



**МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
КАМЧАТСКОГО КРАЯ**

ПРИКАЗ

20.06.2024 № 23-Н

г. Петропавловск-Камчатский

Об утверждении Правил обеспечения несовершеннолетних граждан Российской Федерации, постоянно проживающих на территории Камчатского края и страдающих сахарным диабетом 1 типа, системами непрерывного мониторинга глюкозы и расходными материалами к ним

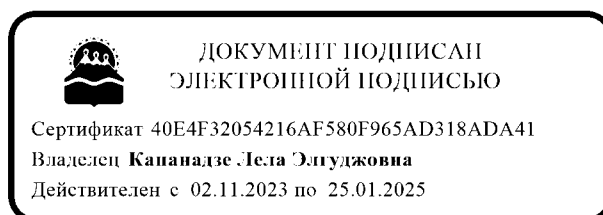
ПРИКАЗЫВАЮ:

1. Утвердить Правила обеспечения несовершеннолетних граждан Российской Федерации, постоянно проживающих на территории Камчатского края и страдающих сахарным диабетом 1 типа, системами непрерывного мониторинга глюкозы и расходными материалами к ним согласно приложению 1 к настоящему приказу.

2. Контроль за исполнением настоящего приказа возложить на заместителя Министра – начальника отдела организации оказания медицинской помощи взрослому населению и медицинской профилактики Министерства здравоохранения Камчатского края Мельникова О.С.

3. Настоящий приказ вступает в силу после дня его официального опубликования.

Исполняющая
обязанности
Министра
здравоохранения
Камчатского края



Л.Э. Капанадзе

Правила

обеспечения несовершеннолетних граждан Российской Федерации, постоянно проживающих на территории Камчатского края и страдающих сахарным диабетом 1 типа, системами непрерывного мониторинга глюкозы и расходными материалами к ним

1. Настоящие Правила устанавливают порядок обеспечения несовершеннолетних граждан Российской Федерации, постоянно проживающих на территории Камчатского края и страдающих сахарным диабетом 1 типа, системами непрерывного мониторинга глюкозы и расходными материалами к ним (далее – медицинские изделия).

2. Право на обеспечение по медицинским показаниям медицинскими изделиями имеют, несовершеннолетние граждане Российской Федерации, постоянно проживающие и имеющие регистрацию на территории Камчатского края, страдающие сахарным диабетом 1 типа и состоящие на учете в государственных учреждениях здравоохранения Камчатского края, функции и полномочия учредителя которых осуществляет Министерство (далее – медицинские организации), вне зависимости от наличия у них права на получение государственной социальной помощи в виде набора социальных услуг (далее – пациенты).

3. Министерство здравоохранения Камчатского края (далее – Министерство) организует обеспечение пациентов медицинскими изделиями по жизненным показаниям по решениям врачебных комиссий медицинских организаций оказывающих медицинскую помощь по территориально-участковому принципу (далее – врачебные комиссии).

Министерство определяет объём потребности в медицинских изделиях, а также организует закупки медицинских изделий и обеспечение ими пациентов.

4. Медицинские изделия предоставляются пациентам на основании заключения врачебной комиссии в соответствии с рекомендацией главного внештатного детского специалиста эндокринолога, либо профильного специалиста федерального центра.

5. Для получения медицинских изделий впервые родитель или иной законный представитель пациента (далее – законный представитель пациента), пациент, который в установленных гражданским законодательством случаях и порядке приобрёл дееспособность в полном объёме до достижения им возраста 18 лет, на очном приёме (осмотре, консультации) пациента лечащим врачом представляет:

1) заявление на получение медицинских изделий, составленное в произвольной письменной форме, содержащее в том числе сведения об абонентском номере телефонной связи или адресе электронной почты для связи

с законным представителем пациента или пациентом, который в установленных гражданским законодательством случаях и порядке приобрёл дееспособность в полном объёме до достижения им возраста 18 лет, а также согласие на соблюдение рекомендаций, указанных в части 11 настоящих Правил;

2) копии документов, удостоверяющих в соответствии с законодательством Российской Федерации личность законного представителя пациента и его полномочия, а также копию документа, удостоверяющего в соответствии с законодательством Российской Федерации личность пациента, законным представителем которого он является, либо копию документа, удостоверяющего в соответствии с законодательством Российской Федерации личность пациента, который в установленных гражданским законодательством случаях и порядке приобрёл дееспособность в полном объёме до достижения им возраста 18 лет, соответственно;

3) заключение главного внештатного детского специалиста эндокринолога Министерства или врача-эндокринолога государственного бюджетного учреждения здравоохранения «Камчатская краевая детская больница», полученное не ранее чем за шесть месяцев до дня представления заявления на получение медицинских изделий (в случае если пациент наблюдался у указанных главного внештатного детского специалиста или врача-эндокринолога и ему было выдано такое заключение);

4) медицинскую документацию пациента или выписку из неё, подтверждающую наличие у пациента сахарного диабета 1 типа (в случае отсутствия в медицинской организации медицинской документации пациента).

6. Лечащий врач медицинской организации по результатам изучения медицинской документации пациента и проведения медицинского осмотра пациента составляет соответствующее медицинское заключение и не позднее первого рабочего дня, следующего за днём проведения очного приёма (осмотра, консультации) пациента, передаёт медицинское заключение вместе с документами (копиями документов), указанными в части 5 настоящих Правил, на рассмотрение врачебной комиссии.

7. Врачебная комиссия в течение 5 рабочих дней, со дня получения медицинского заключения лечащего врача и документов (копий документов), указанных в части 5 настоящих Правил, рассматривает их на своём заседании, анализирует содержащуюся в них информацию, принимает решение о наличии или отсутствии жизненных показаний для обеспечения пациента медицинскими изделиями, которое отражается в протоколе заседания врачебной комиссии и незамедлительно передаёт этот протокол в медицинскую организацию (руководителю медицинской организации).

8. Медицинская организация не позднее первого рабочего дня, следующего за днём получения документов (копий документов), указанных частях 5 и 7 настоящих Правил с соблюдением требований о защите врачебной тайны и персональных данных:

1) в случае принятия врачебной комиссией решения о наличии жизненных показаний для обеспечения пациента медицинскими изделиями направляет в Министерство документы (копии документов), указанные в частях 5 и 7

настоящих Правил и копию медицинской документации пациента, а также заявку на обеспечение медицинскими изделиями, составленную по форме согласно приложению 1 к настоящим Правилам;

2) в случае принятия врачебной комиссией решения об отсутствии жизненных показаний для обеспечения пациента медицинскими изделиями возвращает документы (копии документов), указанные в частях 5 и 7 настоящих Правил, законному представителю пациента либо пациенту, который в установленных гражданским законодательством случаях и порядке приобрёл дееспособность в полном объёме до достижения им возраста 18 лет.

9. Министерство в течение 10 рабочих дней со дня получения документов, направленных медицинской организацией в соответствии с пунктом 1 части 8 настоящих Правил, организует их рассмотрение с участием главного внештатного детского специалиста эндокринолога Министерства или врача-эндокринолога государственного бюджетно учреждения здравоохранения «Камчатская краевая детская больница», принимает решение об обеспечении пациента медицинскими изделиями или об отказе в обеспечении пациента медицинскими изделиями, и не позднее двух рабочих дней, после дня принятия соответствующего решения, направляет копию решения об обеспечении пациента (об отказе) медицинскими изделиями в медицинскую организацию.

При этом в случае принятия Министерством решения об отказе в обеспечении пациента медицинскими изделиями в указанном решении должно содержаться указание на обстоятельства, послужившие основанием для его принятия.

Копия решения об отказе в обеспечении пациента медицинскими изделиями направляется медицинской организацией законному представителю пациента или пациенту, который в установленных гражданским законодательством случаях и порядке приобрёл дееспособность в полном объёме до достижения им возраста 18 лет, способом, позволяющим подтвердить факт направления копии соответствующего решения.

10. Основанием для принятия Министерством решения об отказе в обеспечении пациента медицинскими изделиями является неподтверждение по результатам рассмотрения документов, направленных медицинской организацией, факта наличия жизненных показаний для обеспечения пациента медицинскими изделиями.

11. Рекомендации в связи с использованием медицинских изделий:

1) регулярное проведение контроля уровня глюкозы в крови пациента;

2) недопущение возникновения случаев превышения уровня глюкозы в крови пациента над значениями индивидуальных целевых показателей, характеризующих этот уровень;

3) продолжительность активного использования системы непрерывного мониторинга уровня глюкозы в крови пациента должна превышать 80 процентов времени использования медицинского изделия в течение одного месяца;

4) значение уровня глюкозы в крови пациента должно составлять менее 5 процентов вне установленных пределов высоких ($> 17,0$ ММОЛЬ/Л - высокий риск развития диабетического кетоацидоза) и (или) низких ($< 3,0$ ммоль/л

высокий риск развития тяжёлой гипогликемии) пороговых значений в течение времени использования медицинского изделия;

5) использование наряду с медицинскими изделиями соответствующего лицензионного программного обеспечения, применяемого с использованием компьютерного устройства (мобильного телефона, смартфона или компьютера, включая планшетный компьютер), подключённого к информационно-телекоммуникационной сети «Интернет»;

6) представление лечащему врачу на очередном очном приёме (осмотре, консультации) пациента отчётных данных (графиков) о характере изменений уровня глюкозы в крови пациента, документированных на бумажном носителе или в электронной форме;

7) представление лечащему врачу на очередном очном приёме (осмотре, консультации) пациента информации о соблюдении пациентом назначений лечащего врача (дневник самоконтроля/наблюдений);

8) дача согласия на осмотр лечащим врачом на очередном очном приёме (осмотре, консультации) пациента мест инъекций инсулина или введений инфузионной системы и сенсоров непрерывного мониторинга уровня глюкозы в крови;

9) незамедлительное сообщение лечащему врачу об ошибках и сбоях в функционировании программного обеспечения, указанного в пункте 5 настоящей части, а также обо всех случаях ухудшения состояния здоровья пациента.

12. Медицинская организация не позднее первого рабочего дня, следующего за днём получения копии решения Министерства об обеспечении пациента медицинскими изделиями, передаёт его лечащему врачу и информирует законного представителя пациента или пациента, который в установленных гражданским законодательством случаях и порядке приобрёл дееспособность в полном объёме до достижения им возраста 18 лет, о необходимости явки в медицинскую организацию для получения льготного рецепта на получение медицинских изделий.

13. На основании копии решения Министерства об обеспечении пациента медицинскими изделиями лечащий врач на очном приёме (осмотре, консультации) пациента выдаёт законному представителю пациента или пациенту, который в установленных гражданским законодательством случаях и порядке приобрёл дееспособность в полном объёме до достижения им возраста 18 лет, в порядке, установленном приказом Министерства здравоохранения Российской Федерации от 20.12.2012 № 1181н «Об утверждении порядка назначения и выписывания медицинских изделий, а также форм рецептурных бланков на медицинские изделия и порядка оформления указанных бланков, их учёта и хранения», льготный рецепт на медицинские изделия на курс лечения, не превышающий 90 дней, рекомендации, указанные в части 11 настоящих Правил, а также рекомендации о периодичности явки пациента на очные приёмы (осмотры, консультации), проводимые лечащим врачом для контроля лечения пациента, при этом периодичность таких явок не должна быть реже одного раза в квартал.

14. Отпуск медицинских изделий по льготным рецептам осуществляет медицинская организация.

15. Повторное обеспечение пациента медицинскими изделиями осуществляется в порядке, установленном настоящими Правилами, с учётом следующих особенностей:

1) документы (копии документов), указанные в пунктах 2-4 части 5 настоящих Правил, не представляются, за исключением копий документов, указанных в пункте 2 части 3 настоящих Правил, которые подлежат представлению в случае изменения в соответствии с законодательством Российской Федерации содержащихся в соответствующих документах сведений или замены этих документов;

2) главный внештатный детский специалист эндокринолог Министерства осуществляет совместно с лечащим врачом в установленном Министерством порядке мониторинг соблюдения пациентом рекомендаций, указанных в части 11 настоящих Правил, и в случае обнаружения фактов, свидетельствующих об их несоблюдении, доводит соответствующую информацию до сведений врачебной комиссии и Министерства;

3) Министерство помимо основания, установленного частью 10 настоящих Правил, также принимает решение об отказе в обеспечении пациента медицинскими изделиями в случае несоблюдения рекомендаций, указанных в части 11 настоящих Правил.

16. Организация закупок медицинских изделий осуществляется в соответствии с законодательством Российской Федерации в порядке, определенном Министерством.

17. Ответственность за своевременность обеспечения пациентов медицинскими изделиями возлагается на руководителей медицинских организаций.

18. Медицинские организации ежегодно в 3 квартале текущего года предоставляют в Министерство сведения о потребности в медицинских изделиях на следующий финансовый год по форме согласно приложению 2 к настоящим Правилам.

19. Сводная заявка формируется Министерством на основании представленной медицинскими организациями потребности в медицинских изделиях и направляется в Министерство здравоохранения Российской Федерации.

