



# КОМИ РЕСПУБЛИКАСА ВЕСЬКЁДЛАН КОТЫР Ш У Ё М

## ПРАВИТЕЛЬСТВО РЕСПУБЛИКИ КОМИ ПОСТАНОВЛЕНИЕ

от 20 января 2022 г. № 18

г. Сыктывкар

**Об утверждении Порядка организации обеспечения медицинских организаций в Республике Коми независимо от организационно-правовой формы, участвующих в реализации территориальной программы государственных гарантий бесплатного оказания гражданам медицинской помощи на территории Республики Коми, иммунобиологическими лекарственными препаратами для иммунопрофилактики в целях проведения профилактических прививок, включенных в календарь профилактических прививок по эпидемическим показаниям**

В соответствии с частью 2 статьи 15 Федерального закона «Об иммунопрофилактике инфекционных болезней» Правительство Республики Коми постановляет:

1. Утвердить Порядок организации обеспечения медицинских организаций в Республике Коми независимо от организационно-правовой формы, участвующих в реализации территориальной программы государственных гарантий бесплатного оказания гражданам медицинской помощи на территории Республики Коми, иммунобиологическими лекарственными препаратами для иммунопрофилактики в целях проведения профилактических прививок, включенных в календарь профилактических прививок по эпидемическим показаниям, (далее – Порядок) согласно приложению.

2. Определить Министерство здравоохранения Республики Коми уполномоченным органом исполнительной власти Республики Коми, ответственным за реализацию Порядка.

3. Настоящее постановление вступает в силу со дня его официального опубликования.

Заместитель Председателя Правительства  
Республики Коми – министр  
экономического развития и  
промышленности Республики Коми

Э. Ахмеева



УТВЕРЖДЕН  
постановлением Правительства Республики Коми  
от 20 января 2022 г. № 18  
(приложение)

## ПОРЯДОК

организации обеспечения медицинских организаций в Республике Коми независимо от организационно-правовой формы, участвующих в реализации территориальной программы государственных гарантий бесплатного оказания гражданам медицинской помощи на территории Республики Коми, иммунобиологическими лекарственными препаратами для иммунопрофилактики в целях проведения профилактических прививок, включенных в календарь профилактических прививок по эпидемическим показаниям

1. Настоящий Порядок организации обеспечения медицинских организаций в Республике Коми независимо от организационно-правовой формы, участвующих в реализации территориальной программы государственных гарантий бесплатного оказания гражданам медицинской помощи на территории Республики Коми, иммунобиологическими лекарственными препаратами для иммунопрофилактики в целях проведения профилактических прививок, включенных в календарь профилактических прививок по эпидемическим показаниям, (далее соответственно – Порядок, медицинские организации, иммунобиологические лекарственные препараты) регулирует вопросы обеспечения медицинских организаций иммунобиологическими лекарственными препаратами.

2. Для иммунопрофилактики используются иммунобиологические лекарственные препараты, зарегистрированные в установленном порядке на территории Российской Федерации.

3. В целях реализации настоящего Порядка Министерство здравоохранения Республики Коми (далее – Министерство):

1) ежегодно до 31 декабря определяет медицинскую организацию, уполномоченную на планирование и организацию мероприятий по обеспечению медицинских организаций иммунобиологическими лекарственными препаратами в целях иммунопрофилактики населения, включая сбор заявок на получение иммунобиологических лекарственных препаратов и их передачу в Министерство, планирование объемов поставки и распределения иммунобиологических лекарственных препаратов (далее – уполномоченная медицинская организация);

2) определяет фармацевтическую организацию в Республике Коми, уполномоченную на получение, хранение и передачу иммунобиологических лекарственных препаратов медицинским организациям.

4. Медицинские организации ежегодно до 1 июля текущего года направляют в адрес уполномоченной медицинской организации заявки на обеспечение иммунобиологическими лекарственными препаратами на следующий календарный год по форме, утвержденной Министерством (далее – заявки).

В целях обеспечения иммунобиологическими лекарственными препаратами для иммунопрофилактики в 2022 году медицинские организации направляют в адрес уполномоченной медицинской организации заявки на 2022 год до 1 февраля 2022 года.

5. Уполномоченная медицинская организация ежегодно до 5 июля текущего года представляет в Министерство на рассмотрение поступившие заявки (в 2022 году - до 10 февраля 2022 года).

6. Медицинские организации на день подачи заявки должны соответствовать следующим требованиям:

1) наличие у медицинской организации:

а) лицензии на осуществление медицинской деятельности, включая выполнение работ (услуг) по вакцинации (проведению профилактических прививок);

б) необходимого для транспортирования и хранения иммунобиологических лекарственных препаратов оборудования, обеспечивающего температурный режим;

в) в штате медицинских работников, обученных правилам организации и техники проведения прививок, а также приемам неотложной помощи в случае возникновения побочных проявлений после иммунизации и имеющих документальное подтверждение прохождения обучения;

г) помещений, соответствующих санитарно-эпидемиологическим требованиям по организации иммунопрофилактики инфекционных болезней;

2) регистрация в Федеральной государственной информационной системе мониторинга движения лекарственных препаратов.

7. Министерство до 15 июля текущего года (в 2022 году - до 15 февраля 2022 года) осуществляет рассмотрение заявок и принимает одно из следующих решений:

1) о заключении соглашения о передаче иммунобиологических лекарственных препаратов, заключенного между Министерством и медицинской организацией (далее – соглашение);

2) об отказе в заключении соглашения.

Решения Министерства могут быть обжалованы в порядке, установленном законодательством Российской Федерации.

8. Основаниями для принятия Министерством решения об отказе в заключении соглашения являются:

1) представление медицинской организацией заявки с нарушением сроков, определенных пунктом 4 настоящего Порядка;

2) представление медицинской организацией заявки, содержащей недостоверные сведения;

3) несоответствие медицинской организации требованиям, указанным в пункте б настоящего Порядка.

О принятом решении Министерство уведомляет медицинскую организацию в течение пяти рабочих дней со дня его принятия.

9. Передача иммунобиологических лекарственных препаратов осуществляется на основании соглашения.

10. Форма и порядок заключения соглашения утверждаются Министерством.

11. Обязательными условиями, включаемыми в соглашение, являются:

1) порядок и сроки подачи медицинской организацией заявки на получение иммунобиологических лекарственных препаратов;

2) порядок и условия передачи иммунобиологических лекарственных препаратов медицинской организации;

3) требование о регистрации иммунобиологических лекарственных препаратов в Федеральной государственной информационной системе мониторинга движения лекарственных препаратов;

4) требование о регистрации (вводе) данных в информационных системах учета вакцинированных лиц;

5) запрет на передачу вакцины третьим лицам;

6) порядок осуществления контроля за иммунизацией населения и использованием иммунобиологических лекарственных препаратов;

7) порядок, формы и сроки представления отчетности о выполнении условий соглашения;

8) ответственность сторон.