



ПРАВИТЕЛЬСТВО КУРСКОЙ ОБЛАСТИ

ПОСТАНОВЛЕНИЕ

от 03.04.2026 № 238-пп

г. Курск

О внесении изменений в постановление Администрации Курской области от 21.12.2022 № 1530-па

Правительство Курской области ПОСТАНОВЛЯЕТ:

1. Утвердить прилагаемые изменения, которые вносятся в постановление Администрации Курской области от 21.12.2022 № 1530-па «Об утверждении Порядка предоставления субсидии из областного бюджета организациям на возмещение затрат, связанных с оказанием услуги по получению, хранению, учету и отпуску лекарственных препаратов и изделий медицинского назначения, специализированных продуктов лечебного питания, а также медицинских иммунобиологических препаратов, приобретение которых осуществляется за счет бюджетных средств» (в редакции постановлений Правительства Курской области от 22.05.2023 № 567-пп, от 10.07.2023 № 760-пп, от 28.12.2024 № 1228-пп, от 28.02.2025 № 157-пп, от 05.05.2025 № 331-пп).

2. Постановление вступает в силу со дня его официального опубликования и распространяется на правоотношения, возникшие с 1 апреля 2026 года.

Первый заместитель Губернатора
Курской области –
Председатель Правительства
Курской области



А.Е. Чепик

УТВЕРЖДЕНЫ
постановлением Правительства
Курской области
от 03.04.2026 № 238-пп

**ИЗМЕНЕНИЯ,
которые вносятся в постановление Администрации
Курской области от 21.12.2022 № 1530-па**

1. В преамбуле слова «постановлением Правительства Российской Федерации от 25 октября 2023 г. № 1782 «Об утверждении общих требований к нормативным правовым актам, муниципальным правовым актам, регулирующим предоставление из бюджетов субъектов Российской Федерации, местных бюджетов субсидий, в том числе грантов в форме субсидий, юридическим лицам, индивидуальным предпринимателям, а также физическим лицам – производителям товаров, работ, услуг и проведение отборов получателей указанных субсидий, в том числе грантов в форме субсидий» заменить словами «постановлением Правительства Российской Федерации от 25 октября 2023 г. № 1782 «Об утверждении общих требований к нормативным правовым актам, муниципальным правовым актам, регулирующим предоставление из бюджетов субъектов Российской Федерации, местных бюджетов субсидий, в том числе грантов в форме субсидий, юридическим лицам, индивидуальным предпринимателям, физическим лицам и проведение отборов получателей указанных субсидий, в том числе грантов в форме субсидий».

2. В Порядке предоставления субсидии из областного бюджета организациям на возмещение затрат, связанных с оказанием услуги по получению, хранению, учету и отпуску лекарственных препаратов и изделий медицинского назначения, специализированных продуктов лечебного питания, а также медицинских иммунобиологических препаратов, приобретение которых осуществляется за счет бюджетных средств, утвержденном указанным постановлением:

1) пункт 1.4 изложить в следующей редакции:

«1.4. Сведения о субсидии, в том числе предусмотренной законом о бюджете Курской области (законом о внесении изменений в закон о бюджете Курской области) размещаются на едином портале бюджетной системы Российской Федерации в информационно-телекоммуникационной сети «Интернет» в порядке, установленном Министерством финансов Российской Федерации, в течение 10 рабочих дней со дня, следующего за днем доведения бюджетных ассигнований на предоставление субсидий до Министерства.»;

2) пункт 2.1 после абзаца первого дополнить абзацами следующего содержания:

«Под возмещением затрат понимается возмещение фактически произведенных расходов без учета НДС по данным бухгалтерского учета и отчетности по номенклатурным группам, подтвержденным регистрами бухгалтерского учета, принимаемым для расчета затрат, связанных с оказанием услуги по получению, хранению, учету и отпуску лекарственных препаратов и изделий медицинского назначения, специализированных продуктов лечебного питания, а также медицинских иммунобиологических препаратов в соответствии с утвержденной Учетной политикой получателя субсидии (далее – Учетная политика) по направлениям затрат, указанным в приложении № 1 к настоящему Порядку.

Расходы признаются в том отчетном периоде, в котором они имели место, независимо от времени фактической выплаты денежных средств и иной формы осуществления расходов.»;

3) в подпункте 2 пункта 2.2:

а) подпункт «л» изложить в следующей редакции:

«л) у получателя субсидии имеется аптечный склад, соответствующий Правилам хранения лекарственных средств для медицинского применения, утвержденным приказом Министерства здравоохранения Российской Федерации от 29 апреля 2025 г. № 260н.»;

б) подпункт «м» дополнить абзацем следующего содержания:

«Конкретное количество пунктов отпуска лекарственных препаратов, изделий медицинского назначения, специализированных продуктов лечебного питания определяется соглашением о предоставлении субсидии, исходя из принципов максимальной приближенности к медицинским организациям и (или) нахождения непосредственно в медицинской организации, а также в жилом микрорайоне с максимальной застройкой с целью удобства и транспортной доступности для населения.»;

в) подпункт «н» дополнить абзацами следующего содержания:

«В рамках ведения отдельного учета затрат получателем субсидии осуществляется:

аналитический учет расходов по статьям затрат и номенклатурным группам в регистрах учета в соответствии с Учетной политикой;

отнесение фактических затрат на исполнение соглашения о предоставлении субсидии, сгруппированных в регистрах аналитического учета в соответствии с Учетной политикой;

включение накладных расходов в себестоимость пропорционально базе распределения по выбранному показателю в соответствии с Учетной политикой.»;

4) пункт 2.5 дополнить абзацем следующего содержания:

«При этом к возмещению принимаются фактические затраты только по тем пунктам отпуска, в которых в отчетном периоде осуществлялся отпуск лекарственных препаратов, изделий медицинского назначения, специализированных продуктов лечебного питания, а также медицинских иммунобиологических препаратов.»;

5) пункт 2.12 после абзаца двенадцатого дополнить абзацем следующего содержания:

«конкретный перечень пунктов отпуска с указанием их адреса нахождения, осуществляющих обеспечение льготных категорий граждан лекарственными препаратами и изделиями медицинского назначения, специализированными продуктами лечебного питания;»;

6) абзац третий пункта 2.16 дополнить словами «, подтвержденные регистрами бухгалтерского учета за отчетный период (оборотно-сальдовые ведомости, карточки счета), оформленными в соответствии с требованиями статьи 10 Федерального закона от 6 декабря 2011 года № 402-ФЗ «О бухгалтерском учете»;

7) приложения № 2, 3 к указанному Порядку изложить в следующей редакции:

«Приложение № 2
к Порядку предоставления субсидии
из областного бюджета организациям
на возмещение затрат, связанных
с оказанием услуги по получению,
хранению, учету и отпуску
лекарственных препаратов и
изделий медицинского назначения,
специализированных продуктов
лечебного питания, а также
медицинских иммунобиологических
препаратов, приобретение которых
осуществляется за счет
бюджетных средств
(в редакции Постановления
Правительства Курской области
от 03.04.2026 № 238-пп)

**Количество
аптечных пунктов, необходимых для обеспечения льготных категорий
граждан на территории Курской области**

№ п/п	Наименование	Максимальное количество пунктов отпуска	
		лекарственных препаратов	в том числе наркотических средств и психотропных веществ

1	2	3	4
1	г. Курск	17	4
Территория районов Курской области			
1	Беловский*	1	1
2	Большесолдатский*	1	1
3	Глушковский*	1	1
4	Горшеченский	1	1
5	Дмитриевский	1	1
6	г. Железногорск, Железногорский район	4	1
7	Золотухинский	1	1
8	Касторенский	1	1
9	Коньшевский	1	1
10	Кореневский*	1	1
11	г. Курчатов или Курчатовский район	2	1
12	г. Льгов или Льговский район	1	1
13	Мантуровский	1	1
14	Медвенский	1	1
15	г. Обоянь или Обоянский район	1	1
16	Октябрьский	1	1
17	Поныровский	1	1
18	Пристенский	1	1
19	г. Рыльск или Рыльский район*	1	1
20	Советский	1	1
21	Солнцевский	1	1
22	г. Суджа или Суджанский район*	1	1

23	Тимский	1	1
24	г. Фатеж или Фатежский район	1	1
25	Хомутовский*	1	1
26	Черемисиновский	1	1
27	г. Щигры или Щигровский район	1	1

*Отпуск лекарственных препаратов в аптечных пунктах будет осуществляться после возобновления их деятельности.

Приложение № 3
к Порядку предоставления субсидии
из областного бюджета организациям
на возмещение затрат, связанных
с оказанием услуги по получению,
хранению, учету и отпуску
лекарственных препаратов и
изделий медицинского назначения,
специализированных продуктов
лечебного питания, а также
медицинских иммунобиологических
препаратов, приобретение которых
осуществляется за счет
бюджетных средств
(в редакции Постановления
Правительства Курской области
от 03.04.2026 № 238-пп)

Требования
к получателю субсидии из областного бюджета
на возмещение затрат, связанных с оказанием
услуги по получению, хранению, учету и отпуску лекарственных
препаратов и изделий медицинского назначения, специализированных
продуктов лечебного питания, а также медицинских
иммунобиологических препаратов, приобретение которых
осуществляется за счет бюджетных средств

1. Требования к качеству и безопасности оказываемой услуги

1.1. Услуга оказывается в соответствии с:

Федеральным законом от 12 апреля 2010 года № 61-ФЗ «Об обращении лекарственных средств»;

приказом Министерства здравоохранения Российской Федерации от 29 апреля 2025 г. № 259н «Об утверждении Правил надлежащей аптечной практики лекарственных препаратов для медицинского применения»;

приказом Министерства здравоохранения Российской Федерации от 29 апреля 2025 г. № 260н «Об утверждении правил хранения лекарственных средств для медицинского применения»;

приказом Министерства здравоохранения Российской Федерации от 7 марта 2025 г. № 100н «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, расположенными в сельских населенных пунктах, в которых отсутствуют аптечные организации, 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, Порядка отпуска гражданам аптечными организациями иммунобиологических лекарственных препаратов для иммунопрофилактики»;

приказом Министерства здравоохранения Российской Федерации от 24 ноября 2021 г. № 1094н «Об утверждении Порядка назначения лекарственных препаратов, форм рецептурных бланков на лекарственные препараты, Порядка оформления указанных бланков, их учета и хранения, форм бланков рецептов, содержащих назначение наркотических средств или психотропных веществ, Порядка их изготовления, распределения, регистрации, учета и хранения, а также Правил оформления бланков рецептов, в том числе в форме электронных документов»;

приказом Министерства здравоохранения Российской Федерации от 1 сентября 2023 г. № 459н «Об утверждении перечня лекарственных средств для медицинского применения, подлежащих предметно-количественному учету»;

приказом Министерства труда и социальной защиты Российской Федерации, Министерства здравоохранения Российской Федерации от 21 декабря 2020 г. № 929н/1345н «Об утверждении Порядка предоставления набора социальных услуг отдельным категориям граждан»;

решением Совета Евразийской экономической комиссии от 3 ноября 2016 г. № 80 «Об утверждении Правил надлежащей дистрибьюторской практики в рамках Евразийского экономического союза»;

приказом Министерства здравоохранения Российской Федерации

от 13 ноября 1996 г. № 377 «Об утверждении Инструкции по организации хранения в аптечных учреждениях различных групп лекарственных средств и изделий медицинского назначения»;

постановлением Правительства Российской Федерации от 14 декабря 2018 г. № 1556 «Об утверждении Положения о системе мониторинга движения лекарственных препаратов для медицинского применения»;

постановлением Главного государственного санитарного врача Российской Федерации от 28.01.2021 № 4 «Об утверждении санитарных правил и норм СанПиН 3.3686-21 «Санитарно-эпидемиологические требования по профилактике инфекционных болезней»;

нормативными правовыми актами Министерства здравоохранения Курской области (далее – Министерство) по вопросам льготного лекарственного обеспечения.

1.2. Получатель субсидии принимает лекарственные препараты, изделия медицинского назначения, специализированные продукты лечебного питания, а также медицинские иммунобиологические препараты для обеспечения их сохранности со дня приемки, в том числе от:

1) Министерства либо лица (организации), уполномоченного (уполномоченной) Министерством;

2) поставщиков, определенных по результатам проведенных Министерством закупок лекарственных препаратов, изделий медицинского назначения, специализированных продуктов лечебного питания, а также медицинских иммунобиологических препаратов.

1.3. Приемка лекарственных препаратов, изделий медицинского назначения, специализированных продуктов лечебного питания, а также медицинских иммунобиологических препаратов осуществляется по количеству и качеству в соответствии с требованиями постановления Правительства Российской Федерации от 14 декабря 2018 г. № 1556 «Об утверждении Положения о системе мониторинга движения лекарственных препаратов для медицинского применения».

Получатель субсидии должен быть зарегистрирован в системе мониторинга движения лекарственных препаратов для медицинского применения (далее – ФГИС МДЛП), иметь действующий идентификатор места деятельности в соответствии с лицензией на осуществление фармацевтической деятельности.

Приемка лекарственных препаратов, изделий медицинского назначения, специализированных продуктов лечебного питания, а также медицинских иммунобиологических препаратов осуществляется с обязательным внесением установочных данных по государственным контрактам в программный продукт «Ефарма 2-Льгота WEB».

Сопроводительные документы на лекарственные препараты, изделия медицинского назначения, специализированные продукты лечебного питания, а также медицинские иммунобиологические препараты принимаются одновременно с товаром.

В составе сопроводительных документов на товар должны быть, в

том числе: товарная накладная и счет-фактура (или универсальный передаточный документ), счет, акт приема-передачи товара, копии регистрационных удостоверений, копии сертификатов или декларация соответствия (в отношении товара, введенного в гражданский оборот до 29.11.2019); копия разрешения на ввод в гражданский оборот (в отношении товара, введенного в гражданский оборот с 29.11.2019), а также протокол согласования цен на жизненно необходимые и важнейшие лекарственные препараты.

Комплект документов принимается в трех экземплярах.

Внутритарная приемка товара осуществляется получателем субсидии в соответствии с инструкциями о порядке приемки продукции производственно-технического назначения и товаров народного потребления по количеству и по качеству.

О случаях выявления несоответствия товара по количеству и качеству, по скрытым дефектам получатель субсидии уведомляет Министерство в течение 10 рабочих дней со дня обнаружения.

Претензии по количеству и качеству товара (за исключением скрытых дефектов изготовителя) могут быть заявлены получателем субсидии не позднее 10 рабочих дней с даты передачи товара по акту приемки-передачи.

Претензии по скрытым дефектам могут быть заявлены получателем субсидии в течение всего срока годности товара.

Риск случайной гибели и случайного повреждения товара переходит к получателю субсидии в момент передачи товара по товарной накладной (акту приемки-передачи).

Упаковка и маркировка товара должны соответствовать требованиям действующих нормативных актов Российской Федерации в соответствии с требованиями Федерального закона от 12 апреля 2010 года № 61-ФЗ «Об обращении лекарственных средств».

Получатель субсидии обеспечивает транспортную упаковку товара, способную обеспечить сохранность товара при транспортировке и погрузочно-разгрузочных работах и предотвратить их повреждение или порчу во время доставки.

Транспортная упаковка товара должна полностью обеспечивать условия транспортировки, предъявляемые к данному виду товара.

Вся упаковка должна соответствовать требованиям действующих нормативных актов Российской Федерации.

1.4. Хранение лекарственных препаратов, изделий медицинского назначения, специализированных продуктов лечебного питания, а также медицинских иммунобиологических препаратов осуществляется в соответствии с требованиями:

приказа Министерства здравоохранения Российской Федерации от 29 апреля 2025 г. № 259н «Об утверждении Правил надлежащей аптечной практики лекарственных препаратов для медицинского применения»;

приказа Министерства здравоохранения Российской Федерации от 29 апреля 2025 г. № 260н «Об утверждении правил хранения лекарственных средств для медицинского применения»;

приказа Министерства здравоохранения Российской Федерации от 21 апреля 2020 г. № 352 «Об утверждении общей фармакопейной статьи и внесении изменения в приложение №1 к приказу Министерства здравоохранения Российской Федерации от 31 октября 2018 г. № 749 «Об утверждении общих фармакопейных статей и фармакопейных статей и признании утратившими силу некоторых приказов Минздравмедпрома России, Минздравсоцразвития России и Минздрава России»;

приказа Министерства здравоохранения Российской Федерации от 13 ноября 1996 г. № 377 «Об утверждении инструкции по организации хранения в аптечных учреждениях различных групп лекарственных средств и изделий медицинского назначения»;

постановления Главного государственного санитарного врача Российской Федерации от 28.01.2021 № 4 «Об утверждении санитарных правил и норм СанПиН 3.3686-21 «Санитарно-эпидемиологические требования по профилактике инфекционных болезней».

В период хранения лекарственных препаратов получатель субсидии обеспечивает контроль за своевременной реализацией лекарственных средств с ограниченным сроком годности, а также устанавливает порядок ведения учета лекарственных средств с ограниченным сроком годности и оповещения медицинских организаций о лекарственных препаратах с ограниченным сроком годности не позднее 6 месяцев до истечения срока годности.

2. Требование к организации отпуска лекарственных препаратов, изделий медицинского назначения, специализированных продуктов лечебного питания, отдельным категориям граждан из аптечной организации

2.1. Отпуск лекарственных препаратов, изделий медицинского назначения, специализированных продуктов лечебного питания, отдельным категориям граждан по рецептам врача (фельдшера), выписанным по установленной форме, осуществляется в сроки, установленные действующим законодательством и лицензионными требованиями.

Получатель субсидии организует отпуск лекарственных препаратов, изделий медицинского назначения, специализированных продуктов лечебного питания отдельным категориям граждан по рецептам врача (фельдшера) через собственную аптечную сеть и (или) через структурные подразделения медицинских организаций, подведомственных Министерству (аптечные пункты).

Получатель субсидии передает лекарственные препараты, изделия медицинского назначения, специализированные продукты лечебного

питания в структурные подразделения медицинских организаций, подведомственных Министерству (аптечные пункты) по перечню, утвержденному Министерством, в объемах, не превышающих заявленных медицинскими организациями, в рамках основной и дополнительной заявки, с учетом фактического отпуска лекарственных препаратов, изделий медицинского назначения, специализированных продуктов лечебного питания.

2.2. Для организации отгрузки и отпуска лекарственных препаратов, изделий медицинского назначения, специализированных продуктов лечебного питания Министерство обеспечивает своевременное и качественное предоставление основных и дополнительных заявок медицинских организаций, персонифицированного регистра пациентов, на которых заявлены дорогостоящие лекарственные препараты, лекарственные препараты под конкретными торговыми наименованиями, а также специализированные продукты лечебного питания и расходные материалы к инсулиновой помпе в электронном виде и на физических носителях, информацию об объеме закупок лекарственных препаратов, изделий медицинского назначения, специализированных продуктов лечебного питания в пределах выделенных средств на данные цели.

2.3. Для обеспечения отпуска лекарственных препаратов, изделий медицинского назначения, специализированных продуктов лечебного питания Министерство предоставляет доступ к модулю «Льготное лекарственное обеспечение» регионального фрагмента Единой государственной информационной системы в сфере здравоохранения (далее – модуль ЛЛО) к использованию при осуществлении услуги.

В случае непредоставления Министерством возможности использования модуля ЛЛО или иной невозможности использования модуля ЛЛО обеспечивается передача информации об услуге, в том числе:

данных о рецептах, по которым осуществлен отпуск лекарственных препаратов и изделий медицинского назначения отдельным категориям граждан;

данных о рецептах, поставленных на отсроченное обслуживание в пунктах отпуска лекарственных препаратов и медицинских изделий;

данных о рецептах, по которым осуществлен отпуск лекарственных препаратов изделий медицинского назначения, в случае обнаружения ошибки отпуска;

сведений о рецептах, по которым не осуществлен отпуск лекарственных препаратов изделий медицинского назначения, в связи с обнаружением ошибок оформления рецепта;

данных об остатках лекарственных препаратов и медицинских изделиях в пунктах их отпуска;

сведений из существующих у получателя субсидии информационных систем в модуль ЛЛО в согласованном сторонами дополнительно формате данных, используя web-методы интеграции информационных систем получателя субсидии с модулем ЛЛО, в соответствии с требованиями

Федерального закона от 27 июля 2006 года № 152-ФЗ «О персональных данных».

2.4. Для организации отпуска лекарственных препаратов, изделий медицинского назначения, специализированных продуктов лечебного питания в соответствии с требованиями постановления Правительства Российской Федерации от 14 декабря 2018 г. № 1556 «Об утверждении Положения о системе мониторинга движения лекарственных препаратов для медицинского применения» аптечные пункты должны быть зарегистрированы в системе ФГИС МДЛП, иметь действующий идентификатор места деятельности. Для вывода из оборота лекарственных препаратов, отпускаемых по рецепту бесплатно, аптечные пункты оборудуются регистраторами выбытия.

При отпуске по рецепту с частичной оплатой контрольно-кассовая техника в аптечных пунктах должна быть настроена и готова к обмену сведениями с ФГИС МДЛП.

При отпуске лекарственных препаратов обеспечивается контроль сроков годности лекарственных препаратов, изделий медицинского назначения, специализированных продуктов лечебного питания.

2.5. В случае отсутствия лекарственного препарата, указанного в рецепте и отпускаемого бесплатно, оформленного на рецептурном бланке на бумажном носителе, рецепт возвращается лицу, указанному в рецепте, или его законному представителю с отметкой на обратной стороне «Рецепт принят на обслуживание» с указанием даты постановки рецепта на обслуживание и номера записи в журнале учета рецептов, находящихся на обслуживании.

С целью отпуска лекарственных препаратов, изделий медицинского назначения и специализированных продуктов лечебного питания льготным категориям граждан в сроки, установленные приказом Министерства здравоохранения Российской Федерации от 7 марта 2025 г. № 100н, в том числе по рецептам, принятым на обслуживание, обеспечивается своевременное перераспределение лекарственных препаратов, изделий медицинского назначения и специализированных продуктов лечебного питания между аптечными организациями и отгрузка со склада.

Информирование льготных категорий граждан о наличии в аптечной сети лекарственных препаратов осуществляется, в том числе, путем организации работы «горячей линии» по льготному лекарственному обеспечению.

3. Требования к выдаче медицинских иммунобиологических препаратов

Выдача медицинских иммунобиологических препаратов медицинским организациям осуществляется согласно разрядке Министерства и доверенностям медицинских организаций.

4. Требования к учету и отчетности

Министерство и получатель субсидии осуществляют взаимодействие в непрерывном режиме между участниками обеспечения товаром (получатель субсидии, медицинские организации, аптечные организации, Министерство).

Получатель субсидии обязан обеспечить:

формирование счетов за отпущенный товар и выходные отчетные формы в соответствии с действующим законодательством и включать:

организацию ведения раздельного товарного учета товара в разрезе источников финансирования;

организацию и представление отчета по мониторингу поставок товара, отчетность в сроки, установленные Министерством здравоохранения Курской области;

сбор и обработку информации о движении, остатках и сроках годности товара;

формирование сводных реестров отпущенных рецептов отдельным категориям граждан;

организацию в аптеках учета и хранения оригиналов рецептов, по которым отпущены лекарственные препараты, изделия медицинского назначения, специализированные продукты лечебного питания отдельным категориям граждан;

предоставление по требованию Министерства информации и отчетности по текущему исполнению услуг, необходимых для контроля, в том числе:

о наличии, движении и остатках товара на складе и/или в аптечных организациях (по каждой аптеке в отдельности, свод по всем аптекам);

о движении лекарственных препаратов, изделий медицинского назначения, специализированных продуктов лечебного питания по следующим данным: поставщик, производитель, наименование товара, серия, срок годности, дата поставки, наименование аптечной организации, дата отгрузки в аптечную организацию, дата отпуска из аптечной организации, период хранения, международные непатентованные наименования лекарственных препаратов, дозировка лекарственных препаратов, форма выпуска лекарственных препаратов, фасовка лекарственных препаратов, наименование изделий медицинского назначения, характеристики изделий медицинского назначения;

о мониторинге поставок и отпуска медицинских иммунобиологических препаратов;

о сроках годности товара по номенклатуре, количеству и сумме на складе и/или в аптечных пунктах в любой момент времени на текущую дату, а также за любой период времени.»;

8) в приложении № 4 к указанному Порядку сноску «**» изложить в следующей редакции:

«** В соответствии с фактическими произведенными расходами по данным бухгалтерского учета и отчетности по номенклатурным группам, подтвержденным регистрами бухгалтерского учета, принимаемым для расчета затрат, связанных с оказанием услуги по получению, хранению, учету и отпуску лекарственных препаратов и изделий медицинского назначения, специализированных продуктов лечебного питания, а также медицинских иммунобиологических препаратов в соответствии с утвержденной Учетной политикой организации, подтвержденными регистрами бухгалтерского учета за отчетный период (оборотные-сальдовые ведомости, ведомости, карточки счета), оформленными в соответствии с требованиями статьи 10 Федерального закона от 6 декабря 2011 года № 402-ФЗ «О бухгалтерском учете».