



ПРАВИТЕЛЬСТВО РОСТОВСКОЙ ОБЛАСТИ

**МИНИСТЕРСТВО
ЗДРАВООХРАНЕНИЯ**

Почтовый адрес: ул. 1^{ой} Конной Армии, 33

г. Ростов-на-Дону, 344029

Тел. (863) 242-30-96 Факс. 223-77-91

E-mail: minzdrav@aanet.ru

ОКПО 00086585, ОГРН 1026103168904,

ИНН /КПП 6163049814/616601001

22.04.17

№ 22-2966

На № _____ от _____

Руководителям органов
управления здравоохранения
муниципальных образований,
главным врачам ЦГБ, ЦРБ

Уважаемые коллеги!

Информирую Вас, что по Вашим заявкам на 2017 год для обеспечения федеральных и региональных льготников по результатам проведенных торгов министерством здравоохранения области закуплены следующие торговые наименования препаратов инсулина по МНН «Инсулин растворимый [человеческий генно-инженерный]»: «Биосулин Р», «Моноинсулин ЧР», «Ринсулин Р» (во флаконах) и «Актрапид НМ», «Биосулин Р», «Ринсулин Р», «Хумулин Регуляр» (в картриджах); по МНН «Инсулин изофан [человеческий генно-инженерный]»: «Биосулин Н», «Протамин инсулин ЧС», «Ринсулин Н» (во флаконах) и «Протафан НМ», «Биосулин Н», «Ринсулин Н», «Хумулин НПХ» (в картриджах).

Поставка указанных препаратов в пункты отпуска будет осуществляться в количествах пропорционально закупленным в соответствии с заключенными государственными контрактами. На склад направлена разрядка для отгрузки закупленных препаратов инсулина в пункты отпуска (*Приложения №№1-8*).

В министерство здравоохранения области в апреле т.г. обратились руководители и активисты общественных диабетических организаций области с тем, что согласно действующему законодательству назначение и выписка льготных рецептов на препараты инсулина осуществляется по МНН, в результате чего один и тот же пациент может получать разные торговые наименования инсулина в рамках одного МНН. Согласно инструкции по медицинскому применению препаратов инсулина, перевод пациентов на инсулин другого производителя должен осуществляться только под медицинским контролем.

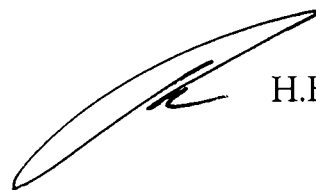
Учитывая выше изложенное, с целью исполнения действующего законодательства и инструкции по медицинскому применению препаратов инсулина, при получении пациентами в пункте отпуска торгового наименования инсулина, отличающегося от торгового наименования, которое они получали ранее, Вам необходимо организовать медицинское наблюдение и в случае необходимости откорректировать дозирование полученного инсулина.

В целях улучшения качества оказания медицинской помощи лекарственными препаратами «Инсулин растворимый [человеческий генно-инженерный]» и «Инсулин изофан [человеческий генно-инженерный]», рекомендую составить Регистр пациентов, получающих данные инсулины, с обязательным указанием Ф.И.О. пациента и торгового наименования препарата. При составлении Регистра необходимо учитывать количества каждого торгового наименования инсулинов, которые будут поступать в соответствии с разрядкой (Приложения №№1-8).

Сформированные регистры необходимо направить в пункты отпуска для обеспечения льготных категорий граждан указанными препаратами инсулина.

Приложение – на 25 л.

Начальник фармацевтического
управления



Н.В. Косякова