**Методические рекомендации по закупке лекарственных препаратов**

1. Описания лекарственных препаратов для медицинского применения составлены в соответствие с требованиями Постановления Правительства Российской Федерации от 15 ноября 2017 года №1380 и Постановления Правительства РФ от 8 февраля 2017 г. № 145.
2. Лекарственные препараты закупаются по двум основным каталогам: «Лекарственные препараты» и «Лекарственные препараты с дополнительным показателем». Данные каталоги вступили в силу с 16 февраля 2018 года.
3. Согласно требованиям ПП РФ 145 описание лекарственного препарата должно состоять из МНН, лекарственной формы, дозировки и единицы измерения товара. Любые дополнительные требования (например, форма первичной упаковки «ампула» и фасовка «ампула по 5 мл», показания к применению и т.д.) должны иметь обоснование. Данное обоснование должно содержаться в документации о закупке и размещен в ЕИС.
4. Препараты, включающие такие дополнительны требования, выделены в отдельный каталог «Лекарственные препараты с дополнительным показателем».
5. При размещении любого препарата из каталога «Лекарственные препараты с дополнительным показателем», обоснование должно содержать обоснования **всех** дополнительных требований к данному препарату. Т.е., если в большинстве таких препаратов указаны показания к применению, то требование к фасовке (например: ампула по 2мл) должно так же быть обосновано.
6. Для включения новых позиций в каталог «Лекарственные препараты» необходимо направить обращение в ГУОТ СО через систему Багтрекинг, содержащее следующее:

* Требование к товару (описание): МНН (в случае его отсутствия фарм группа), лекарственная форма; дозировка; пример торгового наименования и номер РУ. Не надо указывать требование к упаковке первичной/вторичной. ИЛИ для более оперативного включения в каталог – номер КТРУ ЕИС (ЕСКЛП). Например: 21.10.51.121-000003-1-00171-0000000000000.

1. Для включения новых позиций в каталог «Лекарственные препараты с дополнительным показателем» необходимо направить обращение в ГУОТ СО через систему Багтрекинг, содержащее следующее:

* Требование к товару (описание): МНН (в случае его отсутствия фарм группа), лекарственная форма; дозировка; пример торгового наименования и номер РУ (ИЛИ номер КТРУ ЕИС) дополнительный показатель и обоснование его внесения (обоснование внесения должно носить объективный характер). Не допускаются лаконичные отписки «в целях оказания медицинской помощи», «специфика учреждения», «удобство персонала» и т.д.
* НЕ следует направлять в ГУОТ СО назначение самого препарата как такового (Например: «хлоргексидин во флаконах по 100 мл; объем наполнения флакона обусловлен необходимостью дезинфекции.»….. если флакон будет не 50 мл, то от этого хлоргексидин перестанет дезинфицировать?)

1. Группа «Лекарственные препараты (монолоты)» будет наполняться по мере выявления препаратов не имеющих аналогов. Также в данную группу будут включаться редкие препараты и препараты выпуск, которых прекращен или приостановлен на основании писем от производителей. В рамках данной группы закупка каждого препарата осуществляется отдельным лотом. Объединение в один лот более одного препарата запрещено.
2. Группа «Родовые сертификаты (поставка)» - расчет единицы измерения производится за штуку (не за упаковку). Требование к конечной потребительской упаковке = дополнительный показатель, обоснование дополнительного показателя формируется в системе автоматически.
3. ЛПУ имеющие свою аптеку осуществляют закупку по каталогу «Родовые сертификаты (поставка)». Заказчики не имеющие собственной аптеки используют группу «Родовые сертификаты (поставка + выдача)», указывая при этом территорию на которой должна находится аптека для выдачи препаратов (можно указать радиус и район).
4. Материалы по медицинским газам, фармацевтическим субстанциям, экстемпоральным препаратам размещены в отдельных методичках.
5. Так как описание лекарственных препаратов составлено согласно ПП РФ 145, то в отношении Единиц измерения сообщаем следующее. В отношении таблеток, капсул и других аналогичных форм единицей измерения преимущественно является «штука»; в отношении растворов/концентратов – «миллилитр». Однако в отношении форм выпуска лиофилизат или порошок – единицей измерения может быть грамм/миллиграмм или миллилитр. Расчет цены за миллилитр производится за единицу объема флакона указанного в инструкции согласно ГРЛС (обращаем внимание на письмо МЗ РФ от 30 июля 2018 года 18-2/1417 во вкладке «Методические рекомендации по лекарствам»).
6. ЛПУ не могут использовать каталог «для Самарафармации», так как ГКУ Самарафармация не является лечебным учреждением. Если вашему учреждению необходим идентичный препарат необходимо направить обращение в ГУОТ СО на включение с указанием номерам ID каталога Самарафармации.
7. Сведения об эквивалентных лекарственных формах размещены в справочнике ЕСКЛП (https://esklp.egisz.rosminzdrav.ru).
8. Часть вакцин из общего перечня лекарственных препаратов закупается по каталогу «Лекарственные препараты (вакцины)». Обращаем ваше внимание на измененные сроки поставки товара в контракте (пункт 5.1) по данной группе