

Информация о ходе исполнения плана мероприятий («дорожной карты») «Развитие конкуренции в здравоохранении»  
(ответственный исполнитель Минздрав России), утвержденного распоряжением Правительства Российской Федерации  
от 12.01.2018 № 9-р

аб-зац	Наименование мероприятия, пункт дорожной карты	Вид документа	Стадия исполнения	Срок реализации	Ответственные исполнители (соисполнители)
<b>I. Рынки лекарственных препаратов для медицинского применения</b>					
	<b>1. Совершенствование государственной регистрации лекарственных препаратов:</b>				
1	установление административной ответственности производителей биотехнологических и (или) орфанных лекарственных препаратов за непредоставление заинтересованным лицам по истечении 4 лет со дня государственной регистрации лекарственного препарата образцов таких лекарственных препаратов для проведения клинических исследований  <b>МЕРОПРИЯТИЕ СНЯТО С КОНТРОЛЯ</b>	федеральный закон	Поручением Заместителя Председателя Правительства Российской Федерации Т.А. Голиковой данное мероприятие дорожной карты снято с контроля.	сентябрь 2018 г.  март 2019 г. (новый срок)	Минздрав России, Минпромторг России, ФАС России

2	<p>установление административной ответственности производителей биотехнологических и (или) орфанных лекарственных препаратов за нарушение требования о максимальной стоимости образца лекарственного препарата, входящего в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов</p> <p style="text-align: center; border: 2px solid red; border-radius: 15px; padding: 5px;"><b>МЕРОПРИЯТИЕ СНЯТО С КОНТРОЛЯ</b></p>	федеральный закон	Поручением Заместителя Председателя Правительства Российской Федерации Т.А. Голиковой данное мероприятие дорожной карты снято с контроля.	<p>сентябрь 2018 г.</p> <p>февраль 2019 г. (новый срок)</p>	Минздрав России, Минпромторг России, ФАС России
3	разработка механизма допуска на российский рынок оригинальных лекарственных препаратов, прошедших клинические исследования и зарегистрированных в Европейском союзе, Соединенных Штатах Америки, Японии, предусматривающего в том числе их маркировку предупредительной надписью о том, что лекарственный препарат не прошел	федеральный закон	Поручением Заместителя Председателя Правительства Российской Федерации Т.А. Голиковой данное мероприятие дорожной карты снято с контроля.	<p>январь 2019 г. март 2020 г.</p> <p>(новый срок)</p>	<p>Минздрав России, Минпромторг России, ФАС России</p> <p>Минздрав России, Минэкономразвития России, Минпромторг России, ФАС России, Роздравнадзор</p>

	клинические исследования на территории Российской Федерации  <b>МЕРОПРИЯТИЕ СНЯТО С КОНТРОЛЯ</b>				(новый состав исполнителей)
	<b>2. Обеспечение функционирования института взаимозаменяемости лекарственных препаратов:</b>				
1	формирование списка референтных лекарственных препаратов  <b>МЕРОПРИЯТИЕ СНЯТО С КОНТРОЛЯ</b>		Поручением Заместителя Председателя Правительства Российской Федерации Т.А. Голиковой данное мероприятие дорожной карты снято с контроля.	июнь 2018 г.	Минздрав России
2	установление административной ответственности производителей лекарственных препаратов за включение в инструкцию по медицинскому применению лекарственного препарата недостоверной информации относительно свойств и характеристик лекарственного препарата, а	федеральный закон	Поскольку введенные Законом № 475-ФЗ нормы предусматривают прямые меры в виде приостановления обращения либо отмены государственной регистрации лекарственных препаратов при выявленных нарушениях, ФАС России полагает нецелесообразным установление административной ответственности путем внесения изменений в КоАП, а мероприятие полагает возможным считать фактически выполненным.	сентябрь 2018 г.	Минздрав России, ФАС России

	<p>также за невключение в инструкцию по медицинскому применению лекарственного препарата актуальной информации относительно свойств и характеристик лекарственного препарата</p> <p style="text-align: center;"><b>МЕРОПРИЯТИЕ ВЫПОЛНЕНО</b></p>				
3	<p>формирование реестра типовых инструкций по применению взаимозаменяемых лекарственных препаратов</p> <p style="text-align: center;"><b>МЕРОПРИЯТИЕ НЕ МОЖЕТ БЫТЬ ВЫПОЛНЕНО</b></p>	<p>приказ Минздрава России</p>	<p>Мероприятие не может быть выполнено.</p> <p>В связи с принятием Федерального закона от 27.12.2019 № 475-ФЗ «О внесении изменений в Федеральный закон «Об обращении лекарственных средств» и Федеральный закон «О внесении изменений в Федеральный закон «Об обращении лекарственных средств» с 01.03.2020 года утратил силу пункт 22 статьи 5 Федерального закона от 12.04.2010 № 61-ФЗ «Об обращении лекарственных средств», ранее предусматривавший полномочие Минздрава России по формированию реестра типовых инструкций по медицинскому применению взаимозаменяемых лекарственных препаратов.</p> <p>В связи с изложенным ФАС России полагает, что выполнение данного мероприятия не представляется возможным.</p>	<p>январь 2019 г.</p> <p>апрель 2019 г. (новый срок)</p>	<p>Минздрав России, Минпромторг России, ФАС России</p>
4	<p>установление эквивалентности лекарственных форм лекарственных препаратов, зарегистрированных до</p>	<p>приказ Минздрава России</p>	<p>Поручением Заместителя Председателя Правительства Российской Федерации Т.А. Голиковой данное мероприятие дорожной карты снято с контроля.</p>	<p>декабрь 2018 г.</p> <p>апрель 2019 г.</p>	<p>Минздрав России, Минпромторг России, ФАС России</p>

	<p>утверждения приказом Минздрава России от 27 июля 2016 г. № 538н перечня наименований лекарственных форм лекарственных препаратов для медицинского применения</p> <p><b>МЕРОПРИЯТИЕ СНЯТО С КОНТРОЛЯ</b></p>			(новый срок)	
5	<p>проверка документов регистрационных досье на импортные лекарственные препараты на соответствие регистрационным досье на эти же лекарственные препараты, зарегистрированные за рубежом, а также проверка на соответствие регистрационных досье на референтные и воспроизведенные лекарственные препараты, зарегистрированные в Российской Федерации</p> <p><b>МЕРОПРИЯТИЕ СНЯТО С КОНТРОЛЯ</b></p>	<p>доклад в Правительство Российской Федерации</p>	<p>Поручением Заместителя Председателя Правительства Российской Федерации Т.А. Голиковой данное мероприятие дорожной карты снято с контроля.</p>	<p>август 2019 г.</p>	<p>Минздрав России, Минэкономразвития России, ФАС России</p>
6	<p>установление требования о предоставлении комиссией Минздрава России по</p>	<p>постановление Правительства Российской Федерации</p>	<p>Мероприятие выполнено. Приняты постановления Правительства Российской Федерации от 29.10.2018 № 1283 «О внесении изменений в</p>	<p>август 2018 г.</p>	<p>Минздрав России, Минэкономразвития России,</p>

	<p>формированию перечней лекарственных препаратов информации о всех лекарственных препаратах, включенных в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов, имеющих эквивалентные показания к применению, при рассмотрении вопроса о включении лекарственного препарата в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов</p> <p style="text-align: center;"><b>МЕРОПРИЯТИЕ ВЫПОЛНЕНО</b></p>	<p>Федерации</p>	<p>Правила формирования перечней лекарственных препаратов для медицинского применения и минимального ассортимента лекарственных препаратов, необходимых для оказания медицинской помощи»; от 20.11.2018 № 1390 «О внесении изменений в некоторые акты Правительства Российской Федерации по вопросам совершенствования лекарственного обеспечения», в соответствии с которыми предоставление информации о всех лекарственных препаратах, включенных в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов, имеющих эквивалентные показания к применению осуществляется в рамках подготовки ФГБУ «ЦЭКМП» Минздрава заключения по результатам анализа методологического качества клинико-экономических исследований и исследований с использованием анализа влияния на бюджет, а также изучения дополнительных последствий применения лекарственного препарата. Кроме того, при подготовке материалов к заседаниям комиссии каждому члену комиссии раздается краткая информация о включаемом лекарственном препарате, в том числе с информацией об имеющихся в перечнях аналогах, которая представляется по решению председателя комиссии любым из ее членов.</p>		<p>ФАС России</p>
7	<p>проработка вопроса о мерах, направленных на информирование врачебного сообщества и пациентов о взаимозаменяемых лекарственных препаратах</p> <p style="text-align: center;"><b>МЕРОПРИЯТИЕ СНЯТО С КОНТРОЛЯ</b></p>	<p>доклад в Правительство Российской Федерации</p>	<p>Поручением Заместителя Председателя Правительства Российской Федерации Т.А. Голиковой данное мероприятие дорожной карты снято с контроля.</p>	<p>сентябрь 2018 г.  апрель 2019 г. (новый срок)</p>	<p>Минздрав России, Минобрнауки России, Минкомсвязь России, Минпромторг России, Росздравнадзор, ФАС России</p>

8	<p>введение требования к аптечным организациям о первом предложении покупателям наиболее дешевого взаимозаменяемого лекарственного препарата, требования об информировании покупателей о наличии более дешевых аналогов приобретаемых лекарственных препаратов и ценах на них</p> <div style="border: 2px solid red; border-radius: 15px; padding: 5px; text-align: center; color: red; font-weight: bold; margin: 10px 0;">       МЕРОПРИЯТИЕ НЕ ВЫПОЛНЕНО     </div>	<p>приказ Минздрава России</p>	<p>Приказ Минздрава России от 31.07.2019 № 587н трижды направлялся в Минюст России для государственной регистрации и был возвращен с отказом в государственной регистрации (письма Минюста России от 28.08.2019 № 01/107937-АБ, от 02.10.2019 № 01/123715-АБ, от 21.01.2020 № 01/4919-АБ и от 18.02.2020 № 25-4/И/2-1746). В связи с тем, что нормативный правовой акт не может быть представлен на государственную регистрацию в Министерство юстиции Российской Федерации более трех раз, Минюст России отметил, что приказ № 587н подлежит отмене, а копия акта об отмене - направлению в Минюст России в течение месяца. В настоящее время подготовлен проект приказа об отмене приказа № 587н, который после подписания будет направлен в Минюст России. Одновременно в целях реализации данного мероприятия дорожной карты будет переиздан приказ по изменению надлежащих Практик в части установления требований к фармацевтическим работникам об информировании покупателя о диапазоне стоимости имеющихся в наличии аптечной организации взаимозаменяемых лекарственных препаратов и после необходимых согласительных процедур направлен на государственную регистрацию в Минюст России.</p>	<p>ноябрь 2018 г. февраль 2019 г. (новый срок) март 2019 г. (новый срок) сентябрь 2019 г. (новый срок) ноябрь 2019 г. (новый срок) декабрь 2019 г. (новый срок) март 2020 г. (новый срок)</p>	<p>Минздрав России, ФАС России</p>
9	<p>проработка вопроса о целесообразности внесения изменений в статью 18 Федерального закона «Об обращении лекарственных средств» в части установления запрета на государственную регистрацию</p>	<p>доклад в Правительство Российской Федерации</p>	<p>Поручением Заместителя Председателя Правительства Российской Федерации Т.А. Голиковой данное мероприятие дорожной карты снято с контроля.</p>	<p>ноябрь 2018 г.  февраль 2019 г. (новый срок)</p>	<p>Минздрав России, ФАС России</p>

	<p>воспроизведенных лекарственных препаратов в дозировках, отличающихся от дозировок референтных лекарственных препаратов, а также на государственную регистрацию воспроизведенных лекарственных препаратов, инструкции по медицинскому применению которых отличаются от инструкций по медицинскому применению референтных лекарственных препаратов</p> <p style="text-align: center;"><b>МЕРОПРИЯТИЕ СНЯТО С КОНТРОЛЯ</b></p>				
10	<p>совершенствование порядка внесения изменений в инструкции по медицинскому применению лекарственных препаратов, зарегистрированных в рамках одного международного непатентованного наименования в части установления требования об обязательном внесении изменений во все инструкции по медицинскому применению лекарственных препаратов при изменении</p>	федеральный закон	<p>Мероприятие выполнено. Принят Федеральный закон от 27 декабря 2019 г. № 475-ФЗ «О внесении изменений в Федеральный закон «Об обращении лекарственных средств» и Федеральный закон «О внесении изменений в Федеральный закон «Об обращении лекарственных средств»»</p>	<p>октябрь 2018 г.</p> <p>март 2019 г. (новый срок)</p> <p>апрель 2019 г. (новый срок)</p> <p>июнь 2019 г.</p>	<p>Минздрав России, Минэкономразвития России, Минпромторг России, ФАС России</p>



	<p>данных о противопоказаниях и побочных эффектах одного из лекарственных препаратов и проработка вопроса об административной ответственности держателей или владельцев регистрационных удостоверений за невыполнение указанных требований</p> <p><b>МЕРОПРИЯТИЕ ВЫПОЛНЕНО</b></p>			<p>(новый срок)</p> <p>июнь 2020 г. (новый срок)</p>	
11	<p>совершенствование порядка формирования перечней лекарственных препаратов в части исключения из них наименований лекарственных форм и включения способов введения лекарственных препаратов</p> <p><b>МЕРОПРИЯТИЕ НЕ ВЫПОЛНЕНО, СНЯТО С КОНТРОЛЯ</b></p>	<p>постановление Правительства Российской Федерации</p>	<p>Поручением Заместителя Председателя Правительства Российской Федерации Т.А. Голиковой данное мероприятие дорожной карты снято с контроля.</p> <p>Дополнительно Минздрав России отмечает, что по результатам обсуждения изменений в Правила формирования перечней на заседаниях Рабочей группы по мониторингу правоприменительной практики предлагается изменить наименование мероприятия дорожной карты – совершенствование порядка формирования перечней лекарственных препаратов в части указания в отношении отдельных лекарственных препаратов показаний к применению и (или) указания агрегированных лекарственных форм.</p>	<p>июль 2018 г.</p> <p>февраль 2019 г. (новый срок)</p>	<p>Минздрав России, Минпромторг России, ФАС России</p>
	<p><b>3. Совершенствование механизма регулирования цен на лекарственные препараты, включенные в перечень жизненно</b></p>				

	<b>необходимых и важнейших лекарственных препаратов:</b>				
1	<p>совершенствование процедуры государственной регистрации устанавливаемых производителями лекарственных препаратов предельных отпускных цен на лекарственные препараты, включенные в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов</p> <div style="border: 1px solid green; border-radius: 15px; padding: 5px; display: inline-block; color: green; font-weight: bold;">       МЕРОПРИЯТИЕ ВЫПОЛНЕНО     </div>	<p>федеральный закон</p> <p>постановление Правительства Российской Федерации</p>	<p>Мероприятие выполнено в установленный дорожной картой срок.</p>	<p>февраль 2019 г.</p> <p>октябрь 2019 г. (новый срок)</p>	<p>Минздрав России, Минэкономразвития России, Минпромторг России, Минфин России, ФАС России</p> <p>Минздрав России, Минпромторг России, Минфин России, Минэкономразвития России, Минюст России, ФАС России</p>
	<p><b>4. Совершенствование нормативно-правового регулирования в сфере закупок лекарственных препаратов для обеспечения государственных и муниципальных нужд:</b></p>				
1	<p>разработка типовых контрактов, предусматривающих унифицированные технические задания по категориям лекарственных</p>	<p>приказ Минздрава России</p>	<p>Мероприятие выполнено 02.08.2018. Минздрав России проинформировал ФАС России о регистрации 02.08.2018 Минюстом России приказа Минздрава России от 19.06.2018 № 367н «О внесении изменений в Типовой контракт на поставку лекарственных препаратов для медицинского применения, утвержденный приказом</p>	<p>апрель 2018 г.</p>	<p>Минздрав России, Минфин России, Минпромторг России, ФАС России</p>

	препаратов  <b>МЕРОПРИЯТИЕ ВЫПОЛНЕНО</b>		Министерства здравоохранения Российской Федерации от 26.10.2017 № 870н».		
	<b>6. Развитие конкуренции среди аптечных организаций:</b>				
1	установление правил дистанционной торговли лекарственными препаратами (правил доставки покупателям лекарственных препаратов) аптечными организациями, включая механизм ограничения доступа к сайтам в информационно-телекоммуникационной сети «Интернет», не соответствующим указанным правилам  <b>МЕРОПРИЯТИЕ ВЫПОЛНЕНО</b>	федеральный закон  постановление Правительства Российской Федерации	Мероприятие выполнено. Принят Федеральный закон от 03.04.2020 № 105-ФЗ «О внесении изменений в статью 15.1 Федерального закона «Об информации, информационных технологиях и о защите информации» и Федеральный закон «Об обращении лекарственных средств», предусматривающий возможность осуществления розничной торговли лекарственными препаратами дистанционным способом по правилам утверждаемым Правительством Российской Федерации, включая механизм ограничения доступа к сайтам в информационно-телекоммуникационной сети «Интернет», не соответствующим установленным требованиям. Проект постановления «Об утверждении порядка выдачи разрешения на осуществление розничной торговли лекарственными препаратами дистанционным способом, требования к аптечным организациям, которые могут осуществлять такую торговлю, и порядок ее осуществления, а также правила доставки лекарственных препаратов гражданам» внесен в Правительство Российской Федерации письмом Минздрава России от 17.03.2020 № 25-0/И/1-1333.	ноябрь 2018 г.	Минздрав России, Минкомсвязь России, Минэкономразвития России, Минсельхоз России, Росздравнадзор, Роскомнадзор, ФАС России
2	разработка административного регламента осуществления контроля за дистанционной	приказ Минздрава России	Письмом Аппарата Правительства Российской Федерации от 29.08.2019 № П12-48425 в ФАС России поступило указание Заместителя Председателя Правительства Российской Федерации Т.А. Голиковой, в соответствии с	июль 2019 г. на контроле	Минздрав России, Росздравнадзор

	торговлей лекарственными препаратами		<p>которым данное мероприятие дорожной карты оставлено на контроле до утверждения плана-графика реализации указанного закона.</p> <p>В связи с принятием Федерального закона от 03.04.2020 № 105-ФЗ «О внесении изменений в статью 15.1 Федерального закона «Об информации, информационных технологиях и о защите информации» и Федеральный закон «Об обращении лекарственных средств» уведомление о разработке проекта административного регламента размещено на портале regulation.gov.ru. В настоящее время совместно с Росздравнадзором осуществляется разработка проекта административного регламента.</p>		
	<b>II. Рынки медицинских изделий</b>				
	<b>7. Совершенствование нормативно-правового регулирования в сфере обращения медицинских изделий:</b>				
1	<p>разработка административного регламента по определению взаимозаменяемости медицинских изделий</p> <p style="text-align: center;"><b>МЕРОПРИЯТИЕ НЕ ВЫПОЛНЕНО</b></p>	приказ Минздрава России	Рассматривается возможность дальнейшей реализации данного поручения в формате развития каталога товаров, работ, услуг для обеспечения государственных и муниципальных нужд медицинских изделий при условии определения требований и порядка формирования позиций каталога.	март 2019 г. на контроле	Минздрав России, Минпромторг России, Росздравнадзор
2	введение требования о включении в техническую документацию медицинского	постановление Правительства Российской	Поручением Заместителя Председателя Правительства Российской Федерации Т.А. Голиковой данное мероприятие дорожной карты снято с контроля.	март 2019 г.	Минздрав России, Минэкономразвития России,

	<p>изделия данных о сроке эксплуатации, в том числе по гарантийному обслуживанию, стоимости технического обслуживания и ремонта медицинского изделия, а также о стоимости обучения медицинских работников правилам применения и эксплуатации медицинского изделия</p> <p style="text-align: center; border: 2px solid red; border-radius: 15px; padding: 5px;"><b>МЕРОПРИЯТИЕ СНЯТО С КОНТРОЛЯ</b></p>	Федерации			ФАС России
3	<p>пересмотр процедуры формирования платы за экспертизу качества, эффективности и безопасности медицинских изделий, устранение произвольных решений уполномоченного федерального органа исполнительной власти в части определения места проведения, количества и характера испытаний медицинского изделия при государственной регистрации, установление процедуры досудебного обжалования результатов экспертизы качества, эффективности и безопасности медицинских</p>	федеральный закон	<p>Поручением Заместителя Председателя Правительства Российской Федерации Т.А. Голиковой данное мероприятие дорожной карты снято с контроля.</p>	<p>сентябрь 2018 г.</p> <p>февраль 2019 г. (новый срок)</p>	<p>Минздрав России, Минпромторг России, Минэкономразвития России, Росздравнадзор, ФАС России</p>

	изделий				
	<b>МЕРОПРИЯТИЕ СНЯТО С КОНТРОЛЯ</b>				
4	установление требований в части технического обслуживания медицинских изделий, предоставления покупателю сведений, необходимых для работы с медицинским изделием, включая предоставление ключей, паролей доступа, программ и иных сведений, необходимых для монтажа, наладки, применения, эксплуатации, в том числе технического обслуживания медицинского изделия, установления запрета на необоснованные ограничения производителями медицинского оборудования возможности применения расходных материалов и реагентов иных производителей, размещения на официальном сайте Росздравнадзора документации на каждое медицинское изделие, установления обязанности производителей медицинских	федеральный закон	Мероприятие выполнено. Проект федерального закона внесен Минздравом России в Правительство Российской Федерации.	март 2019 г.	Минздрав России, Минпромторг России, Росздравнадзор, ФАС России

	изделий на недискриминационной основе осуществлять обучение лиц, занимающихся техническим обслуживанием соответствующих медицинских изделий  <b>МЕРОПРИЯТИЕ ВЫПОЛНЕНО</b>				
	<b>8. Совершенствование нормативно-правового регулирования в сфере закупок медицинских изделий для обеспечения государственных и муниципальных нужд:</b>				
1	разработка типовых контрактов, предусматривающих унифицированные технические задания по отдельным категориям медицинских изделий  <b>МЕРОПРИЯТИЕ СНЯТО С КОНТРОЛЯ</b>	приказ Минздрава России	Поручением Заместителя Председателя Правительства Российской Федерации Т.А. Голиковой данное мероприятие дорожной карты снято с контроля.	апрель 2019 г.	Минздрав России, Минфин России, Минпромторг России, ФАС России
2	подготовка предложений о внесении изменений в перечень товаров, работ, услуг, в случае	доклад в Правительство Российской Федерации	Поручением Заместителя Председателя Правительства Российской Федерации Т.А. Голиковой данное мероприятие дорожной карты снято с контроля.- Минздравом России письмом от 24.04.2019 № 25-	июнь 2018 г.  август	Минздрав России, Минфин России, ФАС России

	<p>осуществления закупок которых заказчик обязан проводить аукцион в электронной форме (электронный аукцион), утвержденный распоряжением Правительства Российской Федерации от 21 марта 2016 г. № 471-р, в части включения в перечень всех медицинских изделий без исключений</p> <div style="border: 1px solid green; border-radius: 10px; padding: 5px; text-align: center; color: green; font-weight: bold;">       МЕРОПРИЯТИЕ ВЫПОЛНЕНО     </div>		<p>3/10/1-493 внесен в Правительство Российской Федерации проект распоряжения Правительства Российской Федерации о внесении изменений в перечень товаров, работ, услуг, в случае осуществления закупок которых заказчик обязан проводить аукцион в электронной форме (электронный аукцион), утвержденный распоряжением Правительства Российской Федерации от 21 марта 2016 г. № 471-р. Правительством Российской Федерации издано распоряжение от 03.06.2019 № 1177-р о внесении изменений в Перечень товаров, работ, услуг, в случае осуществления закупок которых заказчик обязан проводить аукцион в электронной форме (электронный аукцион), утв. распоряжением Правительства Российской Федерации от 21.03.2016 № 471-р, в соответствии с которым расширен перечень медицинских изделий, закупки которых заказчик осуществляет в электронной форме.39325).</p>	<p>2018 г. (новый срок)</p> <p>сентябрь 2018 г. (новый срок)</p> <p>ноябрь 2018 г. (новый срок)</p> <p>февраль 2019 г. (новый срок)</p> <p><b>март 2019 г. (новый срок)</b></p>	
<b>III. Рынки медицинских услуг</b>					
1	<p>Совершенствование законодательства в сфере охраны здоровья в части определения объемов и видов медицинской помощи, оказываемой в рамках территориальных программ государственных гарантий бесплатного оказания гражданам медицинской</p>	<p>федеральный закон</p> <p>постановление Правительства Российской Федерации</p>	<p>Поручением Заместителя Председателя Правительства Российской Федерации Т.А. Голиковой данное мероприятие дорожной карты снято с контроля.</p>	<p>февраль 2019 г.</p>	<p>Минздрав России, Минэкономразвития России, Росздравнадзор, ФАС России</p>



	<p>помощи, ежегодного обновления программы государственных гарантий бесплатного оказания гражданам медицинской помощи при внедрении новых медицинских технологий</p>				
2	<p>Утверждение и актуализация клинических рекомендаций (протоколов лечения)</p>	<p>приказы Минздрава России</p>	<p>Мероприятие выполнено в установленный дорожной картой срок.</p> <p>Мероприятие выполнено в установленный дорожной картой срок: доклад направлен в Правительство Российской Федерации письмом Минздрава России от 17.12.2019 № 17-4/И/1-5090. Минздравом России сформирована вся необходимая нормативно-правовая база по разработке, утверждению клинических рекомендаций. Для размещения клинических рекомендаций обеспечено функционирование официального сайта Минздрава России в сети Интернет – Рубрикатор клинических рекомендаций <a href="http://cr.rosminzdrav.ru">http://cr.rosminzdrav.ru</a> (далее – Рубрикатор).</p> <p>В частности, изданы следующие приказы Минздрава России:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>– от 28.02.2019 № 101н «Об утверждении критериев формирования перечня заболеваний, состояний (групп заболеваний, состояний), по которым разрабатываются клинические рекомендации» (далее – Приказ 101н);</li> <li>– от 28.02.2019 № 102н «Об утверждении Положения о научно-практическом совете Министерства здравоохранения Российской Федерации»;</li> <li>– от 28.02.2019 № 103н «Об утверждении порядка и сроков разработки клинических рекомендаций, их пересмотра,</li> </ul>	<p>декабрь 2019 г.</p>	<p>Минздрав России</p>

**МЕРОПРИЯТИЕ  
СНЯТО С КОНТРОЛЯ**

**МЕРОПРИЯТИЕ  
ВЫПОЛНЕНО**

		<p>типовой формы клинических рекомендаций и требований к их структуре, составу и научной обоснованности включаемой в клинические рекомендации информации» (далее – Приказ 103н);</p> <p>– от 28.02.2019 № 104н «Об утверждении порядка и сроков одобрения и утверждения клинических рекомендаций, критериев принятия научно-практическим советом решения об одобрении, отклонении или направлении на доработку клинических рекомендаций либо решения об их пересмотре».</p> <p>В соответствии с частью 3 статьи 37 Федерального закона от 21.11.2011 № 323-ФЗ «Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации» Министерством здравоохранения Российской Федерации на основе критериев, установленных Приказом 101н, сформирован перечень, включающий 237 заболеваний, состояний (групп заболеваний, состояний), по которым разрабатываются клинические рекомендации. МПНКО в соответствии с пунктом 5 порядка и сроков разработки клинических рекомендаций и их пересмотра, утвержденных Приказом 103н, представлены в Минздрав России уведомления о начале разработки 351 клинической рекомендации по заболеваниям и/или состояниям (группам заболеваний и/или состояний).</p>		
--	--	--	--	--