

ПРАВИТЕЛЬСТВО РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

ПОСТАНОВЛЕНИЕ

от 12 июня 2017 г. № 700

МОСКВА

О внесении изменений в постановление Правительства
Российской Федерации от 28 августа 2014 г. № 871

Правительство Российской Федерации п о с т а н о в л я е т:

Утвердить прилагаемые изменения, которые вносятся в постановление Правительства Российской Федерации [от 28 августа 2014 г. № 871](#) "Об утверждении Правил формирования перечней лекарственных препаратов для медицинского применения и минимального ассортимента лекарственных препаратов, необходимых для оказания медицинской помощи" (Собрание законодательства Российской Федерации, 2014, № 36, ст. 4855).

Председатель Правительства
Российской Федерации

Д.Медведев

УТВЕРЖДЕНЫ
постановлением Правительства
Российской Федерации
от 12 июня 2017 г. № 700

ИЗМЕНЕНИЯ,
которые вносятся в постановление Правительства
Российской Федерации от 28 августа 2014 г. № 871

1. В преамбуле слова "статьей 15" заменить словами "статьей 44".

2. В Правилах формирования перечней лекарственных препаратов для медицинского применения и минимального ассортимента лекарственных препаратов, необходимых для оказания медицинской помощи, утвержденных указанным постановлением:

а) в абзаце первом пункта 3 слова "с учетом" заменить словами "в пределах", слова "на следующий календарный год и соответствующий" заменить словами "на соответствующий финансовый год и";

б) дополнить пунктом 3-1 следующего содержания:

"3-1. Включение лекарственного препарата в перечень

дорогостоящих лекарственных препаратов и при необходимости исключение из него в соответствии с положениями настоящих Правил альтернативного лекарственного препарата не должно приводить к увеличению объемов бюджетных ассигнований, предусмотренных в федеральном бюджете на соответствующий финансовый год и плановый период.";

в) пункты 8 и 9 изложить в следующей редакции:

"8. Формирование перечней и минимального ассортимента осуществляется образованной Министерством здравоохранения Российской Федерации комиссией по формированию перечней лекарственных препаратов и минимального ассортимента (далее - комиссия) .

9. Внесение изменений в перечни и минимальный ассортимент осуществляется в соответствии с положениями настоящих Правил.";

г) дополнить пунктом 9-1 следующего содержания:

"9-1. Оперативное внесение изменений в перечни и минимальный ассортимент осуществляется в соответствии с положениями настоящих Правил на основании и в срок, которые установлены соответствующим поручением Правительства Российской Федерации о рассмотрении комиссией предложений о включении (об исключении) лекарственных препаратов в перечни и минимальный ассортимент.";

д) в абзаце первом пункта 11 слова "Министерства регионального развития Российской Федерации," исключить;

е) в пункте 36 слова "Министерством регионального развития Российской Федерации," исключить;

ж) в приложении № 1 к указанным Правилам:

подпункт 5.5.4 дополнить знаком сноски "****";

дополнить сноской следующего содержания:

"**** Планируемая к государственной регистрации цена на лекарственный препарат рассчитывается с учетом положений части 3 статьи 61 Федерального закона "Об обращении лекарственных средств".";

з) позицию, касающуюся наличия производства (локализации) лекарственного препарата на территории Российской Федерации, раздела "Количественная оценка дополнительных данных о лекарственном препарате" приложения № 6 к указанным Правилам изложить в следующей редакции:

" -----	-----	-----	----	
Наличие	нет		0	
производства	-----		----	
(локализация)	вторичная упаковка и (или) выпускающий		+1	
лекарственного	контроль качества - да			
препарата на	-----		----	
территории	вторичная упаковка и (или) выпускающий		+2	
Российской	контроль качества при наличии			
Федерации	заключенного специального инвестиционного			
	контракта, предполагающего создание в			
	Российской Федерации производства готовой			

лекарственной формы, включая производство фармацевтической субстанции, - да	
-----	-----
первичная и вторичная упаковка, выпускающий контроль качества - да	+2
-----	-----
первичная и вторичная упаковка, выпускающий контроль качества при наличии заключенного специального инвестиционного контракта, предполагающего создание в Российской Федерации производства готовой лекарственной формы, включая производство фармацевтической субстанции, - да	+3
-----	-----
все стадии производства, включая производство готовой лекарственной формы (без производства фармацевтической субстанции), - да	+4
-----	-----
все стадии производства, включая производство готовой лекарственной формы (без производства фармацевтической субстанции), при наличии заключенного специального инвестиционного контракта, предполагающего создание в Российской Федерации производства готовой лекарственной формы, включая производство фармацевтической субстанции, - да	+5
-----	-----
все стадии производства, включая производство готовой лекарственной формы и производство фармацевтической субстанции, - да	+7
-----	-----
