

О закупке и передаче в 2009 году диагностических средств и антиретровирусных препаратов для профилактики, выявления и лечения лиц, инфицированных вирусами иммунодефицита человека и гепатитов В и С, а также оборудования и расходных материалов для неонатального и аудиологического скрининга в учреждениях систем здравоохранения

Постановление · № 122 · от 14.02.2009 · Правительство Российской Федерации · Действует без изменений

ПРАВИТЕЛЬСТВО РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

ПОСТАНОВЛЕНИЕ

ОТ 14 ФЕВРАЛЯ 2009 Г. № 122

г. Москва

О закупке и передаче в 2009 году диагностических средств и антиретровирусных препаратов для профилактики, выявления и лечения лиц, инфицированных вирусами иммунодефицита человека и гепатитов В и С, а также оборудования и расходных материалов для неонатального и аудиологического скрининга в учреждениях систем здравоохранения

В соответствии с Федеральным законом "О федеральном бюджете на 2009 год и на плановый период 2010 и 2011 годов" Правительство Российской Федерации постановляет:

1. Утвердить прилагаемые:

Правила финансового обеспечения в 2009 году закупки диагностических средств и антиретровирусных препаратов для профилактики, выявления и лечения лиц, инфицированных вирусами иммунодефицита человека и гепатитов В и С, а также оборудования и расходных материалов для неонатального и аудиологического скрининга в учреждениях государственной и муниципальной систем здравоохранения;

Правила передачи в 2009 году диагностических средств и антиретровирусных препаратов для профилактики, выявления и лечения лиц, инфицированных вирусами иммунодефицита человека и гепатитов В и С, а также оборудования и расходных материалов для неонатального и аудиологического скрининга в учреждениях государственной и муниципальной систем здравоохранения федеральным учреждениям, оказывающим медицинскую помощь, подведомственным Министерству здравоохранения и социального развития Российской Федерации и находящимся в его ведении федеральным органам исполнительной власти, Федеральной службе исполнения наказаний, Российской академии медицинских наук, а также в собственность субъектов Российской Федерации с последующей их передачей при необходимости в собственность муниципальных образований;

перечень закупаемых в 2009 году за счет бюджетных ассигнований федерального бюджета диагностических средств и антиретровирусных препаратов для профилактики, выявления и лечения лиц, инфицированных вирусами иммунодефицита человека и гепатитов В и С;

перечень закупаемых в 2009 году за счет бюджетных ассигнований федерального бюджета оборудования и расходных материалов для неонатального и аудиологического скрининга в учреждениях государственной и муниципальной систем здравоохранения.

2. Установить, что закупку для федеральных учреждений, оказывающих медицинскую помощь, подведомственных Министерству здравоохранения и социального развития Российской Федерации, Федеральной службе по надзору в сфере защиты прав потребителей и благополучия человека,

Федеральному медико-биологическому агентству, Федеральной службе исполнения наказаний и Российской академии медицинских наук, а также для учреждений здравоохранения субъектов Российской Федерации и муниципальных учреждений здравоохранения осуществляют в установленном законодательством Российской Федерации порядке и в соответствии с перечнями, утвержденными настоящим постановлением:

Федеральная служба по надзору в сфере защиты прав потребителей и благополучия человека - в части диагностических средств и антиретровирусных препаратов для профилактики, выявления и лечения лиц, инфицированных вирусами иммунодефицита человека и гепатитов В и С;

Министерство здравоохранения и социального развития Российской Федерации - в части оборудования и расходных материалов для неонатального и аудиологического скрининга (включая доставку, монтаж и пусконаладочные работы).

Председатель Правительства
Российской Федерации В.Путин

УТВЕРЖДЕНЫ
постановлением Правительства
Российской Федерации
от 14 февраля 2009 г. № 122

ПРАВИЛА

финансового обеспечения в 2009 году закупки диагностических средств и антиретровирусных препаратов для профилактики, выявления и лечения лиц, инфицированных вирусами иммунодефицита человека и гепатитов В и С, а также оборудования и расходных материалов для неонатального и аудиологического скрининга в учреждениях государственной и муниципальной систем здравоохранения

1. Настоящие Правила устанавливают порядок направления в 2009 году бюджетных ассигнований федерального бюджета, предусмотренных Федеральной службой по надзору в сфере защиты прав потребителей и благополучия человека и Министерству здравоохранения и социального развития Российской Федерации, на закупку соответственно диагностических средств и антиретровирусных препаратов для профилактики, выявления и лечения лиц, инфицированных вирусами иммунодефицита человека и гепатитов В и С, а также оборудования и расходных материалов для неонатального и аудиологического скрининга в учреждениях государственной и муниципальной систем здравоохранения (далее соответственно - диагностические средства и антиретровирусные препараты, оборудование и расходные материалы).
2. Органы исполнительной власти субъектов Российской Федерации, Федеральная служба исполнения наказаний, Федеральное медико-биологическое агентство, Российская академия медицинских наук, а также федеральные учреждения, оказывающие медицинскую помощь, подведомственные Министерству здравоохранения и социального развития Российской Федерации и Федеральной службе по надзору в сфере защиты прав потребителей и благополучия человека, в соответствии с перечнями, утвержденными постановлением Правительства Российской Федерации от 14 февраля 2009 г. № 122, не позднее 14 дней со дня вступления в силу указанного постановления представляют:
в Федеральную службу по надзору в сфере защиты прав потребителей и благополучия человека - заявки на поставку диагностических средств и антиретровирусных препаратов (с указанием объема поставок и наименований учреждений);
в Министерство здравоохранения и социального развития Российской Федерации - заявки на поставку оборудования и расходных материалов (с указанием объема поставок и наименований

учреждений).

3. Федеральная служба по надзору в сфере защиты прав потребителей и благополучия человека в порядке, установленном Министерством здравоохранения и социального развития Российской Федерации, рассматривает представленные в соответствии с абзацем вторым пункта 2 настоящих Правил заявки на поставку диагностических средств и антиретровирусных препаратов, утверждает объемы поставок указанных средств и препаратов и направляет сведения об утвержденных объемах в Министерство здравоохранения и социального развития Российской Федерации, Федеральную службу исполнения наказаний, Федеральное медико-биологическое агентство, Российскую академию медицинских наук и органы исполнительной власти субъектов Российской Федерации в области здравоохранения.

Министерство здравоохранения и социального развития Российской Федерации в установленном им порядке рассматривает представленные в соответствии с абзацем третьим пункта 2 настоящих Правил заявки на поставку оборудования и расходных материалов, утверждает объемы поставок указанных оборудования и расходных материалов и направляет сведения об утвержденных объемах в федеральные учреждения, оказывающие медицинскую помощь, подведомственные Министерству здравоохранения и социального развития Российской Федерации, Федеральное медико-биологическое агентство, Российскую академию медицинских наук и органы исполнительной власти субъектов Российской Федерации в области здравоохранения.

4. В соответствии с утвержденными объемами поставок диагностических средств и антиретровирусных препаратов, оборудования и расходных материалов Федеральная служба по надзору в сфере защиты прав потребителей и благополучия человека и Министерство здравоохранения и социального развития Российской Федерации осуществляют в установленном законодательством Российской Федерации порядке размещение заказов на поставки таких средств, препаратов, оборудования и материалов путем проведения торгов и заключают государственные контракты на их поставку.

5. При размещении заказов на поставки диагностических средств и антиретровирусных препаратов, оборудования и расходных материалов Федеральная служба по надзору в сфере защиты прав потребителей и благополучия человека и Министерство здравоохранения и социального развития Российской Федерации предусматривают в государственных контрактах на их поставку следующие условия:

обеспечение доставки диагностических средств и антиретровирусных препаратов, оборудования и расходных материалов в конкретные федеральные учреждения, оказывающие медицинскую помощь, подведомственные Федеральной службе по надзору в сфере защиты прав потребителей и благополучия человека, Министерству здравоохранения и социального развития Российской Федерации, Федеральному медико-биологическому агентству, Федеральной службе исполнения наказаний и Российской академии медицинских наук, в учреждения здравоохранения субъектов Российской Федерации и в муниципальные учреждения здравоохранения, а также осуществление монтажа соответствующего оборудования и пусконаладочных работ;

осуществление оплаты Федеральной службой по надзору в сфере защиты прав потребителей и благополучия человека и Министерством здравоохранения и социального развития Российской Федерации диагностических средств и антиретровирусных препаратов, оборудования и расходных материалов, закупленных в соответствии с заключенными государственными контрактами, на основании оформленных в установленном порядке товарно-транспортной накладной (товарной накладной), актов приема-передачи, подтверждающих поставку в соответствии с абзацем вторым настоящего пункта, а также актов ввода оборудования в эксплуатацию.

ПРАВИЛА

передачи в 2009 году диагностических средств и антиретровирусных препаратов для профилактики, выявления и лечения лиц, инфицированных вирусами иммунодефицита человека и гепатитов В и С, а также оборудования и расходных материалов для неонатального и аудиологического скрининга в учреждениях государственной и муниципальной систем здравоохранения федеральным учреждениям, оказывающим медицинскую помощь, подведомственным Министерству здравоохранения и социального развития Российской Федерации и находящимся в его ведении федеральным органам исполнительной власти, Федеральной службе исполнения наказаний, Российской академии медицинских наук, а также в собственность субъектов Российской Федерации с последующей их передачей при необходимости в собственность муниципальных образований

1. Настоящие Правила устанавливают порядок и условия передачи приобретенных в 2009 году за счет бюджетных ассигнований федерального бюджета диагностических средств и антиретровирусных препаратов для профилактики, выявления и лечения лиц, инфицированных вирусами иммунодефицита человека и гепатитов В и С, а также оборудования и расходных материалов для неонатального и аудиологического скрининга в учреждениях государственной и муниципальной систем здравоохранения (далее - имущество) федеральным учреждениям, оказывающим медицинскую помощь, подведомственным Министерству здравоохранения и социального развития Российской Федерации, Федеральной службе по надзору в сфере защиты прав потребителей и благополучия человека, Федеральному медико-биологическому агентству, Федеральной службе исполнения наказаний, Российской академии медицинских наук, а также в собственность субъектов Российской Федерации с последующей их передачей при необходимости в собственность муниципальных образований.
2. В соответствии с государственными контрактами на поставку имущества, заключенными Министерством здравоохранения и социального развития Российской Федерации и Федеральной службой по надзору в сфере защиты прав потребителей и благополучия человека с организациями, осуществляющими эту поставку (далее - организации-поставщики), имущество доставляется в указанные в пункте 1 настоящих Правил федеральные учреждения, в учреждения здравоохранения субъектов Российской Федерации и муниципальные учреждения здравоохранения (далее - учреждения-получатели).
3. Учреждения-получатели в течение 2 рабочих дней с даты получения имущества от организаций-поставщиков принимают его на ответственное хранение и направляют копии документов, подтверждающих доставку имущества, соответственно в федеральные органы исполнительной власти, в ведении которых находятся федеральные учреждения, указанные в пункте 1 настоящих Правил, Российскую академию медицинских наук и уполномоченные органы исполнительной власти субъектов Российской Федерации.
4. Организации-поставщики представляют соответственно в Министерство здравоохранения и социального развития Российской Федерации и Федеральную службу по надзору в сфере защиты прав потребителей и благополучия человека документы, подтверждающие поставку имущества (товарно-транспортные накладные (товарные накладные), а также акты приема-передачи имущества и акты ввода оборудования в эксплуатацию в 2 экземплярах для их утверждения и последующего возврата 1 экземпляра организации-поставщику).
5. Министерство здравоохранения и социального развития Российской Федерации и Федеральная служба по надзору в сфере защиты прав потребителей и благополучия человека в течение 10 рабочих дней с даты получения документов, указанных в пункте 4 настоящих Правил:

а) осуществляют учет соответствующего имущества (Министерство здравоохранения и социального развития Российской Федерации - в части оборудования и расходных материалов, Федеральная служба по надзору в сфере защиты прав потребителей и благополучия человека - в части диагностических средств и антиретровирусных препаратов);

б) составляют опись соответствующего имущества с указанием его вида, количества и стоимости по каждому учреждению-получателю;

в) издают распорядительные акты:

Министерство здравоохранения и социального развития Российской Федерации - о передаче соответствующего имущества в оперативное управление Федерального медико-биологического агентства, Российской академии медицинских наук или в собственность субъекта Российской Федерации;

Федеральная служба по надзору в сфере защиты прав потребителей и благополучия человека - о передаче соответствующего имущества в оперативное управление Министерства здравоохранения и социального развития Российской Федерации, Федеральной службы исполнения наказаний, Федерального медико-биологического агентства, Российской академии медицинских наук или в собственность субъекта Российской Федерации.

6. В течение 3 рабочих дней с даты издания распорядительных актов, указанных в подпункте "в" пункта 5 настоящих Правил, Министерство здравоохранения и социального развития Российской Федерации направляет в Федеральное медико-биологическое агентство, Российскую академию медицинских наук и уполномоченный орган исполнительной власти субъекта Российской Федерации, а Федеральная служба по надзору в сфере защиты прав потребителей и благополучия человека - в Министерство здравоохранения и социального развития Российской Федерации, Федеральную службу исполнения наказаний, Федеральное медико-биологическое агентство, Российскую академию медицинских наук и уполномоченный орган исполнительной власти субъекта Российской Федерации документы, на основании которых имущество закрепляется на праве оперативного управления или на праве собственности (акт приема-передачи имущества (акт ввода в эксплуатацию оборудования) в 2 экземплярах и копию распорядительного акта), с указанием вида, количества и стоимости имущества по каждому учреждению-получателю.

7. Министерство здравоохранения и социального развития Российской Федерации, Федеральная служба по надзору в сфере защиты прав потребителей и благополучия человека, Федеральное медико-биологическое агентство, Федеральная служба исполнения наказаний и Российская академия медицинских наук в течение 10 рабочих дней с даты получения документов, указанных в пункте 6 настоящих Правил:

а) проверяют совместно с учреждениями-получателями наличие поставленного имущества;

б) подписывают 2 экземпляра акта приема-передачи имущества (акта ввода в эксплуатацию оборудования), заверяют их своей печатью и направляют 1 экземпляр соответственно в Министерство здравоохранения и социального развития Российской Федерации (в части оборудования и расходных материалов) или в Федеральную службу по надзору в сфере защиты прав потребителей и благополучия человека (в части диагностических средств и антиретровирусных препаратов);

в) осуществляют учет имущества на основании акта приема-передачи имущества;

г) издают распорядительный акт о передаче имущества в оперативное управление учреждений-получателей.

8. Уполномоченный орган исполнительной власти субъекта Российской Федерации в течение 10 рабочих дней с даты получения документов, указанных в пункте 6 настоящих Правил:

а) проверяет совместно с учреждениями-получателями наличие поставленного имущества;

б) подписывает 2 экземпляра акта приема-передачи имущества (акта ввода в эксплуатацию оборудования), заверяет их своей печатью и направляет 1 экземпляр соответственно в Министерство

здравоохранения и социального развития Российской Федерации (в части оборудования и расходных материалов) или в Федеральную службу по надзору в сфере защиты прав потребителей и благополучия человека (в части диагностических средств и антиретровирусных препаратов);
в) осуществляет учет имущества на основании акта приема-передачи имущества в собственность;
г) издает распорядительный акт:

о передаче имущества в оперативное управление соответствующих учреждений-получателей;
о передаче имущества в муниципальную собственность (при необходимости передачи имущества муниципальным образованиям).

9. Уполномоченный орган исполнительной власти субъекта Российской Федерации в течение 3 рабочих дней с даты издания распорядительного акта, указанного в абзаце третьем подпункта "г" пункта 8 настоящих Правил, направляет уполномоченному органу муниципального образования документы, на основании которых имущество передается в муниципальную собственность (акт приема-передачи имущества (акт ввода в эксплуатацию оборудования) в 2 экземплярах и копию распорядительного акта), с указанием вида, количества и стоимости имущества по каждому учреждению-получателю.

10. Уполномоченный орган муниципального образования в течение 5 рабочих дней с даты получения документов, указанных в пункте 9 настоящих Правил:

а) проверяет совместно с учреждениями-получателями наличие поставленного имущества;
б) подписывает 2 экземпляра акта приема-передачи имущества (акта ввода в эксплуатацию оборудования), заверяет их своей печатью и направляет 1 экземпляр уполномоченному органу исполнительной власти субъекта Российской Федерации;
в) осуществляет учет имущества на основании акта приема-передачи имущества;
г) издает распорядительный акт о передаче имущества в оперативное управление соответствующих учреждений-получателей.

11. На основании соответствующего распорядительного акта о передаче имущества учреждения-получатели производят списание полученного имущества с ответственного хранения и принимают его на учет.

12. Министерство здравоохранения и социального развития Российской Федерации и Федеральная служба по надзору в сфере защиты прав потребителей и благополучия человека ежеквартально, до 10-го числа месяца, следующего за отчетным кварталом, направляют в Федеральную службу по надзору в сфере здравоохранения и социального развития сведения о передаче имущества в соответствии с настоящими Правилами для осуществления контроля за целевым использованием учреждениями-получателями имущества.

УТВЕРЖДЕН
постановлением Правительства
Российской Федерации
от 14 февраля 2009 г. № 122

ПЕРЕЧЕНЬ

закупаемых в 2009 году за счет бюджетных ассигнований федерального бюджета диагностических средств и антиретровирусных препаратов для профилактики, выявления и лечения лиц, инфицированных вирусами иммунодефицита человека и гепатитов В и С

I. Диагностические средства

1. Тест-системы для выявления лиц, инфицированных вирусом иммунодефицита человека
2. Тест-системы для мониторинга эффективности лечения лиц, инфицированных вирусом

иммунодефицита человека

3. Тест-системы для диагностики гепатита В
4. Тест-системы для диагностики гепатита С
5. Тест-системы для мониторинга эффективности лечения больных гепатитами В и С
6. Стандартные панели сывороток для проведения входного контроля качества тест-систем для выявления лиц, инфицированных вирусом иммунодефицита человека

II. Антиретровирусные препараты

1. Абакавир и его сочетание с другими препаратами
2. Атазанавир
3. Дарунавир
4. Диданозин
5. Индинавир
6. Интерферон альфа-2а
7. Интерферон альфа-2b
8. Зидовудин и его сочетания с другими препаратами
9. Ламивудин и его сочетания с другими препаратами
10. Лопинавир и его сочетания с другими препаратами
11. Невирапин
12. Пегилированный интерферон альфа-2а
13. Пегилированный интерферон альфа-2b
14. Рибавирин
15. Ритонавир и его сочетания с другими препаратами
16. Саквинавир
17. Ставудин
18. Телбивудин
19. Фосампренавир
20. Фосфазид
21. Энтекавир
22. Энфувиртид
23. Эфавиренз
24. Нелфинавир
25. Ралтегравир
26. Этравирин
27. Меглюмин акридоацетат

УТВЕРЖДЕН

постановлением Правительства
Российской Федерации
от 14 февраля 2009 г. № 122

ПЕРЕЧЕНЬ

закупаемых в 2009 году за счет бюджетных ассигнований федерального бюджета оборудования и расходных материалов для неонатального и аудиологического скрининга в учреждениях государственной и муниципальной систем здравоохранения

I. Оборудование и расходные материалы для неонатального скрининга

1. Многофункциональная автоматизированная комплектная лаборатория (многофункциональный анализатор - для измерений флуоресценции, адсорбции, флуоресценции с разрешением во времени)
2. Комплект устройств, обеспечивающих подготовительный этап постановки методик массового обследования новорожденных детей (автоматическое устройство для выбивания стандартных дисков из сухих пятен крови новорожденного на фильтровальной бумаге, автоматическое дозирующее устройство для добавления специальных растворов для раскапывания в плашечном формате, автоматическое устройство для удаления дисков из сухих пятен крови и промывки микропланшетов, автоматическое устройство для встряхивания микропланшетов при проведении инкубации, мультипипетки и комбинированные наконечники к ним)
3. Наборы реагентов для определения галактозы в сухих пятнах крови новорожденного
4. Наборы реагентов для определения 17-гидрокси-прогестерона в сухих пятнах крови новорожденного
5. Наборы реагентов для определения иммунореактивного трипсина в сухих пятнах крови новорожденного
6. Тандемный масс-спектрометр в комплекте с наборами реагентов для подтверждающей диагностики наследственных заболеваний
7. Комплекс оборудования и расходных материалов для молекулярно-генетического анализа наследственных заболеваний
8. Приборы для системы, подтверждающей результаты диагностики муковисцидоза у новорожденных и детей раннего возраста

II. Оборудование и расходные материалы для аудиологического скрининга

1. Прибор регистрации вызванной отоакустической эмиссии
 2. Прибор - система регистрации вызванных слуховых потенциалов мозга, комбинированная с модулем регистрации отоакустической эмиссии
 3. Импедансный аудиометр
-