



**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

19 СЕН 2018

№

18-а/1428

На №

от

В ДЕЛО 22/2- 40  
Иркутск

Правительство

Иркутской области

ул. Ленина, д. 1а  
г. Иркутск, Иркутская обл., 664027

Копия: Министерство финансов  
Российской Федерации

Ильинка ул., д. 9  
г. Москва, 109097

Канцелярия  
Губернатора Иркутской области и  
Правительства Иркутской области  
"08" 10 2018 г.  
Вх. № 11-722/18 на л.  
индекс 11322/18.8

Департамент цифрового развития и информационных технологий Министерства здравоохранения Российской Федерации (далее – Департамент), рассмотрев обращение от 6 августа 2018 г. № 02-92-993/18 по вопросу формирования каталога товаров, работ, услуг для обеспечения государственных и муниципальных нужд единой информационной системы в сфере закупок (далее соответственно – каталог, ЕИС), сообщает следующее.

Абзацем вторым пункта 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» (далее – постановление № 442) 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 структурированного 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.

Вместе с тем 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, что в настоящее время в целях повышения качества данных, размещенных в ЕСКЛП, проводится стандартизация и нормализация международных непатентованных наименований, лекарственных форм и дозировок, передаваемых впоследствии в ЕИС для обеспечения процессов закупки лекарственных препаратов.

Отмечаем, в ГРЛС приведены исходные значения, а не стандартизованные.

При этом указанные преобразования не предполагают исключение реестровых записей по лекарственным препаратам в ЕИС.

Информация об исходных и соответствующих им стандартизованных значениях в ЕСКЛП опубликована по адресу: [ftp://esklp\\_xls:bUUZSZ6e@ftp.esklp.rosminzdrav.ru](ftp://esklp_xls:bUUZSZ6e@ftp.esklp.rosminzdrav.ru). В ЕИС в реестровой записи лекарственного препарата также присутствует указание на исходное значение в разделе «Ненормализованные данные».

Дополнительно сообщаем, в ЕИС возможен ручной ввод данных при описании объекта закупки. Описание действий по отражению сведений о лекарственных препаратах в ручном режиме в ЕИС согласно абзацу третьему пункта 1 постановления № 442 относится к компетенции Федерального казначейства.

В этой связи с целью получения разъяснений порядка закупки лекарственных препаратов в ЕИС необходимо обратиться в Федеральное казначейство.

Директор Департамента  
цифрового развития и информационных технологий



Е.Л. Бойко