



**МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ**

(МИНЗДРАВ РОССИИ)

МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

**П Р И К А З**

**ЗАРЕГИСТРИРОВАНО**

Регистрационный № 59810

от 14 сентября 2020  
Москва

27 августа 2020 г.

№ 9064

**Об утверждении  
перечня, порядка ведения и использования классификаторов,  
справочников и иной нормативно-справочной информации в сфере  
здравоохранения**

В соответствии с подпунктом 10 части 3 статьи 91<sup>1</sup> 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; 2017, № 31, ст. 4791) п р и к а з ы в а ю:

Утвердить:

перечень классификаторов, справочников и иной нормативно-справочной информации в сфере здравоохранения согласно приложению № 1;

порядок ведения и использования классификаторов, справочников и иной нормативно-справочной информации в сфере здравоохранения согласно приложению № 2.

Министр

М.А. Мурашко

Приложение № 1  
к приказу Министерства здравоохранения  
Российской Федерации  
от «27» августа 2020 г. № 906Н

**Перечень**  
классификаторов, справочников, и иной нормативно-справочной  
информации в сфере здравоохранения

№	Наименование объектов нормативно-справочной информации	Кол-во
1.	Алфавитный указатель к Международной статистической классификации болезней и проблем, связанных со здоровьем (10-й пересмотр, том 3)	1
2.	Виды высокотехнологичной медицинской помощи	1
3.	Виды медицинских изделий, имплантируемых в организм человека, и иных устройств для пациентов с ограниченными возможностями	1
4.	Виды медицинских осмотров	1
5.	Виды медицинской помощи	1
6.	Виды полиса обязательного медицинского страхования	1
7.	Привычки и зависимости	1
8.	Виды медицинской документации	1
9.	Вид случая госпитализации или обращения (первичный, повторный)	1
10.	Группы диспансерного наблюдения в медицинских противотуберкулезных организациях	1
11.	Группы диспансерного наблюдения взрослых пациентов с онкологическими заболеваниями	1
12.	Группы инвалидности	1
13.	Группы крови для учета сигнальной информации о пациенте	1
14.	Действующие вещества лекарственных препаратов для медицинского применения, в том числе необходимых для льготного обеспечения граждан лекарственными средствами	1
15.	Документы, удостоверяющие временную нетрудоспособность	1
16.	Должности медицинских и фармацевтических работников	1
17.	Единицы измерения	1

18.	Иммунобиологические лекарственные препараты	1
19.	Источники оплаты медицинской помощи	1
20.	Исходы госпитализации	1
21.	Исходы заболеваний	1
22.	Компоненты крови	1
23.	Критерии оценки качества медицинской помощи по группам заболеваний или состояний	231
24.	Лекарственные формы лекарственных препаратов, в том числе необходимых для льготного обеспечения граждан лекарственными средствами	1
25.	Международная классификация болезней – Онкология (3 издание). Морфологические коды	1
26.	Международная классификация болезней – Онкология (3 издание). Топографические коды	1
27.	Международная классификация болезней – Психические расстройства и расстройства поведения	1
28.	Международная статистическая классификация болезней и проблем, связанных со здоровьем (10-й пересмотр)	1
29.	Методы лечения онкологических заболеваний	1
30.	Научные специальности, по которым присуждаются ученые степени	1
31.	Номенклатура медицинских услуг	1
32.	Номенклатура специальностей специалистов, имеющих медицинское и фармацевтическое образование	1
33.	Осложнения лечения онкологических заболеваний	1
34.	Основные виды стойких расстройств функций организма человека, обусловленных заболеваниями, последствиями травм или дефектами	1
35.	Основные категории жизнедеятельности человека	1
36.	Отрасли науки, по которым присуждается ученая степень	1
37.	Первичная упаковка лекарственных препаратов	1
38.	Период, в течение которого гражданин находился на инвалидности на дату направления на медико-социальную экспертизу	1
39.	Пол пациента	1
40.	Потенциально-опасные для здоровья социальные факторы	1
41.	Признак законченного случая	1
42.	Причины инвалидности	1
43.	Причины отказов в госпитализации	1
44.	Причины прекращения диспансерного наблюдения	1
45.	Перечень вредных и (или) опасных производственных факторов и работ, при выполнении которых проводятся	1

	обязательные предварительные и периодические медицинские осмотры (обследования)	
46.	Перечень работ (услуг), составляющих медицинскую деятельность	1
47.	Пути введения лекарственных препаратов, в том числе для льготного обеспечения граждан лекарственными средствами	1
48.	Регистрируемые электронные медицинские документы	1
49.	Реестр медицинских организаций Российской Федерации	1
50.	Результаты индивидуальной программы реабилитации инвалидов	1
51.	Социальные группы населения в учетной медицинской документации	1
52.	Специализированные продукты лечебного питания для детей-инвалидов	1
53.	Специальности по диплому высшего и среднего профессионального образования	1
54.	Способ получения биологического материала для цитологического исследования	1
55.	Срочность оперативного вмешательства	1
56.	Статусы диспансерного наблюдения	1
57.	Степень выраженности ограничений категорий жизнедеятельности человека	1
58.	Степень выраженности стойких расстройств функций организма человека	1
59.	Степень тяжести состояния пациента	1
60.	Способы поступления пациента на госпитализацию	
61.	Тип адреса пациента	1
62.	Тип мазка, полученного при гинекологическом осмотре, скрининге	1
63.	Тип родственной связи	1
64.	Типы телосложения	1
65.	Тип установления инвалидности (впервые, повторно)	1
66.	Уровни образования	1
67.	Ученые степени	1
68.	Федеральный справочник инструментальных диагностических исследований	1
69.	Федеральный справочник лабораторных исследований. Профили лабораторных исследований. Иерархическое представление	1
70.	Федеральный справочник лабораторных исследований. Справочник бактерий	1
71.	Федеральный справочник лабораторных исследований.	1

	<b>Справочник грибов</b>	
72.	Федеральный справочник лабораторных исследований. Справочник лабораторных материалов и образцов	1
73.	Федеральный справочник лабораторных исследований. Справочник лабораторных тестов	1
74.	Форма проведения консилиума врачей (врачебной комиссии)	1
75.	Цели проведения врачебной комиссии (консилиума врачей)	1
76.	Цитологические признаки патологии материала, полученного при гинекологическом осмотре, скрининге	1

## Порядок ведения и использования классификаторов, справочников и иной нормативно-справочной информации в сфере здравоохранения

### I. Общие положения

1. Настоящий Порядок устанавливает правила ведения и использования нормативно-справочной информации в сфере здравоохранения.

2. Ведение нормативно-справочной информации осуществляется Министерством здравоохранения Российской Федерации через подведомственную ему организацию<sup>1</sup>, осуществляющую в соответствии с ее уставом деятельность по сбору, обработке и анализу медико-статистической информации, выполняемую за счет средств федерального бюджета (далее – уполномоченная организация).

3. Нормативно-справочная информация в сфере здравоохранения включает в себя классификаторы, справочники и иные объекты (далее – объекты нормативно-справочной информации).

4. Основными целями ведения и использования нормативно-справочной информации являются:

а) обеспечение участников информационного взаимодействия стандартизированной и унифицированной нормативно-справочной информацией;

б) обеспечение функционирования, совместимости и способности к взаимодействию (интероперабельности) информационных систем, указанных в частях 1 и 5 статьи 91 Федерального закона от 21 ноября 2011 г. № 323-ФЗ «Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации» (далее – Федеральный закон № 323-ФЗ)<sup>2</sup>, на основе единства нормативно-справочной информации, используемой в сфере здравоохранения;

в) обеспечение единообразного толкования и достоверности информации в сфере здравоохранения в процессе эксплуатации информационных систем, а также исключение возможных ошибок при использовании данной информации.

<sup>1</sup> Пункт 4 Положения о Министерстве здравоохранения Российской Федерации, утвержденного постановлением Правительства Российской Федерации от 19 июня 2012 г. № 608 (Собрание законодательства Российской Федерации, 2012, № 26, ст. 3526)

<sup>2</sup> Собрание законодательства Российской Федерации, 2011, № 48, ст. 6724, 2017, № 31, ст. 4791

5. Объекты нормативно-справочной информации, которые используются участниками информационного взаимодействия, определены в Перечне классификаторов, справочников, и иной нормативно-справочной информации в сфере здравоохранения, утвержденном настоящим Приказом.

6. Автоматизированное формирование, актуализация и использование участниками информационного взаимодействия нормативно-справочной информации обеспечивается посредством федерального реестра нормативно-справочной информации в сфере здравоохранения, который представляет собой подсистему единой государственной информационной системы в сфере здравоохранения (далее соответственно – единая система, Федеральный реестр НСИ)<sup>3</sup>.

7. Федеральный реестр НСИ содержит объекты нормативно-справочной информации, указанные в пункте 5 настоящего Порядка, а также вспомогательные объекты нормативно-справочной информации, формируемые для решения локальных технологических задач, и архивные объекты нормативно-справочной информации, использование которых участниками информационного взаимодействия возможно, если оно не противоречит использованию объектов нормативно-справочной информации, указанных в пункте 4 настоящего Порядка.

## **II. Описание объекта нормативно-справочной информации**

8. В описание объекта нормативно-справочной информации включается следующая информация:

а) основной уникальный идентификатор объекта нормативно-справочной информации, который присваивается уполномоченной организацией;

б) дополнительный уникальный идентификатор объекта нормативно-справочной информации, который присваивается уполномоченной организацией (включается в описание при наличии);

в) полное наименование объекта нормативно-справочной информации, максимально точно и полно соответствующее структуре и содержанию объекта нормативно-справочной информации, представляющее собой текстовую строку длиной не более 256 знаков (включая пробелы), которая может содержать цифры, буквы русского и латинского алфавита и знаки препинания;

г) краткое наименование объекта нормативно-справочной информации, представляющее собой текстовую строку длиной не более 50 знаков (включая пробелы), которая может содержать цифры, буквы русского и латинского алфавита и знаки препинания;

---

<sup>3</sup> Пункты 23 и 24 Положения о единой государственной информационной системе в сфере здравоохранения, утвержденного постановлением Правительства Российской Федерации от 5 мая 2018 г. № 555 (Собрание законодательства Российской Федерации, 2018, № 20, ст. 2849) (далее – Положение о единой системе)

д) группа объекта нормативно-справочной информации (основной, вспомогательный, архивный);

е) тип объекта нормативно-справочной информации (например, справочник, классификатор, кодификатор, номенклатура, представления) в зависимости от его структуры;

ж) аннотация объекта нормативно-справочной информации, которая может содержать, в том числе описание его целевого назначения, краткое содержание, источники информации, комментарии к области применения и рекомендации пользователям;

з) дата размещения первой версии объекта нормативно-справочной информации на Портале нормативно-справочной информации;

и) дата размещения текущей версии объекта нормативно-справочной информации на Портале нормативно - справочной информации;

к) номер текущей версии объекта нормативно-справочной информации;

л) данные о количестве записей в текущей версии объекта нормативно-справочной информации, обеспечивающие поддержку процесса наблюдения за изменением содержания объекта нормативно-справочной информации для пользователей;

м) изменения структуры и (или) содержания текущей версии объекта нормативно-справочной информации по сравнению с предыдущей версией, указанные в текстовом виде;

н) срок, до истечения которого должно быть осуществлено подтверждение актуальности данной версии объекта нормативно-справочной информации;

о) детальное описание всех полей, форматов хранения данных и иерархической структуры объекта нормативно-справочной информации;

п) наименование органа, организации или государственного внебюджетного фонда, к сфере полномочий которого относится информация, систематизированная в форме объекта нормативно-справочной информации;

р) наименование органа или организации, обеспечивающей формирование, актуализацию и размещение объекта нормативно-справочной информации;

с) реквизиты нормативных правовых и (или) правовых актов в случае, если объект нормативно-справочной информации формируется или актуализируется на основании нормативных правовых и (или) правовых актов.

### **III. Ведение нормативно-справочной информации в сфере здравоохранения**

9. Ведение нормативно-справочной информации включает в себя формирование объектов нормативно-справочной информации, их актуализацию и размещение на официальном ресурсе Министерства здравоохранения Российской



Федерации <https://nsi.rosminzdrav.ru> (далее – Портал нормативно-справочной информации).

10. Формирование объекта нормативно-справочной информации включает разработку структуры объекта нормативно-справочной информации, его наполнение, а также описание объекта нормативно-справочной информации в соответствии с главой II настоящего Порядка.

11. Актуализация объекта нормативно-справочной информации осуществляется в срок, предусмотренный описанием объекта нормативно-справочной информации.

12. Размещение сформированных или актуализированных объектов нормативно-справочной информации на Портале нормативно-справочной информации осуществляется уполномоченной организацией по согласованию с Министерством здравоохранения Российской Федерации.

#### **IV. Использование нормативно-справочной информации**

13. Использование нормативно-справочной информации участниками информационного взаимодействия осуществляется на безвозмездной основе.

14. Использование нормативно-справочной информации осуществляется посредством просмотра доступного содержания объекта нормативно-справочной и извлечения информации из Федерального реестра НСИ.

15. Просмотр доступного содержания объекта нормативно-справочной информации осуществляется на Портале нормативно-справочной информации без прохождения процедуры авторизации (аутентификации и идентификации) в открытом, общедоступном режиме.

16. Автоматизированное извлечение объектов нормативно-справочной информации из Федерального реестра НСИ участниками информационного взаимодействия осуществляется с использованием интеграционных подсистем единой системы.