

**МИНИСТЕРСТВО
ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ
(МИНЗДРАВ РОССИИ)**

Коалиция по готовности к лечению

office@itpcru.org

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

27.06.2022 № 25-1/5914

На № _____ от _____

Департамент регулирования обращения лекарственных средств и медицинских изделий Министерства здравоохранения Российской Федерации по результатам рассмотрения обращения от 08.06.2022 № 68/2022 сообщает следующее.

Процедура формирования Перечней лекарственных препаратов для медицинского применения и минимального ассортимента лекарственных препаратов, необходимых для оказания медицинской помощи, установлена постановлением Правительства Российской Федерации от 28.08.2014 № 871 (далее – Правила).

Для включения лекарственного препарата в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов (далее – перечень ЖНВЛП) субъекты обращения лекарственных средств и (или) общественные объединения, осуществляющие деятельность в сферах здравоохранения, обращения лекарственных средств и защиты прав граждан в этих сферах (заявители), в соответствии с правилами направляют в Министерство здравоохранения Российской Федерации в электронном виде по установленной форме предложения о включении лекарственных препаратов в перечень ЖНВЛП с приложением соответствующих документов и сведений согласно приложению № 1 к Правилам.

Согласно пункту 8 Правил формирование перечней лекарственных препаратов осуществляется образованной Министерством здравоохранения Российской Федерации комиссией по формированию перечней лекарственных препаратов и минимального ассортимента (далее – Комиссия), положение о которой утверждено приказом Минздрава России от 09.09.2014 № 498н.

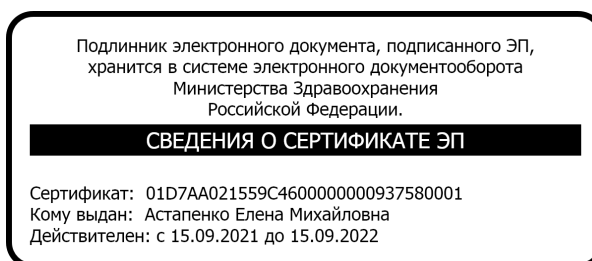
Решения о включении (об исключении, отказе во включении) лекарственных препаратов в перечни лекарственных препаратов принимаются на основании поступивших в установленном порядке предложений путем голосования на заседаниях Комиссии с учетом подготовленных главными внештатными специалистами Минздрава России научно обоснованных рекомендаций, которые в том числе содержат заключения по результатам комплексной оценки лекарственных

препаратов.

Предложения о включении лекарственных препаратов Тенофовир + Элсульфавирин + Эмтрицитабин, Глекапревир + Пибрентасвир, Эмтрицитабин + Тенофовира алафенамид + Рилпивирин в перечень ЖНВЛП поступили в Минздрав России.

По результатам документальной экспертизы в отношении предложений Тенофовир + Элсульфавирин + Эмтрицитабин, Глекапревир + Пибрентасвир вынесено положительное заключение, проведена комплексная оценка, осуществляется подготовка научно обоснованной рекомендации главных внештатных специалистов, после чего они будут рассмотрены на предстоящем заседании Комиссии в установленном порядке.

Директор Департамента



Е.М. Астапенко