



**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**