

**Постановление Правительства Российской Федерации от 21 июня 2008 г. N 465  
"О финансовом обеспечении в 2008 году за счет ассигнований федерального бюджета мероприятий по развитию службы крови"**

г. Москва

Опубликовано 28 июня 2008 г.

В соответствии со статьей 10 Федерального закона "[О федеральном бюджете на 2008 год и на плановый период 2009 и 2010 годов](#)" и Законом Российской Федерации "О донорстве крови и ее компонентов" Правительство Российской Федерации постановляет:

1. Утвердить прилагаемые:

Правила финансового обеспечения в 2008 году за счет ассигнований федерального бюджета мероприятий по развитию службы крови;

Правила передачи в 2008 году Федеральным медико-биологическим агентством в федеральные учреждения здравоохранения, подведомственные федеральным органам исполнительной власти и Российской академии медицинских наук, а также в собственность субъектов Российской Федерации оборудования по заготовке, переработке, хранению и обеспечению безопасности донорской крови и ее компонентов;

Правила передачи в 2008 году Федеральным медико-биологическим агентством в федеральные учреждения здравоохранения, подведомственные федеральным органам исполнительной власти и Российской академии медицинских наук, а также в субъекты Российской Федерации компьютерного и сетевого оборудования с лицензионным программным обеспечением для создания единой информационной базы по реализации мероприятий, связанных с обеспечением безопасности донорской крови и ее компонентов, развитием, организацией и пропагандой донорства крови и ее компонентов, и программно-техническими средствами защиты этой базы.

2. Министерству здравоохранения и социального развития Российской Федерации в 10-дневный срок утвердить:

- перечень оборудования по заготовке, переработке, хранению и обеспечению безопасности донорской крови и ее компонентов;
- перечень компьютерного и сетевого оборудования с лицензионным программным обеспечением для создания единой информационной базы по реализации мероприятий, связанных с обеспечением безопасности донорской крови и ее компонентов, развитием, организацией и пропагандой донорства крови и ее компонентов, и программно-техническими средствами защиты этой базы;
- основные направления пропаганды массового донорства крови и ее компонентов.

3. Федеральному медико-биологическому агентству осуществить в установленном законодательством Российской Федерации порядке:

- централизованную закупку оборудования (включая его доставку, монтаж и пусконаладочные работы) по заготовке, переработке, хранению и обеспечению безопасности донорской крови и ее компонентов, а также компьютерного и сетевого оборудования с лицензионным программным обеспечением для создания единой информационной базы по реализации мероприятий, связанных с обеспечением безопасности донорской крови и ее компонентов, развитием, организацией и пропагандой донорства крови и ее компонентов, и программно-техническими средствами защиты этой базы по перечням, предусмотренным пунктом 2 настоящего постановления;

- размещение заказов на выполнение работ и оказание услуг по пропаганде массового донорства крови и ее компонентов.

4. Рекомендовать Федеральному медико-биологическому агентству заключать с уполномоченными органами исполнительной власти субъектов Российской Федерации, указанных в приложении N 2 к Правилам финансового обеспечения в 2008 году за счет ассигнований федерального бюджета мероприятий по развитию службы крови, утвержденным настоящим постановлением, соглашения о реализации мероприятий по развитию службы крови.

5. Настоящее постановление вступает в силу со дня его официального опубликования.

Председатель Правительства Российской Федерации  
В. Путин

## **Правила финансового обеспечения в 2008 году за счет ассигнований федерального бюджета мероприятий по развитию службы крови**

1. Настоящие Правила устанавливают порядок финансового обеспечения в 2008 году расходов федерального бюджета путем предоставления ассигнований Федеральному медико-биологическому агентству на реализацию следующих мероприятий по развитию службы крови:

а) централизованная закупка оборудования (включая его доставку, монтаж и пусконаладочные работы) по заготовке, переработке, хранению и обеспечению безопасности донорской крови и ее компонентов (далее - медицинское оборудование), компьютерного и сетевого оборудования с лицензионным программным обеспечением для создания единой информационной базы по реализации мероприятий, связанных с обеспечением безопасности донорской крови и ее компонентов, развитием, организацией и пропагандой донорства крови и ее компонентов, и программно-техническими средствами защиты этой базы (далее - оборудование информационной базы), предусмотренного перечнями, утверждаемыми Министерством здравоохранения и социального развития Российской Федерации, для последующей передачи в федеральные учреждения здравоохранения, подведомственные федеральным органам исполнительной власти и Российской академии медицинских наук, согласно приложению N 1, а также в субъекты Российской Федерации согласно приложению N 2 с последующей передачей медицинского оборудования при необходимости в собственность муниципальных образований;

б) выполнение работ и оказание услуг по пропаганде массового донорства крови и ее компонентов в соответствии с основными направлениями пропаганды массового донорства крови и ее компонентов, утверждаемыми Министерством здравоохранения и социального развития Российской Федерации.

2. Федеральные учреждения здравоохранения, подведомственные федеральным органам исполнительной власти, Российская академия медицинских наук и органы исполнительной власти субъектов Российской Федерации представляют до 23 июня 2008 г. в Федеральное медико-биологическое агентство заявки на поставку медицинского оборудования и оборудования информационной базы, предусмотренного перечнями, утверждаемыми Министерством здравоохранения и социального развития Российской Федерации, с указанием его видов и объемов поставок в федеральные учреждения здравоохранения, предусмотренные приложением N 1 к настоящим Правилам, государственные учреждения субъектов Российской Федерации или муниципальные учреждения здравоохранения в случае передачи медицинского оборудования по решению органа государственной власти субъекта Российской Федерации в собственность муниципальных образований (далее - учреждения-получатели).

3. Федеральное медико-биологическое агентство рассматривает представленные в соответствии с пунктом 2 настоящих Правил заявки, утверждает объемы поставок медицинского оборудования и оборудования информационной базы, направляет сведения об объемах указанных поставок в федеральные учреждения здравоохранения, подведомственные федеральным органам исполнительной власти, Российскую академию медицинских наук и органы исполнительной власти субъектов Российской Федерации.

4. Федеральное медико-биологическое агентство в соответствии с утвержденными объемами поставок медицинского оборудования и оборудования информационной базы осуществляет в установленном законодательством Российской Федерации порядке размещение заказов на централизованную поставку медицинского оборудования и оборудования информационной базы путем проведения торгов и заключает государственные контракты на поставку

медицинского оборудования и оборудования информационной базы (далее - государственные контракты).

5. При размещении заказов на поставку медицинского оборудования и оборудования информационной базы Федеральное медико-биологическое агентство должно предусматривать в государственных контрактах следующие условия:

а) обеспечение доставки медицинского оборудования и оборудования информационной базы учреждениям-получателям, осуществление монтажа и пусконаладочных работ, а также проведение инструктажа медицинского и технического персонала по эксплуатации медицинского оборудования и оборудования информационной базы;

б) осуществление Федеральным медико-биологическим агентством оплаты медицинского оборудования и оборудования информационной базы, закупленного в соответствии с государственными контрактами, на основании оформленных в установленном порядке документов, подтверждающих его доставку учреждениям-получателям, актов его приема-передачи и ввода в эксплуатацию, а также данных о проведении инструктажа медицинского и технического персонала по эксплуатации медицинского оборудования и оборудования информационной базы.

**Перечень федеральных учреждений здравоохранения, подведомственных федеральным органам исполнительной власти и Российской академии медицинских наук, для которых Федеральным медико-биологическим агентством в 2008 году осуществляется закупка оборудования в целях обеспечения мероприятий по развитию службы крови**

Государственное учреждение Гематологический научный центр Российской академии медицинских наук (г. Москва)

Федеральное государственное учреждение здравоохранения "Центр крови Федерального медико-биологического агентства" (г. Москва)

Федеральное государственное учреждение "Российский научно-исследовательский институт гематологии и трансфузиологии Федерального агентства по высокотехнологичной медицинской помощи" (г. Санкт-Петербург)

Федеральное государственное учреждение "Станция переливания крови Федерального агентства по здравоохранению и социальному развитию" (г. Челябинск)

Федеральное государственное учреждение "Станция переливания крови Федерального агентства по здравоохранению и социальному развитию" (г. Екатеринбург)

Федеральное государственное учреждение здравоохранения "Медико-санитарная часть N 172 Федерального медико-биологического агентства" (г. Димитровград, Ульяновская область)

**Перечень субъектов Российской Федерации, для которых Федеральным медико-биологическим агентством в 2008 году осуществляется закупка оборудования в целях обеспечения мероприятий по развитию службы крови**

Республика Бурятия

Республика Дагестан

Республика Карелия

Республика Марий Эл

Чувашская Республика

Краснодарский край

Астраханская область

Воронежская область

Иркутская область

Калининградская область

Калужская область

Костромская область

Пензенская область

Ростовская область

Читинская область

**Правила передачи в 2008 году Федеральным медико-биологическим агентством в федеральные учреждения здравоохранения, подведомственные федеральным органам исполнительной власти и Российской академии медицинских наук, а также в собственность субъектов Российской Федерации оборудования по заготовке, переработке, хранению и обеспечению безопасности донорской крови и ее компонентов**

1. Настоящие Правила устанавливают порядок и условия передачи в 2008 году приобретенного за счет ассигнований федерального бюджета в целях обеспечения мероприятий по развитию службы крови оборудования по заготовке, переработке, хранению и обеспечению безопасности донорской крови и ее компонентов (далее - медицинское оборудование).
2. Медицинское оборудование передается в федеральные учреждения здравоохранения, подведомственные федеральным органам исполнительной власти и Российской академии медицинских наук, согласно приложению N 1 к Правилам финансового обеспечения в 2008 году за счет ассигнований федерального бюджета мероприятий по развитию службы крови, утвержденным постановлением Правительства Российской Федерации от 21 июня 2008 г. N 465 (далее - федеральные учреждения здравоохранения), а также в собственность субъектов Российской Федерации согласно приложению N 2 к указанным Правилам (далее - субъекты Российской Федерации) с последующей передачей медицинского оборудования при необходимости в собственность муниципальных образований.
3. В соответствии с государственными контрактами на поставку медицинского оборудования (включая доставку, монтаж и пусконаладочные работы, а также проведение инструктажа медицинского и технического персонала по эксплуатации медицинского оборудования), заключенными Федеральным медико-биологическим агентством с организациями, осуществляющими его поставку (далее - организации-поставщики), медицинское оборудование поставляется в федеральные учреждения здравоохранения и государственные учреждения субъектов Российской Федерации или в муниципальные учреждения здравоохранения в случае передачи медицинского оборудования по решению органа государственной власти субъекта Российской Федерации в собственность муниципальных образований (далее - учреждения-получатели).
4. Учреждения-получатели принимают на учет медицинское оборудование, поставленное организацией-поставщиком, и обеспечивают его сохранность с момента получения.
5. Организации-поставщики представляют в Федеральное медико-биологическое агентство документы, подтверждающие поставку медицинского оборудования учреждениям-получателям (товарно-транспортные накладные, акты приема-передачи медицинского оборудования и ввода его в эксплуатацию с указанием данных о проведении инструктажа медицинского и технического персонала по эксплуатации медицинского оборудования).
6. Федеральное медико-биологическое агентство в течение 10 рабочих дней с даты получения документов, указанных в пункте 5 настоящих Правил, осуществляет постановку медицинского оборудования на учет, составляет в отношении каждого учреждения-получателя опись медицинского оборудования с указанием его вида, количества и стоимости, издает распорядительный акт (с описью) о передаче медицинского оборудования учреждениям-получателям (федеральному государственному учреждению здравоохранения "Центр крови Федерального медико-биологического агентства" (г. Москва), федеральному государственному учреждению здравоохранения "Медико-санитарная часть N 172 Федерального медико-биологического агентства" (г. Димитровград, Ульяновская область), федеральному государственному учреждению "Станция переливания крови Федерального агентства по здравоохранению и социальному развитию" (г. Челябинск), федеральному государственному учреждению "Станция переливания крови Федерального агентства по

здравоохранению и социальному развитию" (г. Екатеринбург), федеральному государственному учреждению "Российский научно-исследовательский институт гематологии и трансфузиологии Федерального агентства по высокотехнологичной медицинской помощи" (г. Санкт-Петербург), Российской академии медицинских наук, а также в собственность субъектов Российской Федерации.

7. Федеральное медико-биологическое агентство в течение 5 рабочих дней с даты издания распорядительного акта, указанного в пункте 6 настоящих Правил, направляет в учреждения-получатели, указанные в пункте 6 настоящих Правил, и Российскую академию медицинских наук акты приема-передачи медицинского оборудования в оперативное управление, а также акты приема-передачи медицинского оборудования в собственность субъектов Российской Федерации (в 2 экземплярах) с указанием в отношении каждого учреждения-получателя наименования медицинского оборудования, его вида, количества и стоимости (с описью).

8. Учреждения-получатели, указанные в пункте 6 настоящих Правил, в течение 10 рабочих дней с даты получения акта приема-передачи медицинского оборудования, предусмотренного пунктом 7 настоящих Правил:

- а) подписывают 2 экземпляра акта приема-передачи медицинского оборудования, заверяют их своей печатью и направляют 1 экземпляр в Федеральное медико-биологическое агентство;
- б) осуществляют постановку медицинского оборудования на учет.

9. Российская академия медицинских наук и органы исполнительной власти субъектов Российской Федерации в течение 10 рабочих дней с даты получения акта приема-передачи медицинского оборудования, предусмотренного пунктом 7 настоящих Правил:

- а) проверяют совместно с учреждениями-получателями наличие медицинского оборудования;
- б) подписывают 2 экземпляра акта приема-передачи медицинского оборудования, заверяют их своей печатью и направляют 1 экземпляр в Федеральное медико-биологическое агентство;
- в) осуществляют постановку медицинского оборудования на учет;
- г) издадут распорядительный акт о передаче медицинского оборудования в оперативное управление соответствующим учреждениям-получателям.

10. При необходимости передачи медицинского оборудования в собственность муниципального образования орган исполнительной власти субъекта Российской Федерации вправе издать распорядительный акт о передаче медицинского оборудования в муниципальную собственность.

11. Федеральное медико-биологическое агентство представляет ежемесячно, до 10-го числа следующего месяца, в Федеральную службу по надзору в сфере здравоохранения и социального развития сведения о передаче медицинского оборудования учреждениям-получателям для осуществления контроля за его целевым использованием учреждениями-получателями.

**Правила передачи в 2008 году Федеральным медико-биологическим агентством в федеральные учреждения здравоохранения, подведомственные федеральным органам исполнительной власти и Российской академии медицинских наук, а также в субъекты Российской Федерации компьютерного и сетевого оборудования с лицензионным программным обеспечением для создания единой информационной базы по реализации мероприятий, связанных с обеспечением безопасности донорской крови и ее компонентов, развитием, организацией и пропагандой донорства крови и ее компонентов, и программно-техническими средствами защиты этой базы**

1. Настоящие Правила устанавливают порядок и условия передачи в 2008 году приобретенного за счет ассигнований федерального бюджета в целях обеспечения мероприятий по развитию службы крови компьютерного и сетевого оборудования с лицензионным программным обеспечением для создания единой информационной базы по реализации мероприятий, связанных с обеспечением безопасности донорской крови и ее компонентов, развитием, организацией и пропагандой донорства крови и ее компонентов, и программно-техническими средствами защиты этой базы (далее - оборудование информационной базы).
2. Оборудование информационной базы передается в федеральные учреждения здравоохранения, подведомственные федеральным органам исполнительной власти и Российской академии медицинских наук, согласно приложению N 1 к Правилам финансового обеспечения в 2008 году за счет ассигнований федерального бюджета мероприятий по развитию службы крови (далее - федеральные учреждения здравоохранения), утвержденным постановлением Правительства Российской Федерации от 21 июня 2008 г. N 465, а также в субъекты Российской Федерации согласно приложению N 2 к указанным Правилам.
3. В соответствии с государственными контрактами на поставку оборудования информационной базы (включая доставку, монтаж и пусконаладочные работы, в том числе настройку телекоммуникационного оборудования и каналов связи, установку и внедрение лицензионного программного обеспечения и программно-технических средств защиты информационной базы, а также проведение инструктажа медицинского и технического персонала по эксплуатации оборудования информационной базы), заключенными Федеральным медико-биологическим агентством с организациями, осуществляющими его поставку (далее - организации-поставщики), оборудование информационной базы поставляется в федеральные учреждения здравоохранения и государственные учреждения субъектов Российской Федерации, предусмотренных приложением N 2 к Правилам финансового обеспечения в 2008 году за счет ассигнований федерального бюджета мероприятий по развитию службы крови (далее - учреждения-получатели).
4. Организации-поставщики представляют в Федеральное медико-биологическое агентство документы, подтверждающие поставку оборудования информационной базы учреждениям-получателям, его установку и настройку в соответствии с технической и эксплуатационной документацией лицензионного программного обеспечения, а также проведение инструктажа медицинского и технического персонала по эксплуатации оборудования информационной базы (товарно-транспортные накладные, акты приема-передачи оборудования информационной базы и ввода его в эксплуатацию с указанием данных о проведении инструктажа медицинского и технического персонала по его эксплуатации). Федеральное медико-биологическое агентство подписывает указанные акты приема-передачи и направляет 1 экземпляр акта организации-поставщику.
5. Федеральное медико-биологическое агентство в течение 10 рабочих дней с даты получения документов, указанных в пункте 4 настоящих Правил, осуществляет постановку

оборудования информационной базы на учет, составляет в отношении каждого учреждения-получателя опись оборудования информационной базы с указанием его вида, количества и стоимости.

6. Федеральное медико-биологическое агентство передает учреждениям-получателям оборудование информационной базы на основании заключаемого с ними договора безвозмездного пользования.

7. Изменение состава оборудования информационной базы (пополнение, модернизация или замена отдельных частей, элементов и другие изменения) осуществляется по решению Федерального медико-биологического агентства с оформлением дополнительного соглашения к договору безвозмездного пользования, предусмотренному пунктом 6 настоящих Правил.

["Российская газета" - Федеральный выпуск №4695 от 28 июня 2008 г.](#)