



ПРАВИТЕЛЬСТВО УЛЬЯНОВСКОЙ ОБЛАСТИ

ПОСТАНОВЛЕНИЕ

16 июня 2025 г.

№ 309-П

Экз. № _____

г. Ульяновск

О внесении изменений в постановление Правительства Ульяновской области от 28.02.2023 № 86-П

Правительство Ульяновской области п о с т а н о в л я е т:

1. Внести в постановление Правительства Ульяновской области от 28.02.2023 № 86-П «Об утверждении Правил обеспечения несовершеннолетних граждан Российской Федерации, постоянно проживающих на территории Ульяновской области и страдающих сахарным диабетом, отдельными видами медицинских изделий» следующие изменения:

1) наименование после слова «**несовершеннолетних**» дополнить словами «и некоторых других»;

2) преамбулу после слова «несовершеннолетних» дополнить словами «и некоторых других»;

3) подпункты 1.1 и 1.2 пункта 1 и пункт 3 после слова «несовершеннолетних» дополнить словами «и некоторых других»;

4) в Правилах обеспечения несовершеннолетних граждан Российской Федерации, постоянно проживающих на территории Ульяновской области и страдающих сахарным диабетом, отдельными видами медицинских изделий по медицинским показаниям:

а) наименование после слова «**несовершеннолетних**» дополнить словами «и некоторых других»;

б) пункт 1 после слова «несовершеннолетних» дополнить словами «и некоторых других», после слова «крови» дополнить словами «и комплектами системы чрескожного мониторинга уровня глюкозы в крови и (или) датчиками (сенсорами) указанной системы»;

в) в пункте 2 слова «– детских эндокринологов» исключить;

г) в пункте 3:

абзац первый после слов «18 лет,» дополнить словами «а также совершеннолетний гражданин Российской Федерации, обучающийся в очной форме по основным образовательным программам в организациях, осуществляющих образовательную деятельность, до окончания обучения, но не дольше чем до достижения им возраста 23 лет (далее – пациент)»;

подпункт 1 изложить в следующей редакции:

«1) заявление на получение медицинских изделий, составленное в произвольной письменной форме, содержащее в том числе сведения об абонентском номере телефонной связи или адресе электронной почты для связи с законным представителем пациента или пациентом, а также согласие на соблюдение рекомендаций, указанных в пункте 5¹ настоящих Правил;»;

в подпункте 2 слова «, который в установленных гражданским законодательством случаях и порядке приобрёл дееспособность в полном объёме до достижения им возраста 18 лет» исключить;

д) дополнить пунктом 5¹ следующего содержания:

«5¹. В связи с использованием медицинских изделий рекомендуется:

1) регулярное проведение контроля уровня глюкозы в крови пациента;

2) соблюдение инструкции по применению медицинского изделия;

3) активное использование системы непрерывного мониторинга уровня глюкозы в крови пациента более 70 % времени в течение курса лечения;

4) использование наряду с медицинскими изделиями соответствующего лицензионного программного обеспечения, применяемого с использованием компьютерного устройства (мобильного телефона, смартфона или компьютера, включая планшетный компьютер), подключённого к информационно-телекоммуникационной сети «Интернет», и (или) представление лечащему врачу на очередном очном приёме (осмотре, консультации) пациента отчётных данных (графиков) о характере изменений уровня глюкозы в крови пациента, документированных на бумажном носителе или в электронной форме;

5) представление лечащему врачу на очередном очном приёме (осмотре, консультации) пациента информации о соблюдении пациентом назначений лечащего врача, в том числе дневника самоконтроля и (или) дневника наблюдений;

6) дача согласия на осмотр лечащим врачом на очередном очном приёме (осмотре, консультации) пациента мест инъекций инсулина или введений инфузионной системы и сенсоров непрерывного мониторинга уровня глюкозы в крови;

7) информирование лечащего врача на очередном очном приёме об ошибках и (или) сбоях в функционировании программного обеспечения, указанного в подпункте 4 настоящего пункта, а также обо всех случаях ухудшения состояния здоровья пациента.»;

е) первое предложение абзаца второго пункта 6 после слова «дней,» дополнить словами «рекомендации, указанные в пункте 5¹ настоящих Правил,», после слов «лечения пациента» дополнить словами «и соблюдения рекомендаций, указанных в пункте 5¹ настоящих Правил»;

ж) пункт 8 изложить в следующей редакции:

«8. Повторное обеспечение пациента медицинскими изделиями осуществляется в порядке, установленном настоящими Правилами, с учётом следующих особенностей:

1) документы (копии документов), указанные в подпунктах 2 и 3 пункта 3 настоящих Правил, не представляются, за исключением копий документов, указанных в подпункте 2 пункта 3 настоящих Правил, которые

подлежат представлению в случае изменения в соответствии с законодательством Российской Федерации содержащихся в них сведений или замены этих документов;

2) уполномоченный орган помимо оснований, установленных абзацем вторым пункта 5 настоящих Правил, также принимает решение об отказе в обеспечении пациента медицинскими изделиями в случае несоблюдения рекомендаций, указанных в пункте 5¹ настоящих Правил.»;

з) приложение изложить в следующей редакции:

«ПРИЛОЖЕНИЕ

к Правилам

ПРИМЕРНЫЙ АССОРТИМЕНТ

устройств для введения инсулина (за исключением устройств для непрерывного введения инсулина (инсулиновых помп), расходных материалов и сервисных наборов к ним), а также ланцетов (прокалывателей), подлежащих применению в сочетании с устройствами для самостоятельного определения уровня глюкозы в крови

№ п/п	Вид медицинского изделия	Наименование медицинского изделия	Характеристика медицинского изделия
1	2	3	4
1.	Устройство для введения инсулина	Шприц-ручка	Многоразовое применение; механический дозатор; шаг набора дозы инсулина – 0,5 ед.
2.	Ланцет (прокалыватель), подлежащий применению в сочетании с устройством для самостоятельного определения уровня глюкозы в крови	Ланцет (прокалыватель)	Одноразовое применение; положение регулятора – 1 или 2; глубина проникновения – от 0,4 до 0,7 мм; диаметр иглы – от 0,18 до 0,35 мм; длина иглы – от 0,7 до 3,5 мм
3.	Комплект системы чрескожного мониторинга уровня глюкозы в крови	Трансмиттер, зарядное устройство для трансмиттера	MMT-7703, MMT-7705 или эквивалент
		Набор трансмиттера: трансмиттер, зарядное устройство, тестер, сертер	Guardian 2 Linc MMT-7775 G21 или эквивалент
		Набор трансмиттера: трансмиттер, зарядное устройство, тестер	Guardian Connect MMT-7820 или эквивалент
		Набор трансмиттера: трансмиттер, зарядное устройство, тестер, сертер	Guardian Linc (3) MMT-7910W3, G31 или эквивалент
		Набор трансмиттера: трансмиттер, зарядное устройство, тестер	Guardian Connect MMT-7820L или эквивалент

1	2	3	4
4.	Датчик системы чрескожного мониторинга уровня глюкозы в крови	Датчик для мониторинга уровня глюкозы в крови	FreeStyle Libre системы Flash мониторинга уровня глюкозы в крови или эквивалент, FreeStyle Libre или эквивалент
5.	Сенсор системы чрескожного мониторинга уровня глюкозы в крови	Сенсор для мониторинга уровня глюкозы в крови	Enlite MMT-7008 или эквивалент, совместимый с мониторингом глюкозы

»;

5) в Правилах обеспечения несовершеннолетних граждан Российской Федерации, постоянно проживающих на территории Ульяновской области и страдающих сахарным диабетом, отдельными видами медицинских изделий по жизненным показаниям:

а) наименование после слова «**несовершеннолетних**» дополнить словами «и **некоторых других**»;

б) пункт 1 после слова «несовершеннолетних» дополнить словами «и некоторых других»;

в) в пункте 3:

абзац первый после слов «18 лет,» дополнить словами «а также совершеннолетний гражданин Российской Федерации, обучающийся в очной форме по основным образовательным программам в организациях, осуществляющих образовательную деятельность, до окончания обучения, но не дольше чем до достижения им возраста 23 лет (далее – пациент)»;

в подпункте 1 слова «который в установленных гражданским законодательством случаях и порядке приобрёл дееспособность в полном объёме до достижения им возраста 18 лет,» исключить;

в подпункте 2 слова «который в установленных гражданским законодательством случаях и порядке приобрёл дееспособность в полном объёме до достижения им возраста 18 лет, соответственно» исключить;

г) подпункт 7 пункта 7 после слова «врача» дополнить словами «на очередном очном приёме»;

д) в пункте 9 слова «, а также» заменить словом «и» и дополнить его после слов «лечения пациента» словами «и, соблюдения рекомендаций, указанных в пункте 7 настоящих Правил»;

е) в подпункте 3 пункта 11 слова «основания, установленного» заменить словами «оснований, установленных»;

ж) приложение изложить в следующей редакции:

«ПРИЛОЖЕНИЕ

к Правилам

**ПРИМЕРНЫЙ АССОРТИМЕНТ
комплектов системы чрескожного мониторинга
уровня глюкозы в крови, датчиков (сенсоров) системы
чрескожного мониторинга уровня глюкозы в крови**

№ п/п	Вид медицинского изделия	Наименование медицинского изделия	Марка (модель) медицинского изделия
1	2	3	4
1.	Комплект системы чрескожного монито- ринга уровня глюкозы в крови	Трансмиттер, зарядное устройство для трансмиттера	MMT-7703, MMT-7705 или эк- вивалент
		Набор трансмиттера: транс- миттер, зарядное устройство, тестер, сертер	Guardian 2 Linc MMT-7775, G21 или эквивалент
		Набор трансмиттера: транс- миттер, зарядное устройство, тестер	Guardian Connect MMT-7820 или эквивалент
		Набор трансмиттера: транс- миттер, зарядное устройство, тестер, сертер	Guardian Linc (3) MMT- 7910W3, G31 или эквивалент
		Набор трансмиттера: транс- миттер, зарядное устройство, тестер	Guardian Connect MMT-7820L или эквивалент
2.	Датчик системы чрескожного монито- ринга уровня глюкозы в крови	Датчик для мониторинга уровня глюкозы в крови	FreeStyle Libre системы Flash мониторинга уровня глюкозы в крови, FreeStyle Libre или ана- лог
3.	Сенсор системы чрескожного монито- ринга уровня глюкозы в крови	Сенсор для мониторинга уровня глюкозы в крови	Enlite MMT-7008 или аналог, совместимый с мониторингом глюкозы
		Сенсор для чрескожного мониторинга уровня глюкозы в крови	Guardian Sensor MMT-7020 или аналог, совместимый с монито- рингом глюкозы

».

2. Настоящее постановление вступает в силу на следующий день после дня его официального опубликования.

Председатель
Правительства области



Г.С.Спирчагов