**«Новое в законодательстве о лекарственном обеспечении»**

Конституцией Российской Федерации установлено, что каждый имеет право на охрану здоровья и медицинскую помощь. В 2023 году вступили в силу изменения в федеральном законодательстве, касающиеся лекарственного обеспечения граждан.

Если ранее, обеспечение лиц, больных гемофилией, муковисцидозом, гипофизарным нанизмом, болезнью Гоше, злокачественными новообразованиями лимфоидной, кроветворной и родственных им тканей, рассеянным склерозом, гемолитико-уремическим синдромом, юношеским артритом с системным началом, мукополисахаридозом I, II и VI типов, апластической анемией неуточненной, наследственным дефицитом факторов II (фибриногена), VII (лабильного), X (Стюарта-Прауэра), лиц после трансплантации органов и (или) тканей, осуществлялось за счет федерального бюджета, то в связи с изменениями, внесенными Федеральным законом от 05.12.2022 № 469-ФЗ «О внесении изменения в статью 83 Федерального закона «Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации», изменился механизм финансирования указанного обеспечения.

Так, с 01.01.2023 года лекарственное обеспечение детей, с тяжелыми жизнеугрожающими и хроническими заболеваниями, в том числе редкими (орфанными) заболеваниями, осуществляется за счет бюджетных средств для нужд Фонда «Круг Добра».

Лекарственное обеспечение больных в возрасте 18 лет и старше при указанных заболеваниях, как и раньше, осуществляется за счет бюджетных ассигнований, предусмотренных в федеральном бюджете Минздраву России.

Кроме того, с 01.09.2023 вступили в силу изменения, внесенные постановлением Правительства РФ от 24.03.2023 № 468 «О внесении изменений в постановление Правительства Российской Федерации от 14 декабря 2018 г. № 1556 и признании утратившими силу отдельных положений некоторых актов Правительства Российской Федерации», которые регулируют процедуру покупки и продажи медицинских препаратов.

Одним из изменений является введение единой электронной системы учета лекарственных средств. Теперь все аптеки и поставщики лекарственных средств должны вести учет и отчетность в специализированной системе мониторинга движения лекарственных препаратов (МДЛП).

Данное нововведение позволит улучшить контроль за оборотом лекарств, упростит процесс подтверждения подлинности и качества препаратов.

Изменения коснулись и порядка продажи рецептурных лекарственных препаратов: с 01.09.2023 аптеки обязаны проверять рецепты на соответствие требованиям законодательства и наличие подписи врача