 75 субъектов Российской Федерации.