**Проект Приказа Министерства здравоохранения РФ "О признании утратившим силу приказа Министерства здравоохранения Российской Федерации от 21 декабря 2016 г. № 983н "Об утверждении Порядка осуществления мониторинга движения и учета в субъектах Российской Федерации лекарственных препаратов, предназначенных для обеспечения лиц, больных гемофилией, муковисцидозом, гипофизарным нанизмом, болезнью Гоше, злокачественными новообразованиями лимфоидной, кроветворной и родственных им тканей, рассеянным склерозом, лиц после трансплантации органов и (или) тканей, доведения до сведения уполномоченных органов исполнительной власти субъектов Российской Федерации полученных по результатам..." (подготовлен Минздравом России 20.02.2019)**

8 мая 2019

Досье на проект

Пояснительная записка

Приказываю:

Признать утратившим силу приказ Министерства здравоохранения Российской Федерации от 21 декабря 2016 г. N 983н "Об утверждении Порядка осуществления мониторинга движения и учета в субъектах Российской Федерации лекарственных препаратов, предназначенных для обеспечения лиц, больных гемофилией, муковисцидозом, гипофизарным нанизмом, болезнью Гоше, злокачественными новообразованиями лимфоидной, кроветворной и родственных им тканей, рассеянным склерозом, лиц после трансплантации органов и (или) тканей, доведения до сведения уполномоченных органов исполнительной власти субъектов Российской Федерации полученных по результатам мониторинга данных и согласования заявок уполномоченных органов исполнительной власти субъектов Российской Федерации о перераспределении лекарственных препаратов между субъектами Российской Федерации" (зарегистрирован Министерством юстиции Российской Федерации 21 апреля 2017 г., регистрационный N 46458).

|  |  |
| --- | --- |
| Министр | В.И. Скворцова |

**Обзор документа**

Граждане с редкими заболеваниями обеспечиваются лекарствами по новым правилам. К таким заболеваниям с 2019 г. отнесены в т. ч. гемолитико-уремический синдром, юношеский артрит с системным началом, мукополисахаридозы I, II и VI типов.

Новые правила не предусматривают полномочия Минздрава определять порядок мониторинга движения и учета лекарств в регионах, а также согласовывать заявки о перераспределении препаратов между субъектами Федерации. В связи с этим приказ Министерства по данным вопросам будет признан утратившим силу.