



**МИНИСТЕРСТВО
ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ**
(Минздрав России)

Рахмановский пер., д. 3/25, стр. 1, 2, 3, 4,
Москва, ГСП-4, 127994
Тел.: (495) 628-44-53, факс: (495) 628-50-58

24.02.2026 № 25-1/3008873-1233

На № _____ от _____



25-1/3008873-1233

Всероссийский союз пациентов
Нарышкинская аллея, д. 5, стр. 2,
Москва,
125167

pat@patients.ru

Департамент регулирования обращения лекарственных средств и медицинских изделий Министерства здравоохранения Российской Федерации рассмотрел Ваше обращение от 4 января 2026 г. № ВСП-01/019 по вопросу разъяснения возможности лекарственного обеспечения пациентов, перенесших острые сердечно-сосудистые заболевания (острое нарушение мозгового кровообращения, инфаркт миокарда, а также которым выполнены аортокоронарное шунтирование, ангиопластика коронарных артерий со стентированием и катетерная абляция по поводу сердечно-сосудистых заболеваний) и страдающих хронической болезнью почек, лекарственными препаратами ингибиторами натрий-глюкозного котранспортера 2 типа (далее – иНГЛТ2) в рамках федерального проекта «Борьба с сердечно-сосудистыми заболеваниями» и в соответствии с компетенцией сообщает следующее.

С учетом позиции главных внештатных специалистов Минздрава России и клинических рекомендаций «Хроническая болезнь почек» (утверждены в 2024 году) лекарственные препараты группы иНГЛТ2 по международным непатентованным наименованиям (далее – МНН) Дапаглифлозин и Эмпаглифлозин показаны для назначения пациентам с хронической болезнью почек в целях снижения смертности и госпитализации по поводу сердечно-сосудистых заболеваний.

Согласно положениям постановления Правительства Российской Федерации от 17 ноября 2021 г. № 1968 «Об утверждении Правил поэтапного перехода медицинских организаций к оказанию медицинской помощи на основе клинических рекомендаций, разработанных и утвержденных в соответствии с частями 3, 4, 6 – 9 и 11 статьи 37 Федерального закона от 21 ноября 2011 г. № 323-ФЗ «Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации» клинические рекомендации, размещенные на официальном сайте после 1 января 2024 г., применяются с 1 января 2025 г.

В настоящее время перечень лекарственных препаратов для обеспечения пациентов в рамках реализации программы лекарственного обеспечения федерального проекта «Борьба с сердечно-сосудистыми заболеваниями» утвержден приказом Минздрава России от 6 февраля 2024 г. № 37н (далее – приказ № 37н) и включает в себя лекарственные препараты группы иНГЛТ2 по МНН Дапаглифлозин и Эмпаглифлозин.

Назначение лекарственных препаратов из перечня, утвержденного приказом № 37н регламентируется инструкцией по медицинскому применению (общей характеристикой) лекарственного препарата, клиническими рекомендациями и стандартами оказания медицинской помощи по соответствующей нозологии.

Таким образом, согласно позиции главных внештатных специалистов кардиологов Министерства здравоохранения Российской Федерации, а также действующим положениям клинических рекомендаций «Хроническая болезнь почек» (утверждены в 2024 году) пациентам, перенесшим острое нарушение мозговое кровообращение, инфаркт миокарда, а также которым выполнены аортокоронарное шунтирование, ангиопластика коронарных артерий со стентированием и катетерная абляция по поводу сердечно-сосудистых заболеваний в сочетании с хронической болезнью почек, в целях снижения риска госпитализации и смертности по поводу сердечно-сосудистых заболеваний в рамках реализации программы лекарственного обеспечения федерального проекта «Борьба с сердечно-сосудистыми заболеваниями» должны назначаться препараты группы иНГЛТ2 по МНН Дапаглифлозин и Эмпаглифлозин.

Директор Департамента



Е.М. Астапенко