



**ПРАВИТЕЛЬСТВО
МОСКОВСКОЙ ОБЛАСТИ**

ПОСТАНОВЛЕНИЕ

26.01.2022 № 25/2

г. Красногорск

Об утверждении Порядка организации обеспечения медицинских организаций Московской области независимо от организационно-правовой формы, участвующих в Московской областной программе государственных гарантий бесплатного оказания гражданам медицинской помощи в соответствии с законодательством Российской Федерации об обязательном медицинском страховании, 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 от 17.09.1998 № 157-ФЗ «Об иммунопрофилактике инфекционных болезней» Правительство Московской области постановляет:

1. Утвердить прилагаемый Порядок организации обеспечения медицинских организаций Московской области независимо от организационно-правовой формы, участвующих в Московской областной программе государственных гарантий бесплатного оказания гражданам медицинской помощи в соответствии с законодательством Российской Федерации об обязательном медицинском страховании, иммунобиологическими лекарственными препаратами для иммунопрофилактики в целях проведения профилактических прививок, включенных в календарь профилактических прививок по эпидемическим показаниям.

2. Главному управлению по информационной политике Московской области обеспечить официальное опубликование настоящего постановления

057280*

в «Информационном вестнике Правительства Московской области», размещение (опубликование) на сайте Правительства Московской области в Интернет-портале Правительства Московской области и на «Официальном интернет-портале правовой информации» (www.pravo.gov.ru).

3. Контроль за выполнением настоящего постановления возложить на заместителя Председателя Правительства Московской области - министра здравоохранения Московской области Стригункову С.А.

Первый Вице-губернатор
Московской области - Председатель
Правительства Московской области



И.Н. Габдрахманов

УТВЕРЖДЕН
постановлением Правительства
Московской области
от 26.01.2022 №25/2

ПОРЯДОК

организации обеспечения медицинских организаций Московской области независимо от организационно-правовой формы, участвующих в Московской областной программе государственных гарантий бесплатного оказания гражданам медицинской помощи в соответствии с законодательством Российской Федерации об обязательном медицинском страховании, 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 Московской области независимо от организационно-правовой формы, участвующих в Московской областной программе государственных гарантий бесплатного оказания гражданам медицинской помощи в соответствии с законодательством Российской Федерации об обязательном медицинском страховании (далее - медицинские организации), иммунобиологическими лекарственными препаратами для иммунопрофилактики в целях проведения профилактических прививок, включенных в календарь профилактических прививок по эпидемическим показаниям, устанавливает правила обеспечения медицинских организаций иммунобиологическими лекарственными препаратами.

2. Для иммунопрофилактики используются иммунобиологические лекарственные препараты (далее – лекарственные препараты), зарегистрированные в соответствии с законодательством Российской Федерации.

3. Обеспечение медицинских организаций Московской области лекарственными препаратами осуществляет Министерство здравоохранения Московской области (далее – Министерство) в пределах бюджетных ассигнований, утвержденных Министерству для организации и проведения закупок лекарственных препаратов.

4. Организацией, уполномоченной на получение, хранение и передачу лекарственных препаратов медицинским организациям, является государственное бюджетное учреждение Московской области «Мособлмедсервис» (далее - ГБУ МО «Мособлмедсервис»).

5. Медицинские организации ежегодно, не позднее 1 июля текущего года, представляют в Министерство заявки на поставку лекарственных препаратов на очередной год по форме, утверждаемой Министерством (далее – заявки).

6. Министерством образуется комиссия для рассмотрения заявок, состав и положение о которой утверждаются распорядительным актом Министерства.

Министерство организует рассмотрение представленных заявок комиссией на соответствие установленной форме и на предмет обоснованности заявленных объемов лекарственных препаратов, при необходимости корректирует их и согласовывает с вынесением соответствующего решения.

Рассмотрение заявок, утверждение объемов поставок лекарственных препаратов осуществляются комиссией в течение 30 календарных дней со дня поступления заявок от медицинских организаций.

Результат рассмотрения заявок, утверждения объемов поставок лекарственных препаратов оформляется протоколом комиссии.

7. Распределение лекарственных препаратов между медицинскими организациями осуществляется распорядительными актами Министерства.

8. Медицинские организации формируют отчет о профилактических прививках и отчет о расходовании лекарственных препаратов по формам, утвержденным Министерством. Ежемесячно до 10 числа месяца, следующего за отчетным месяцем, медицинские организации представляют отчеты в Министерство в целях осуществления контроля за целевым использованием лекарственных препаратов.

9. Медицинские организации при получении лекарственных препаратов от ГБУ МО «Мособлмедсервис» организуют их хранение, подписывают документы, подтверждающие качество товара, акты приема-передачи, подтверждающие передачу лекарственных препаратов, и направляют их копии, заверенные подписью ответственного лица и печатью (при наличии), в Министерство.

10. Медицинские организации для работы с лекарственными препаратами должны иметь:

1) лицензию, предусматривающую выполнение работ (услуг) по вакцинации (проведению профилактических прививок);

2) помещения (кабинет для регистрации и осмотра пациентов, прививочный кабинет, помещение для размещения прививочной картотеки, кабинет врача, ответственного за организацию иммунопрофилактики), соответствующие требованиям, установленным законодательством Российской Федерации по количеству, характеристике по площадям, расположению, санитарно-техническому состоянию, по количеству входов и выходов, пожарной безопасности;

3) подключение к Единой медицинской информационно-аналитической системе Московской области;

4) регистрацию в Федеральной государственной информационной системе мониторинга движения лекарственных препаратов от производителя до конечного потребителя с использованием маркировки.

11. Медицинские организации для работы с лекарственными препаратами должны обеспечить:

1) соблюдение требований на всех уровнях «холодовой цепи»: при транспортировании, хранении и применении лекарственных препаратов, согласно санитарным правилам и нормам СанПиН 3.3686-21 «Санитарно-эпидемиологические требования по профилактике инфекционных болезней», утвержденных постановлением Главного государственного санитарного врача Российской Федерации от 28.01.2021 № 4 «Об утверждении санитарных правил и норм СанПиН 3.3686-21 «Санитарно-эпидемиологические требования по профилактике инфекционных болезней»;

2) сбор, обеззараживание, хранение и транспортирование медицинских отходов, образующихся при иммунизации;

3) полноту, достоверность и своевременность учета групп населения, подлежащих вакцинации, и выполненных прививок;

4) кадровый состав (врач, медицинская сестра), имеющий подготовку по иммунопрофилактике.

12. Доставка лекарственных препаратов до медицинских организаций, не являющихся подведомственными Министерству, осуществляется самовывозом с соблюдением правил транспортировки и «холодовой цепи» или на основании возмездного договора поставки, заключенного с ГБУ МО «Мособлмедсервис».

13. Медицинские организации несут ответственность за неисполнение или ненадлежащее исполнение принятых обязательств по хранению и применению лекарственных препаратов, проведению профилактических прививок, расходованию лекарственных препаратов в соответствии с законодательством Российской Федерации.

