

**Об установлении порядка
организации медицинской реабилитации на дому,
включая перечень медицинских вмешательств, оказываемых
при медицинской реабилитации на дому, и порядка предоставления
пациенту медицинских изделий**

В соответствии с абзацем вторым подпункта «г» пункта 2 постановления Правительства Российской Федерации от 29 декабря 2022 г. № 2497 «О Программе государственных гарантий бесплатного оказания гражданам медицинской помощи на 2023 год и на плановый период 2024 и 2025 годов» (Собрание законодательства Российской Федерации, 2023, № 1, ст. 302), п р и к а з ы в а ю:

Утвердить:

Порядок организации медицинской реабилитации на дому, включая перечень медицинских вмешательств, оказываемых при медицинской реабилитации на дому, согласно приложению № 1;

Порядок предоставления пациенту медицинских изделий согласно приложению № 2.

Министр

М.А. Мурашко

Порядок организации медицинской реабилитации на дому

1. Настоящий Порядок устанавливает правила организации медицинской реабилитации на дому в Российской Федерации.

2. Медицинская реабилитация на дому осуществляется медицинскими организациями или иными организациями, имеющими лицензию на медицинскую деятельность с указанием работ (услуг) по медицинской реабилитации (далее – медицинские организации), в соответствии с Порядком организации медицинской реабилитации взрослых¹ и Порядком медицинской реабилитации детей² с учетом особенностей, установленных настоящим Порядком.

3. Медицинская реабилитация на дому осуществляется в плановой форме.

4. Медицинская реабилитация на дому осуществляется при оказании первичной медико-санитарной помощи на третьем этапе на основе клинических рекомендаций и с учетом стандартов медицинской помощи.

5. Медицинская организация, к которой прикреплен пациент для получения первичной медико-санитарной помощи, может организовать ему прохождение медицинской реабилитации на дому при наличии показаний для получения медицинской реабилитации в амбулаторных условиях и в условиях дневного стационара, но при наличии факторов, ограничивающих возможности пациента получить такую медицинскую реабилитацию, включая случаи проживания пациента в отдаленном от медицинской организации населенном пункте, ограничения в передвижении пациента.

6. Медицинская реабилитация на дому осуществляется мультидисциплинарной реабилитационной командой (далее – МДРК), сформированной из числа работников медицинской организации, к которой пациент прикреплен для получения первичной медико-санитарной помощи.

7. В случае отсутствия в медицинской организации, к которой пациент прикреплен для получения первичной медико-санитарной помощи, врача по медицинской реабилитации, но при наличии у медицинской организации лицензии на медицинскую реабилитацию врач, предоставляющий пациенту медицинскую реабилитацию, организует при необходимости проведение консультации пациента

¹ Приказ Министерства здравоохранения Российской Федерации от 31 июля 2020 г. № 788н «Об утверждении Порядка организации медицинской реабилитации взрослых» (зарегистрирован Министерством юстиции Российской Федерации 25 сентября 2020 г., регистрационный № 60039), с изменениями, внесенными приказом Министерства здравоохранения Российской Федерации от 7 ноября 2022 г. № 727н (зарегистрирован Министерством юстиции Российской Федерации 9 декабря 2022 г., регистрационный № 71434).

² Приказ Министерства здравоохранения Российской Федерации от 23 октября 2019 г. № 878н «Об утверждении Порядка организации медицинской реабилитации детей» (зарегистрирован Министерством юстиции Российской Федерации 23 декабря 2019 г., регистрационный № 56954).

врачом по медицинской реабилитации медицинской организации, в том числе с использованием дистанционных (телемедицинских) технологий и с последующим внесением соответствующей информации о проведении и результатах такой консультации в медицинскую документацию пациента.

8. Формирование индивидуального плана медицинской реабилитации (далее – ИПМР) и составление заключения (реабилитационного эпикриза), содержащего реабилитационный статус, реабилитационный диагноз, реабилитационный потенциал, итоги реализации ИПМР с описанием достигнутой динамики в состоянии пациента, оценку по шкале реабилитационной маршрутизации, рекомендации по дальнейшей тактике ведения пациента при осуществлении медицинской реабилитации на дому оказываются МДРК на очном приеме (осмотре, консультации), в том числе при выезде к пациенту на дом.

9. Медицинская реабилитация на дому осуществляется с применением телемедицинских технологий в соответствии с Порядком организации и оказания медицинской помощи с применением телемедицинских технологий³.

10. Мероприятия по медицинской реабилитации на дому осуществляются отдельными специалистами МДРК в соответствии с индивидуальным планом медицинской реабилитации (далее – ИПМР) и включают, в том числе обучение пациента, а также ухаживающих за пациентом лиц выполнению и контролю за выполнением рекомендаций по медицинской реабилитации, а также использованию предоставляемых пациенту медицинских изделий в соответствии с инструкциями по их применению или руководствами по эксплуатации, включая вопросы сохранности указанных изделий.

11. По решению врачебной комиссии⁴ медицинской организации, к которой пациент прикреплен для получения первичной медико-санитарной помощи, медицинская реабилитация на дому может осуществляться МДРК или отдельными специалистами МДРК очно при выезде к пациенту на дом.

12. Перечень медицинских вмешательств, оказываемых при медицинской реабилитации на дому, определяется в соответствии с приложением к настоящему Порядку.

13. При оказании медицинской реабилитации на дому на период лечения пациенту в соответствии с Порядком предоставления пациенту медицинских изделий могут предоставляться медицинские изделия, предназначенные для восстановления функций органов и систем, в соответствии с клиническими рекомендациями по соответствующему заболеванию.

³ Приказ Министерства здравоохранения Российской Федерации от 30 ноября 2017 г. № 965н «Об утверждении порядка организации и оказания медицинской помощи с применением телемедицинских технологий» (зарегистрирован Министерством юстиции Российской Федерации 9 января 2018 г., регистрационный № 49577).

⁴ Приказ Министерства здравоохранения и социального развития Российской Федерации от 5 мая 2012 г. № 502н «Об утверждении порядка создания и деятельности врачебной комиссии медицинской организации» (зарегистрирован Министерством юстиции Российской Федерации 9 июня 2012 г., регистрационный № 24516), с изменениями, внесенными приказом Министерства здравоохранения Российской Федерации от 2 декабря 2013 г. № 886н (зарегистрирован Министерством юстиции Российской Федерации 23 декабря 2013 г., регистрационный № 30714).

Приложение
к Порядку организации медицинской
реабилитации на дому, утвержденному
приказом Министерства здравоохранения
Российской Федерации
от « ___ » _____ 2023 г. № _____

**Перечень
медицинских вмешательств, оказываемых
при медицинской реабилитации на дому**

1. Опрос, в том числе выявление жалоб, сбор анамнеза.
2. Осмотр, в том числе пальпация, перкуссия, аускультация.
3. Антропометрические исследования.
4. Термометрия.
5. Тонометрия.
6. Пульсоксиметрия.
7. Исследование функций нервной системы (чувствительной и двигательной сферы).
8. Электрокардиография.
9. Медицинский массаж.
10. Лечебная физкультура.

Порядок предоставления пациенту медицинских изделий

1. Настоящий Порядок предоставления пациенту медицинских изделий устанавливает правила передачи в рамках осуществления медицинской реабилитации от медицинской организации, к которой прикреплен пациент для получения первичной медико-санитарной помощи, пациенту (его законному представителю¹) медицинских изделий, предназначенных для восстановления функций органов и систем в соответствии с клиническими рекомендациями по соответствующему заболеванию².

Медицинские изделия, предназначенные для организации медицинской реабилитации на дому, определяются по перечню согласно приложению № 1 к настоящему Порядку.

2. Решение о передаче пациенту (его законному представителю) медицинского изделия принимается врачебной комиссией³ медицинской организации, которой пациенту осуществляется медицинская реабилитация на дому, на основании заключения специалиста мультидисциплинарной реабилитационной команды (далее – МДРК), выявившего медицинские показания для использования медицинского изделия на дому.

Данное заключение должно быть оформлено в медицинской документации пациента.

3. К заключению специалиста МДРК, указанному в пункте 2 настоящего Порядка, прилагается информированное добровольное согласие пациента (его законного представителя) на медицинское вмешательство (далее – информированное добровольное согласие)⁴.

Отказ пациента (его законного представителя) от заполнения и подписания информированного добровольного согласия и анкеты (при необходимости) фиксируется в медицинской документации пациента.

4. Решение о передаче пациенту (его законному представителю) медицинского

¹ В отношении лица, указанного в части 2 статьи 20 Федерального закона от 21 ноября 2011 г. № 323-ФЗ «Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации» (Собрание законодательства Российской Федерации, 2011, № 48, ст. 6724) (далее - Федеральный закон № 323-ФЗ).

² Раздел II Программы государственных гарантий бесплатного оказания гражданам медицинской помощи на 2023 год и на плановый период 2024 и 2025 годов, утвержденной постановлением Правительства Российской Федерации от 29 декабря 2022 г. № 2497 (Собрание законодательства Российской Федерации, 2023, № 1, ст. 302).

³ Приказ Министерства здравоохранения и социального развития Российской Федерации от 5 мая 2012 г. № 502н «Об утверждении порядка создания и деятельности врачебной комиссии медицинской организации» (зарегистрирован Министерством юстиции Российской Федерации 9 июня 2012 г., регистрационный № 24516), с изменениями, внесенными приказом Министерства здравоохранения Российской Федерации от 2 декабря 2013 г. № 886н (зарегистрирован Министерством юстиции Российской Федерации 23 декабря 2013 г., регистрационный № 30714).

⁴ Статья 20 Федерального закона № 323-ФЗ.

изделия принимается врачебной комиссией медицинской организации, которой пациенту осуществляется медицинская реабилитация на дому, в течение трех рабочих дней со дня оформления специалистом МДРК заключения, предусмотренного пунктом 2 настоящего Порядка, и поступления информированного добровольного согласия, отражается в медицинской документации пациента и направляется в структурное подразделение медицинской организации, обеспечивающее организацию передачи пациенту (его законному представителю) медицинского изделия.

5. На основании решения, указанного в пункте 4 настоящего Порядка и не позднее трех рабочих дней с даты его принятия, медицинской организацией осуществляется подготовка и представление пациенту (его законному представителю) для подписания договора с приложениями о передаче в пользование медицинского изделия, предназначенного для восстановления функций органов и систем, в соответствии с клиническими рекомендациями по соответствующему заболеванию, по рекомендуемому образцу согласно приложению № 2 к настоящему Порядку, заключаемого в соответствии с гражданским законодательством Российской Федерации (далее – Договор).

6. Передача медицинской организацией пациенту (его законному представителю) медицинского изделия осуществляется на основании Договора не позднее трех дней с даты его подписания пациентом (его законным представителем).

7. При передаче пациенту (его законному представителю) медицинского изделия специалистом МДРК и (или) лечащим врачом проводится инструктаж о правилах выполнения методов медицинской реабилитации, включенных в клинические рекомендации, с использованием медицинского изделия, правилах двусторонней связи с лечащим врачом и специалистами МДРК, подходах к осуществлению медицинских консультаций с использованием телемедицинских технологий, а также о действиях пациента (его законного представителя) в случае развития жизнеугрожающих ситуаций и выявлении неполадок в работе медицинского изделия.

8. При выявлении пациентом (его законным представителем) неполадок в работе медицинского изделия пациент (его законный представитель) сообщает лечащему врачу или специалисту МДРК о выявленных неполадках.

Лечащий врач или специалист МДРК совместно с работником, осуществляющим техническое обслуживание медицинских изделий (работником организации, заключившей с медицинской организацией договор на осуществление технического обслуживания медицинских изделий) в течение трех рабочих дней с даты обращения пациента (его законного представителя) рассматривает обращение и, в случае признания обращения обоснованным, осуществляет замену медицинского изделия с отражением информации в медицинской документации пациента.

9. При принятии специалистом МДРК решения о завершении осуществления медицинской реабилитации на дому с использованием медицинского изделия переданное пациенту (его законному представителю) медицинское изделие должно быть возвращено в медицинскую организацию, которой пациенту осуществляется медицинская реабилитация на дому, в установленные Договором порядке и сроки.

10. Использование медицинских изделий пациентом, а также техническое обслуживание и поверка осуществляются в соответствии с инструкциями по их применению или руководствами по эксплуатации медицинских изделий.

11. Обязанность по организации и проведению технического обслуживания и поверки медицинских изделий, включенных в перечень медицинских изделий, относящихся к средствам измерений в сфере государственного регулирования обеспечения единства измерений, в отношении которых проводятся испытания в целях утверждения типа средств измерений⁵, возлагается на медицинскую организацию, которой пациенту осуществляется медицинская реабилитация на дому.

Приложение № 1
к Порядку предоставления пациенту
медицинских изделий, утвержденному
приказом Министерства здравоохранения
Российской Федерации
от «___» _____ 2023 г. № _____

**Перечень
медицинских изделий, предназначенных для организации
медицинской реабилитации на дому**

№ п/п	Наименование оборудования	Код вида номенклатурной классификации медицинских изделий ¹	Наименование вида номенклатурной классификации медицинских изделий	Условия использования на дому
1.	Гимнастический инвентарь (утяжелители, палки, гантели, фитболы, эластичные ленты)			самостоятельно
2.	Пульсоксиметр, с питанием от батареи			самостоятельно
3.	Система для удаленного мониторинга физических тренировок под контролем ЭКГ			самостоятельно

⁵ Приказ Министерства здравоохранения Российской Федерации от 15 августа 2012 г. № 89н «Об утверждении Порядка проведения испытаний в целях утверждения типа средств измерений, а также перечня медицинских изделий, относящихся к средствам измерений в сфере государственного регулирования обеспечения единства измерений, в отношении которых проводятся испытания в целях утверждения типа средств измерений» (зарегистрирован Министерством юстиции Российской Федерации 25.12.2012 № 26328)

¹ При обновлении номенклатурной классификации медицинских изделий, утвержденной приказом Министерства здравоохранения Российской Федерации от 6 июня 2012 г. № 4н «Об утверждении номенклатурной классификации медицинских изделий» (зарегистрирован Министерством юстиции Российской Федерации 9 июля 2012 г., регистрационный № 24852), с изменениями, внесенными приказами Министерства здравоохранения Российской Федерации от 25 сентября 2014 г. № 557н (зарегистрирован Министерством юстиции Российской Федерации 17 декабря 2014 г., регистрационный № 35201) и от 7 июля 2020 г. № 686н (зарегистрирован Министерством юстиции Российской Федерации 10 августа 2019 г., регистрационный № 59225), код вида может быть изменен.

4.	Раздаточный материал для самостоятельных занятий по тренировке глотания, артикуляционной гимнастике			самостоятельно
5.	Динамометр ручной			самостоятельно
6.	Палки для скандинавской ходьбы			самостоятельно
7.	Ортез плеча/локтя	208850	Ортез плеча/локтя	самостоятельно
8.	Ортез для кисти	106470	Ортез для кисти руки	самостоятельно
9.	Ортез для колена/голеностопного сустава/стопы	109670	Ортез для колена/голеностопного сустава/стопы	самостоятельно
10. ²	Ходунки	187990	Ходунки-столик для прогулок	самостоятельно
		136510	Ходунки колесные стандартные, складные	самостоятельно
		136540	Ходунки колесные стандартные, нескладные	самостоятельно
		136520	Ходунки опорные стандартные, складные	самостоятельно
		136530	Ходунки опорные стандартные, нескладные	самостоятельно
11. ²	Ходунки бариатрические	131130	Ходунки опорные бариатрические, складные	самостоятельно
		131030	Ходунки опорные бариатрические, нескладные	самостоятельно
		131050	Ходунки колесные бариатрические, складные	самостоятельно
		131110	Ходунки колесные бариатрические, нескладные	самостоятельно
12. ²	Трость многоопорная	197850	Трость многоопорная	самостоятельно
		188280	Трость опорная с сиденьем	самостоятельно
13.	Трость 1 опорная с подлокотником	210110	Трость одноопорная	самостоятельно

² Предоставляется одна из указанных позиций.

Приложение № 2
к Порядку предоставления пациенту
медицинских изделий, утвержденному
приказом Министерства здравоохранения
Российской Федерации
от « ___ » _____ 2023 г. № _____

Рекомендуемый образец

Договор № _____
о передаче в пользование медицинского изделия,
предназначенного для восстановления функций органов и систем,
в соответствии с клиническими рекомендациями по соответствующему
заболеванию

город _____ « ___ » _____ 202_ г.

_____ (наименование медицинской организации) в лице _____, действующего(ей) на основании _____, именуемое в дальнейшем «Организация» (примечание – медицинская организация, осуществляющая выдачу медицинского изделия пациенту), с одной стороны, и _____ (Ф.И.О. пациента (его законного представителя), паспорт: серия _____ № _____, выдан (когда, кем) _____), именуемый(ая) в дальнейшем «Пациент», с другой стороны, вместе в дальнейшем именуемые «Стороны», заключили настоящий Договор о нижеследующем.

1. ПРЕДМЕТ ДОГОВОРА

1.1. Организация обязуется предоставить Пациенту в безвозмездное временное пользование медицинское изделие (медицинские изделия) _____ (наименование медицинского изделия, регистрационное удостоверение от _____ № _____) для восстановления функций органов и систем, в соответствии с клиническими рекомендациями по соответствующему заболеванию Пациента (далее – Оборудование), а Пациент обязуется принять, использовать представленное Оборудование исключительно для целей восстановления функций органов и систем, в соответствии с клиническими рекомендациями по соответствующему заболеванию и своевременно возвратить Оборудование, сопровождаемое инструкцией по его применению или руководством по эксплуатации (технической документацией), в том состоянии, в котором он его получил, с учетом нормального износа, по окончании действия настоящего Договора.

1.2. Балансовая стоимость передаваемого Оборудования составляет _____ (указать текстом) рублей. _____ коп.

1.3. Передаваемое Оборудование остается во владении Организации, не является предметом спора, не заложено и не арестовано, полностью свободно от имущественных прав и притязаний.

2. ПРАВА И ОБЯЗАННОСТИ СТОРОН

2.1. Организация обязуется:

2.1.1. Передать Пациенту в безвозмездное временное пользование Оборудование, указанное в пункте 1.1. настоящего Договора, в течение 3 (трех) дней

с даты подписания настоящего Договора по акту приема-передачи на весь период осуществления медицинской реабилитации на дому;

2.1.2. Предоставить Пациенту Оборудование в исправном состоянии, комплектно, с проверкой Оборудования осуществлять необходимое техническое обслуживание Оборудования;

2.1.3. Оговорить при заключении настоящего Договора и отразить, в акте приема-передачи имеющиеся недостатки передаваемого Оборудования;

2.1.4. Обеспечить Пациента необходимой информацией, инструкцией по применению Оборудования или руководством по эксплуатации (технической документацией), а при необходимости направить специалиста для обучения и ознакомления с правилами технической эксплуатации передаваемого Оборудования.

2.1.5. Оказывать Пациенту техническую и консультативную поддержку по телефонам: _____;

2.1.6. Заменить неисправное Оборудование на работоспособное;

2.1.7. Принять Оборудование у Пациента при завершении осуществления медицинской реабилитации на дому, а также в случае досрочного возврата Оборудования Пациентом.

2.2. Пациент обязуется:

2.2.1. Использовать Оборудование бережно, в соответствии с инструкцией по применению Оборудования или руководством по эксплуатации (технической документацией), условиями, определенными настоящим Договором и назначениями специалиста МДРК;

2.2.2. Не передавать Оборудование третьим лицам, не отдавать Оборудование в залог, не разбирать и не использовать Оборудование и (или) его принадлежности и компоненты с нарушением инструкции по применению Оборудования или руководством по эксплуатации (технической документацией);

2.2.3. Незамедлительно оповестить Организацию при обнаружении непригодности использования или недоброкачества Оборудования и прекратить его использование. Пациент, не предупредивший Организацию об указанных обстоятельствах либо продолживший пользоваться Оборудованием, не дожидаясь ответа Организации, не вправе при возникновении спора ссылаться на указанные обстоятельства. Возможные нарушения работоспособности каналов связи, сети интернет, проводной связи и иных сервисов не являются поломкой Оборудования;

2.2.4. Оказывать содействие Организации в выяснении причин неисправности Оборудования посредством телефонного и (или) очного разговора с представителем Организации;

2.2.5. Вернуть Организации по акту возврата оборудования:

2.2.5.1. неисправное Оборудование в течение 5 дней с даты установления факта его неисправности;

2.2.5.2. исправное Оборудование в течение 5 дней с даты принятия Пациентом решения об отказе от осуществления медицинской реабилитации на дому либо использования Оборудования;

2.2.5.3. исправное Оборудование в течение 5 дней с даты получения уведомления от Организации о завершении осуществления медицинской реабилитации на дому.

2.2.6. Возместить Организации стоимость Оборудования при его полной утрате и расходы Организации на ремонт при порче Оборудования, произошедших по вине

Пациента, в том числе вследствие неправильной эксплуатации, в течение 5 календарных дней с даты выставления счета.

3. ОТВЕТСТВЕННОСТЬ СТОРОН

3.1. При возврате Оборудования Организацией производится проверка его комплектности и технический осмотр в присутствии Пациента.

В случае некомплектности или неисправности Оборудования составляется двусторонний акт сдачи-приемки;

3.2. Если Организация не выполняет свои обязанности по передаче Оборудования, комплектующих и инструкции по применению Оборудования или руководства по эксплуатации (технической документации), Пациент вправе потребовать выполнения этой обязанности либо расторжения настоящего Договора и возмещения понесенного Пациентом реального ущерба;

3.3. За нарушение условий настоящего Договора стороны несут ответственность в установленном законодательством Российской Федерации порядке.

4. ДЕЙСТВИЕ ОБСТОЯТЕЛЬСТВ НЕПРЕОДОЛИМОЙ СИЛЫ

4.1. Стороны освобождаются от ответственности за частичное или полное неисполнение обязательств по настоящему Договору, если причиной такого неисполнения являются чрезвычайные и непредотвратимые обстоятельства (непреодолимая сила), возникшие после заключения настоящего Договора в результате обстоятельств чрезвычайного характера, которые Стороны не могли предвидеть или предотвратить;

4.2. Отнесение тех или иных обстоятельств к непреодолимой силе осуществляется на основании обычаев делового оборота.

5. РИСК СЛУЧАЙНОЙ ГИБЕЛИ ОБОРУДОВАНИЯ

5.1. Риск случайной гибели или случайного повреждения Оборудования несет Организация.

6. СРОК ДЕЙСТВИЯ, ИЗМЕНЕНИЕ И ПРЕКРАЩЕНИЕ ДОГОВОРА

6.1. Договор вступает в силу с даты его подписания и действует до даты полного выполнения Сторонами обязательств по Договору.

6.2. Организация вправе в одностороннем порядке принять решение о расторжении Договора и истребовать возврат переданного Пациенту Оборудования в соответствии с условиями настоящего Договора.

6.3. Информирование пациента о прекращении Договора осуществляется доступным способом, в том числе смс-сообщением, по телефонной связи, по электронной почте.

7. ПРОЧИЕ УСЛОВИЯ

7.1. Вся переписка, уведомления, требования и извещения, подлежащие передаче одной Стороной другой Стороне (далее – уведомления), должны осуществляться Сторонами по реквизитам, представленным в Договоре.

7.2. Все дополнения и изменения к Договору действительны лишь в том случае, если они совершены в письменной форме и подписаны уполномоченными лицами.

7.3. Каждая из Сторон вправе в любое время изменить свои реквизиты и обязуется известить об этом другую Сторону в письменном виде в течение 5

календарных дней с даты такого изменения. В противном случае, направление документов или иное исполнение по прежним реквизитам до получения уведомления считается надлежащим.

7.4. В соответствии с Федеральным законом от 27.07.2006 № 152-ФЗ «О персональных данных» Пациент предоставил согласие на проведение Организацией обработки его персональных данных в целях заключения и исполнения настоящего Договора, в том числе на передачу таких персональных данных третьим лицам в случае, если вопрос затрагивает исполнение настоящего Договора.

Организация осуществляет хранение персональных данных Пациента после расторжения (окончания действия) настоящего Договора в пределах срока хранения, установленного действующим законодательством.

7.5. Споры и разногласия, которые могут возникнуть из настоящего Договора, разрешаются путем проведения переговоров между Сторонами.

7.6. При не достижении Сторонами согласия путем проведения переговоров, спор решается в суде, в порядке, установленном действующим законодательством.

7.7. Во всем остальном, что не предусмотрено настоящим Договором, Стороны руководствуются действующим законодательством.

7.8. Настоящий Договор составлен в двух экземплярах, имеющих одинаковую юридическую силу, по одному экземпляру для каждой из Сторон.

7.9. Приложения, являющиеся неотъемлемой частью Договора:

Приложение № 1. Акт приемки-передачи оборудования;

Приложение № 2. Акт возврата оборудования.

8. РЕКВИЗИТЫ СТОРОН

Пациент:

(Ф.И.О. пациента или его законного представителя, полностью)

Дата рождения: «___» _____ г.

Паспорт: Российская Федерация

Выдан (кем, когда)

Адрес регистрации:

Факт. адрес:

Контактный телефон:

ПОДПИСИ СТОРОН

Пациент

_____/_____/

Организация

_____/_____/

М.П.

Приложение № 1
к Договору от «___» _____ 202_ г. № ___
о передаче в пользование медицинского
изделия, предназначенного для
восстановления функций органов
и систем, в соответствии с клиническими
рекомендациями по соответствующему
заболеванию

Рекомендуемый образец

Акт
приемки-передачи медицинского изделия № ___
от «___» _____ 202_ г.

_____ (наименование медицинской организации), именуемое в дальнейшем «Организация» (примечание – медицинская организация, осуществляющая выдачу медицинского изделия пациенту) в лице _____, действующего(ей) на основании _____, с одной стороны, и _____ (Ф.И.О. пациента (его законного представителя), паспорт: серия _____ № _____, выдан (когда, кем) _____, именуемый(ая) в дальнейшем «Пациент», с другой стороны, вместе в дальнейшем именуемые «Стороны», заключили настоящий акт о нижеследующем.

1. Организация в соответствии с Договором № _____ от _____ о передаче в пользование медицинского изделия, предназначенного для восстановления функций органов и систем, в соответствии с клиническими рекомендациями по соответствующему заболеванию передает, а Пациент принимает в безвозмездное временное владение и пользование следующее медицинское изделие (медицинские изделия):

№ п/п	Наименование медицинского изделия, номер и дата выдачи регистрационного удостоверения	Инвентарный номер (код)	Серийный номер	Количество	Балансовая стоимость, руб.
1.					
2.					

2. Вместе с медицинским(и) изделием(ями) переданы инструкция(и) по применению и (или) руководство(а) по эксплуатации (техническая документация) на медицинское (ие) изделие(я).

3. Медицинское(ие) изделие(я) комплектно и находится в исправном состоянии. Замечания к состоянию медицинского(их) изделия(ий) отсутствуют/ Выявлены следующие замечания к комплектности и (или) состоянию

медицинского(их) изделия(ий): _____
_____ (нужное подчеркнуть).

4. Настоящий акт составлен в двух экземплярах, имеющих одинаковую юридическую силу, по одному экземпляру для каждой из Сторон.

Подписи Сторон:

Пациент

_____/_____/

Организация:

_____/_____/

М.П.

С правилами эксплуатации медицинского(их) изделия(ий) и техникой безопасности ознакомлен:

Пациент

_____/_____/

Приложение № 2
к Договору от «___» _____ 202_ г. № ___
о передаче в пользование медицинского
изделия, предназначенного для
восстановления функций органов
и систем, в соответствии с клиническими
рекомендациями по соответствующему
заболеванию

Рекомендуемый образец

**Акт
возврата оборудования № ___
от «___» _____ 202_ г.**

_____ (наименование медицинской организации), именуемое в дальнейшем «Организация» (примечание – медицинская организация, осуществляющая выдачу медицинского изделия пациенту) в лице _____, действующего(ей) на основании _____, с одной стороны, и _____ (Ф.И.О. пациента (его законного представителя), паспорт: серия _____ № _____, выдан (когда, кем) _____, именуемый(ая) в дальнейшем «Пациент», с другой стороны, вместе в дальнейшем именуемые «Стороны», заключили настоящий акт о нижеследующем.

1. Пациент в соответствии с Договором № _____ от _____ о передаче в пользование медицинского изделия, предназначенного для восстановления функций органов и систем, в соответствии с клиническими рекомендациями по соответствующему заболеванию передает, а Организация принимает следующее медицинское(ие) изделие(я):

№ п/п	Наименование медицинского изделия, номер и дата выдачи регистрационного удостоверения	Инвентарный номер (код)	Серийный номер	Количество	Балансовая стоимость, руб.
1.					
2.					

2. Стороны проверили комплектность и состояние медицинского(их) изделия(ий), отметили отсутствие повреждений и работоспособное состояние/Выявлены следующие замечания к комплектности и (или) состоянию медицинского(их) изделия(ий): _____ (нужное подчеркнуть).

3. Настоящий акт составлен в двух экземплярах, имеющих одинаковую юридическую силу, по одному экземпляру для каждой из Сторон.

4. Подписи Сторон:

Пациент
_____/_____/_____

Организация:
_____/_____/_____
М.П.

