



ПРАВИТЕЛЬСТВО САНКТ-ПЕТЕРБУРГА
КОМИТЕТ ПО ЗДРАВООХРАНЕНИЮ
РАСПОРЯЖЕНИЕ

«01» 11 2023

№ 592-р

**Об установлении технических требований
к информационному обмену между аптечной
организацией и государственной
информационной системой Санкт-Петербурга
«Региональный фрагмент единой
государственной информационной системы
в сфере здравоохранения» в части льготного
лекарственного обеспечения**

В соответствии с приказом Министерства здравоохранения Российской Федерации от 24.11.2021 № 1093н «Об утверждении правил отпуска лекарственных препаратов для медицинского применения аптечными организациями, индивидуальными предпринимателями, имеющими лицензию на осуществление фармацевтической деятельности, медицинскими организациями, имеющими лицензию на осуществление фармацевтической деятельности, и их обособленными подразделениями (амбулаториями, фельдшерскими и фельдшерско-акушерскими пунктами, центрами (отделениями) общей врачебной (семейной) практики), расположенными в сельских поселениях, в которых отсутствуют аптечные организации, а также правил отпуска наркотических средств и психотропных веществ, зарегистрированных в качестве лекарственных препаратов для медицинского применения, лекарственных препаратов для медицинского применения, содержащих наркотические средства и психотропные вещества в том числе порядка отпуска аптечными организациями иммунобиологических лекарственных препаратов» и постановлением Правительства Санкт-Петербурга от 15.12.2022 № 1224 «Об использовании на территории Санкт-Петербурга рецептов на лекарственные препараты, сформированные в форме электронных документов»:

1. Установить Технические требования к информационному обмену между аптечной организацией, имеющей лицензию на фармацевтическую деятельность, и участвующей в льготном лекарственном обеспечении отдельных категорий граждан и государственной информационной системой Санкт-Петербурга «Региональный фрагмент единой государственной информационной системы в сфере здравоохранения» (далее – РЕГИЗ), в том числе требования к идентификации рецепта в форме электронного документа и лица, обратившегося за отпуском лекарственных препаратов и медицинских изделий (далее - медицинская продукция) по таким рецептам, согласно приложению к настоящему распоряжению.

2. Руководителю Санкт-Петербургского государственного бюджетного учреждения здравоохранения «Медицинский информационно-аналитический центр» обеспечить методическое сопровождение информационного обмена между аптечной организацией и РЕГИЗ в части льготного лекарственного обеспечения.

3. Руководителям медицинских организаций и аптечных организаций, участвующих в системе льготного лекарственного обеспечения, обеспечить исполнение настоящего распоряжения.

4. Контроль за выполнением настоящего распоряжения возложить на заместителя председателя Комитета по здравоохранению Гранатович О.В.

**Председатель
Комитета по здравоохранению**

Д.Г.Лисовец



Приложение
к распоряжению Комитета по здравоохранению
от 01.11.2023 № 592-р

**Технические требования
к информационному обмену между аптечной организацией, имеющей лицензию
на фармацевтическую деятельность, и государственной информационной системой
Санкт-Петербурга «Региональный фрагмент единой государственной
информационной системы в сфере здравоохранения», в том числе требования
к идентификации рецепта в форме электронного документа и лица, обратившегося
за отпуском медицинской продукции по таким рецептам**

1. Настоящие технические требования предъявляются к информационному обмену между аптечной организацией, имеющей лицензию на фармацевтическую деятельность, и государственной информационной системой Санкт-Петербурга «Региональный фрагмент единой государственной информационной системы в сфере здравоохранения» (далее – РЕГИЗ), в том числе требования к идентификации рецепта в форме электронного документа и лица, обратившегося за отпуском **медицинской продукции** по таким рецептам.

2. Аптечные организации должны быть зарегистрированы в федеральном реестре медицинских и фармацевтических организаций (далее – ФРМО), а сотрудники аптечных организаций – в федеральном регистре медицинских и фармацевтических работников (далее – ФРМР) и подключены к системе РЕГИЗ.

Регистрация аптечными организациями в ФРМО и внесение сведений в ФРМР осуществляется самостоятельно в порядке, установленном Положением о единой государственной информационной системе в сфере здравоохранения, утвержденным постановлением Правительства Российской Федерации от 9 февраля 2022 г. № 140 «О единой государственной информационной системе в сфере здравоохранения».

3. Фармацевтические работники аптечных организаций, отпускающие **медицинскую продукцию**, должны быть обеспечены усиленной квалифицированной электронной подписью (далее - УКЭП).

4. Аптечные организации, участвующие в системе льготного лекарственного обеспечения, наделенные правом отпуска лекарственных препаратов, медицинских изделий, специальных продуктов лечебного питания, подключаются к РЕГИЗ по защищенным каналам связи и осуществляют взаимодействие посредством интеграционных профилей.

5. В аптечных организациях отпуск **медицинской продукции** по рецептам в форме электронного документа осуществляется лицу, указанному в рецепте (далее - пациент), либо его законному представителю, либо лицу, которое лицо, указанное в рецепте, или его законный представитель уполномочили на получение **медицинской продукции** по уникальному коду (QR-код), предъявленному на мобильном устройстве (смартфон, планшет) с использованием сети интернет.

6. Рецептам, зарегистрированным в подсистеме «Льготное лекарственное обеспечение» РЕГИЗ, присваивается уникальный идентификатор, состоящий из серии и номера рецепта в соответствии с правилами построения серии и номера рецепта, установленными распоряжением Комитета по здравоохранению от 13.09.2019 № 487-р «О правилах нумерации и тиражирования бланков рецептов».

7. Идентификация пациента, обратившегося за отпуском **медицинской продукции**, и его рецептов в форме электронных документов, осуществляется путем генерации машиночитаемого идентификационного кода в подсистеме «Льготное лекарственное обеспечение» РЕГИЗ.

8. Подтверждением в получении пациентом предложенной **медицинской продукции** является верификация машиночитаемого идентификационного кода, генерируемого при каждом предложении об отпуске, аптечной организацией.

9. Фактом закрытия обслуживания электронного рецепта аптечной организацией является получение итогового сообщения, подписанного УКЭП системой РЕГИЗ.