



МИНИСТЕРСТВО
ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ
(МИНЗДРАВ РОССИИ)

Рахмановский пер., д. 3/25, стр. 1, 2, 3, 4,
Москва, ГСП-4, 127994
тел.: (495) 628-44-53, факс: (495) 628-50-58

30 ИЮЛ 2018

№ 18-д/1417

На № _____ от _____

Главное управление организации торгов
Самарской области

ул. Скляренко, д. 20
г. Самара, Самарская обл., 443068

Департамент информационных технологий и связи Министерства здравоохранения Российской Федерации (далее – Департамент), рассмотрев обращение от 13 июня 2018 г. № 14-09/1048 по вопросу некорректного формирования каталога товаров, работ, услуг для обеспечения государственных и муниципальных нужд единой информационной системы в сфере закупок (далее соответственно – каталог, ЕИС), сообщает следующее.

В соответствии с частью 5 статьи 23 Федерального закона от 5 апреля 2013 г. № 44-ФЗ «О контрактной системе в сфере закупок товаров, работ, услуг для обеспечения государственных и муниципальных нужд» формирование и ведение в ЕИС каталога, регламентированного постановлением Правительства Российской Федерации от 8 февраля 2017 г. № 145 «Об утверждении Правил формирования и ведения в единой информационной системе в сфере закупок каталога товаров, работ, услуг для обеспечения государственных и муниципальных нужд и Правил использования указанного каталога», обеспечиваются федеральным органом исполнительной власти по регулированию контрактной системы в сфере закупок, которым согласно постановлению Правительства Российской Федерации от 26 августа 2013 г. № 728 «Об определении полномочий федеральных органов исполнительной власти в сфере закупок товаров, работ, услуг для обеспечения государственных и муниципальных нужд и о внесении изменений в некоторые акты Правительства Российской Федерации» определен Минфин России.

Абзацем вторым части 1 постановления Правительства Российской Федерации от 13 апреля 2017 г. № 442 «Об определении федерального органа исполнительной власти, уполномоченного на осуществление функций по выработке

функциональных требований к единой информационной системе в сфере закупок, по созданию, развитию, ведению и обслуживанию единой информационной системы в сфере закупок, по установлению порядка регистрации в единой информационной системе в сфере закупок и порядка пользования единой информационной системой в сфере закупок, и о внесении изменений в некоторые акты Правительства Российской Федерации и признании утратившим силу постановления Правительства Российской Федерации от 30 сентября 2014 г. № 996» установлено, что Федеральное казначейство является уполномоченным федеральным органом исполнительной власти, осуществляющим функции по созданию, развитию, ведению и обслуживанию ЕИС.

В соответствии с постановлением Правительства Российской Федерации от 5 мая 2018 г. № 555 «О единой государственной информационной системе в сфере здравоохранения» формирование единого справочника каталога лекарственных препаратов для медицинского применения (далее – ЕСКЛП) на основании сведений государственного реестра лекарственных средств для медицинского применения (далее – ГРЛС), государственного реестра предельных отпускных цен производителей на лекарственные препараты, включенные в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов, в том числе в целях формирования каталога, обеспечивает информационно-аналитическая подсистема мониторинга и контроля в сфере закупок лекарственных препаратов для обеспечения государственных и муниципальных нужд единой государственной информационной системы в сфере здравоохранения, оператором которой является Минздрав России.

Приказом Минздрава России от 19 декабря 2017 № 1034 «Об организации функционирования информационно-аналитической подсистемы мониторинга и контроля в сфере закупок лекарственных препаратов для обеспечения государственных и муниципальных нужд единой государственной информационной системы в сфере здравоохранения» определена передача сведений из ЕСКЛП в ЕИС.

Учитывая изложенное, а также то, что позиции каталога сформированы при интеграции ЕСКЛП и ЕИС, Департамент в пределах своей компетенции сообщает следующее.

Согласно данным ГРЛС лекарственный препарат с международным непатентованным наименованием (далее – МНН) Лорноксикам в форме выпуска лиофилизат для приготовления раствора для внутривенного и внутримышечного введения, номер регистрационного удостоверения П N011189, зарегистрирован в единственной дозировке – 8 миллиграмм, при этом его упаковкой являются флаконы объемом 6 миллилитров и 10 миллилитров в пачках картонных.

В этой связи указание объемной единицы измерения – «миллилитр» по лекарственному препарату с МНН Лорноксикам является обоснованным.

Отмечаем, что в ЕСКЛП по каждому лекарственному препарату присутствует указание на МНН.

Кроме того, в ЕСКЛП нет ни одной активной записи по лекарственному препарату с указанием таких единиц измерения как «литр» или «килограмм».

Учитывая изложенное, и в целях устранения отмеченных неполадок Департамент направил Ваше обращение на рассмотрение в Федеральное казначейство.

Приложение: на 5 л. в 1 экз.

Врио директора Департамента
информационных технологий и связи



А.С. Лапшин



МИНИСТЕРСТВО
ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ
(МИНЗДРАВ РОССИИ)

Рахмановский пер., д. 3/25, стр. 1, 2, 3, 4,
Москва, ГСП-4, 127994
тел.: (495) 628-44-53, факс: (495) 628-50-58

30 июня 2018 № 18-2/14416

На № _____ от _____

Федеральное казначейство

Ильинка ул., д. 7
г. Москва, 109097

Департамент информационных технологий и связи Министерства здравоохранения Российской Федерации, рассмотрев обращение Главного управления организации торгов Самарской области (далее – заявитель) от 13 июня 2018 г. № 14-09/1048 по вопросу несоответствия в каталоге товаров, работ, услуг для обеспечения государственных и муниципальных нужд единой информационной системы в сфере закупок (далее – ЕИС), сообщает следующее.

Абзацем вторым части 1 постановления Правительства Российской Федерации от 13 апреля 2017 г. № 442 «Об определении федерального органа исполнительной власти, уполномоченного на осуществление функций по выработке функциональных требований к единой информационной системе в сфере закупок, по созданию, развитию, ведению и обслуживанию единой информационной системы в сфере закупок, по установлению порядка регистрации в единой информационной системе в сфере закупок и порядка пользования единой информационной системой в сфере закупок, и о внесении изменений в некоторые акты Правительства Российской Федерации и признании утратившим силу постановления Правительства Российской Федерации от 30 сентября 2014 г. № 996» установлено, что Федеральное казначейство является уполномоченным федеральным органом исполнительной власти, осуществляющим функции по созданию, развитию, ведению и обслуживанию ЕИС.

В этой связи направляем обращение заявителя для рассмотрения по принадлежности установленных полномочий.

О результатах рассмотрения указанного обращения просим уведомить заявителя и Минздрав России.

Приложение: на 4 л. в 1 экз.

Врио директора Департамента
информационных технологий и связи

А.С. Лапшин