



МИНИСТЕРСТВО ФИНАНСОВ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ  
(МИНФИН РОССИИ)

~~Ильинка, д. 9, Москва, 109097~~

Телетайп: 112008 телефакс: +7 (495) 625-08-89

26.04.2019 № 24-06-08/31782

На № \_\_\_\_\_

Министерство здравоохранения  
Российской Федерации

✓ ГУКС Омской области

Красный Путь ул., д. 5,  
г. Омск, 644002

О направлении обращения  
по подведомственности

Департамент бюджетной политики в сфере контрактной системы Минфина России (далее – Департамент), рассмотрев обращение ГУКС Омской области (исх. от 18.04.2019 № ИСХ-19/ГУКС-548) по вопросу порядка описания лекарственных препаратов, включенных в позиции каталога товаров, работ, услуг для обеспечения государственных и муниципальных нужд (далее – каталог), сообщает следующее.

Частью 5 статьи 23 Федерального закона от 05.04.2013 № 44-ФЗ «О контрактной системе в сфере закупок товаров, работ, услуг для обеспечения государственных и муниципальных нужд» формирование и ведение в единой информационной системе в сфере закупок (далее – ЕИС) каталога обеспечивается федеральным органом исполнительной власти по регулированию контрактной системы в сфере закупок, которым выступает Минфин России.

В соответствии с поручениями Президента Российской Федерации и Правительства Российской Федерации Минфин России обеспечивает включение в каталог сведений о лекарственных препаратах, содержащихся в едином структурированном справочнике-классификаторе лекарственных препаратов для медицинского применения (далее – ЕСКЛП).

Согласно пункту 5.5.5 Положения о Министерстве здравоохранения Российской Федерации, утвержденным постановлением Правительства Российской Федерации от 19.06.2012 № 608, Минздрав России осуществляет создание, развитие и эксплуатацию единой государственной информационной системы в сфере здравоохранения (далее – ЕГИСЗ).


В соответствии с подпунктом «б» пункта 20 Положения о единой государственной информационной системе в сфере здравоохранения, утвержденного постановлением Правительства Российской Федерации от 05.05.2018 № 555, в структуру ЕГИСЗ включен ЕСКЛП, который содержит все основные атрибуты, описывающие лекарственный препарат как товар (производитель, торговое наименование, данные упаковки, данные регистрационного удостоверения и др.).

Таким образом, учитывая, что позиции каталога по лекарственным препаратам сформированы при интеграции ЕСКЛП и ЕИС на основе информации, содержащейся в ЕСКЛП, а также то, что разработчиком постановления Правительства Российской Федерации от 15.11.2017 № 1380 «Об особенностях описания лекарственных препаратов для медицинского применения, являющихся объектом закупки для обеспечения государственных и муниципальных нужд» являлся Минздрав России, Департамент в соответствии с частью 3 статьи 8 Федерального закона от 02.05.2006 № 59-ФЗ «О порядке рассмотрения обращений граждан Российской Федерации» направляет обращение заявителя в Минздрав России для рассмотрения в пределах компетенции и установленных полномочий.

О результатах рассмотрения обращений Департамент просит уведомить заявителя. Заявителю сообщается для сведения.

Приложение: на 3 л. в 1 экз. (в первый адрес).

Заместитель  
директора Департамента

  
А.В. Гриненко