



**Об оказании разовой финансовой помощи
на генотерапевтическое лечение спинально-мышечной атрофии первого
типа (болезнь Верднига-Гоффмана) несовершеннолетнего ребенка,
нуждающегося в дорогостоящем лечении**

*Принят Народным Хуралом
Республики Бурятия
27 апреля 2021 года*

Статья 1

Установить разовую финансовую помощь родителям (законным представителям), проживающим на территории Республики Бурятия не менее пяти лет, на генотерапевтическое лечение спинально-мышечной атрофии первого типа (болезнь Верднига-Гоффмана) несовершеннолетнего ребенка, нуждающегося в дорогостоящем лечении.

Статья 2

Порядок предоставления разовой финансовой помощи родителям (законным представителям) на генотерапевтическое лечение спинально-мышечной атрофии первого типа (болезнь Верднига-Гоффмана) несовершеннолетнего ребенка, нуждающегося в дорогостоящем лечении, предусмотренной настоящим Законом, определяется Правительством Республики Бурятия.

Статья 3

Финансирование расходов, связанных с реализацией настоящего Закона, осуществляется за счет средств республиканского бюджета при условии заключения соглашения между исполнительным органом государственной власти Республики Бурятия, уполномоченным Правительством Республики Бурятия, и налогоплательщиком – физическим лицом, зарегистрированным на территории муниципального образования «Еравнинский район» Республики Бурятия, о взаимных обязательствах в целях оказания финансовой помощи, установленной статьей 1 настоящего Закона.

Статья 4

Настоящий Закон вступает в силу после дня его официального опубликования и действует до 1 августа 2021 года.

Глава Республики Бурятия

г. Улан-Удэ
30 апреля 2021 года

№ 1494-VI



А.С. ЦЫДЕНОВ