



11.03.2020

98 №

Шупашкар хули

11.03.2020

№ 98

г. Чебоксары

Об утверждении Порядка реализации мероприятий, связанных с обеспечением лиц, инфицированных вирусом иммунодефицита человека, в том числе в сочетании с вирусами гепатитов В и С, антивирусными лекарственными препаратами для медицинского применения

В соответствии с постановлением Правительства Российской Федерации от 28 декабря 2016 г. № 1512 «Об утверждении Положения об организации обеспечения лиц, инфицированных вирусом иммунодефицита человека, в том числе в сочетании с вирусами гепатитов В и С, антивирусными лекарственными препаратами для медицинского применения и Положения об организации обеспечения лиц, больных туберкулезом с множественной лекарственной устойчивостью возбудителя, антибактериальными и противотуберкулезными лекарственными препаратами для медицинского применения» Кабинет Министров Чувашской Республики постановляет:

1. Утвердить прилагаемый Порядок реализации мероприятий, связанных с обеспечением лиц, инфицированных вирусом иммунодефицита человека, в том числе в сочетании с вирусами гепатитов В и С, антивирусными лекарственными препаратами для медицинского применения.

2. Настоящее постановление вступает в силу через десять дней после дня его официального опубликования.

Председатель Кабинета Министров
Чувашской Республики О. Николаев



УТВЕРЖДЕН
постановлением Кабинета Министров
Чувашской Республики
от 11.03.2020 № 98

П О Р Я Д О К
реализации мероприятий, связанных с обеспечением лиц, инфицированных
вирусом иммунодефицита человека, в том числе в сочетании с вирусами
гепатитов В и С, антивирусными лекарственными препаратами
для медицинского применения

1. Настоящий Порядок определяет последовательность действий по реализации мероприятий, связанных с обеспечением лиц, инфицированных вирусом иммунодефицита человека, в том числе в сочетании с вирусами гепатитов В и С (далее – больные), антивирусными лекарственными препаратами для медицинского применения, включенными в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов (далее – лекарственные препараты).

2. Министерство здравоохранения Чувашской Республики:
осуществляет ведение регионального сегмента Федерального регистра лиц, инфицированных вирусом иммунодефицита человека;

формирует заявки на поставку лекарственных препаратов и представляет их в Министерство здравоохранения Российской Федерации (далее – Минздрав России) в соответствии с законодательством Российской Федерации;

утверждает перечень организаций, имеющих лицензию на осуществление медицинской и (или) фармацевтической деятельности в Чувашской Республике, в которые осуществляется поставка лекарственных препаратов (далее – организация-получатель), и представляет его в Минздрав России в соответствии с законодательством Российской Федерации;

утверждает перечень организаций, имеющих лицензию на осуществление медицинской и (или) фармацевтической деятельности в Чувашской Республике и оказывающих услуги по отпуску лекарственных препаратов (далее – пункты отпуска);

в течение пяти рабочих дней со дня получения извещения о поставке лекарственных препаратов и акта приема-передачи лекарственных препаратов подписывает и заверяет печатью оба экземпляра извещения о поставке лекарственных препаратов и оба экземпляра акта приема-передачи лекарственных препаратов, после чего возвращает в Минздрав России один экземпляр указанного извещения и один экземпляр указанного акта приема-передачи;

в течение пяти рабочих дней со дня получения акта приема-передачи лекарственных препаратов осуществляет учет лекарственных препаратов и издает распорядительный акт о передаче лекарственных препаратов организациям-получателям с указанием номенклатуры, количества и стоимости лекарственно-го препарата в отношении каждой организации-получателя;

осуществляет контроль за учетом и расходованием лекарственных препаратов.

3. Организация-получатель:

в течение двух рабочих дней со дня получения документов, подтверждающих передачу ей лекарственных препаратов в оперативное управление, принимает лекарственные препараты на учет, обеспечивает их сохранность и целевое использование;

формирует сводную учетно-отчетную документацию по отпущенными лекарственным препаратам.

4. Пункты отпуска:

обеспечивают раздельный учет, сохранность лекарственных препаратов, а также целевое их использование;

осуществляют отпуск больному лекарственных препаратов в порядке, установленном законодательством Российской Федерации.
