

ПРАВИТЕЛЬСТВО РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

ПОСТАНОВЛЕНИЕ

ОТ 15 СЕНТЯБРЯ 2015 ГОДА N 979

О ВНЕСЕНИИ ИЗМЕНЕНИЙ В [ПОСТАНОВЛЕНИЕ ПРАВИТЕЛЬСТВА РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ ОТ 29 ОКТЯБРЯ 2010 ГОДА N 865](#) И ОБ УТВЕРЖДЕНИИ [МЕТОДИКИ РАСЧЕТА УСТАНОВЛИВАЕМЫХ ПРОИЗВОДИТЕЛЯМИ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ ПРЕДЕЛЬНЫХ ОТПУСКНЫХ ЦЕН НА ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ, ВКЛЮЧЕННЫЕ В ПЕРЕЧЕНЬ ЖИЗНЕННО НЕОБХОДИМЫХ И ВАЖНЕЙШИХ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ, ПРИ ИХ ГОСУДАРСТВЕННОЙ РЕГИСТРАЦИИ И ПЕРЕРЕГИСТРАЦИИ](#)

(с изменениями на 31 октября 2020 года)

Информация об изменяющих документах

Документ с изменениями, внесенными:

[постановлением Правительства Российской Федерации от 8 октября 2018 года N 1207](#) (Официальный интернет-портал правовой информации www.pravo.gov.ru, 18.10.2018, N 0001201810180006);

[постановлением Правительства Российской Федерации от 31 октября 2020 года N 1771](#) (Официальный интернет-портал правовой информации www.pravo.gov.ru, 03.11.2020, N 0001202011030002).

Настоящий документ включен в [Перечень нормативных правовых актов и групп нормативных правовых актов, содержащих обязательные требования, в отношении которых не применяются положения частей 1, 2 и 3 статьи 15 Федерального закона "Об обязательных требованиях в Российской Федерации"](#), утвержденный [постановлением Правительства Российской Федерации от 31 декабря 2020 года N 2467](#).

- Примечание изготовителя базы данных.

Правительство Российской Федерации

постановляет:

1. Утвердить прилагаемые:

[изменения](#), которые вносятся в [постановление Правительства Российской Федерации от 29 октября 2010 года N 865 "О государственном регулировании цен на лекарственные препараты, включенные в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов"](#) (Собрание законодательства Российской Федерации, 2010, N 45, ст.5851; 2011, N 50, ст.7390; 2012, N 37, ст.5002);

[методику расчета устанавливаемых производителями лекарственных препаратов предельных отпускных цен на лекарственные препараты, включенные в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов, при их государственной регистрации и перерегистрации](#).

1_1. Министерству здравоохранения Российской Федерации и Федеральной антимонопольной службе давать при необходимости разъяснения по применению методики расчета устанавливаемых производителями лекарственных препаратов предельных отпускных цен на лекарственные препараты, включенные в перечень жизненно необходимых и

важнейших лекарственных препаратов, при их государственной регистрации и перерегистрации, утвержденной настоящим постановлением.

(Пункт дополнительно включен с 18 октября 2018 года [постановлением Правительства Российской Федерации от 8 октября 2018 года N 1207](#))

2. Настоящее постановление вступает в силу с 1 октября 2015 года.

Председатель Правительства
Российской Федерации
Д.Медведев

УТВЕРЖДЕНЫ
постановлением Правительства
Российской Федерации
от 15 сентября 2015 года N 979

ИЗМЕНЕНИЯ, КОТОРЫЕ ВНОСЯТСЯ В [ПОСТАНОВЛЕНИЕ ПРАВИТЕЛЬСТВА РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ](#)
[ОТ 29 ОКТЯБРЯ 2010 ГОДА N 865](#)

1. Абзац второй [пункта 1](#) изложить в следующей редакции:

"Правила государственной регистрации и перерегистрации устанавливаемых производителями лекарственных препаратов предельных отпускных цен на лекарственные препараты, включенные в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов;"

2. [Правила государственной регистрации предельных отпускных цен производителей на лекарственные препараты, включенные в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов](#), утвержденные указанным [постановлением](#), изложить в следующей редакции:

"УТВЕРЖДЕНЫ
постановлением Правительства
Российской Федерации
от 29 октября 2010 года N 865
(в редакции постановления
Правительства Российской Федерации
от 15 сентября 2015 года N 979)

ПРАВИЛА ГОСУДАРСТВЕННОЙ РЕГИСТРАЦИИ И ПЕРЕРЕГИСТРАЦИИ УСТАНОВЛИВАЕМЫХ
ПРОИЗВОДИТЕЛЯМИ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ ПРЕДЕЛЬНЫХ ОТПУСКНЫХ ЦЕН НА
ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ, ВКЛЮЧЕННЫЕ В ПЕРЕЧЕНЬ ЖИЗНЕННО НЕОБХОДИМЫХ И
ВАЖНЕЙШИХ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ

1. Настоящие Правила устанавливают порядок осуществления государственной регистрации и перерегистрации устанавливаемых производителями государств - членов Евразийского экономического союза и иностранными производителями лекарственных препаратов (далее - производители) предельных отпускных цен на лекарственные препараты, включенные в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов, ежегодно утверждаемый Правительством Российской Федерации (далее - лекарственные препараты).

2. Государственная регистрация и перерегистрация предельных отпускных цен производителей на лекарственные препараты осуществляется в рублях.

3. Министерство здравоохранения Российской Федерации осуществляет регистрацию предельной отпускной цены производителя на лекарственный препарат, ее перерегистрацию, внесение указанной зарегистрированной (перерегистрированной) предельной отпускной цены в государственный реестр предельных отпускных цен производителей на лекарственные препараты, включенные в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов (далее - государственный реестр), выдачу держателю или владельцу регистрационного удостоверения лекарственного препарата (уполномоченному им лицу) выписки из приказа Министерства здравоохранения Российской Федерации о государственной регистрации (перерегистрации) предельной отпускной цены производителя на лекарственный препарат.

4. Для государственной регистрации и перерегистрации предельной отпускной цены производителя на лекарственный препарат в Министерство здравоохранения Российской Федерации представляются следующие документы (на бумажном носителе в 2 экземплярах и в электронном виде):

а) заявление о регистрации или перерегистрации предельной отпускной цены производителя на лекарственный препарат по форме, утверждаемой Министерством здравоохранения Российской Федерации, содержащее следующие сведения:

наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата, адрес электронной почты, наименование производителя, место нахождения производственных площадок, участвующих в процессе производства лекарственного препарата, с указанием стадии процесса производства;

наименование лекарственного препарата (международное непатентованное, или группировочное, или химическое и торговое наименования);

номер регистрационного удостоверения лекарственного препарата;

лекарственная форма с указанием дозировки лекарственного препарата и его количества во вторичной (потребительской) упаковке, а также комплектность;

штриховой код, нанесенный на вторичную (потребительскую) упаковку лекарственного препарата;

код лекарственного препарата по анатомо-терапевтическо-химической классификации, рекомендованной Всемирной организацией здравоохранения;

код лекарственного препарата в соответствии с [Общероссийским классификатором продукции](#) и (или) [единой Товарной номенклатурой внешнеэкономической деятельности Евразийского экономического союза](#);

предельная отпускная цена производителя на лекарственный препарат, рассчитанная в соответствии с [методикой расчета устанавливаемых производителями лекарственных препаратов предельных отпускных цен на лекарственные препараты, включенные в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов, при их государственной регистрации и перерегистрации](#), утвержденной [постановлением Правительства Российской Федерации от 15 сентября 2015 года N 979 "О внесении изменений в постановление Правительства Российской Федерации от 29 октября 2010 года N 865 и об утверждении методики расчета устанавливаемых производителями лекарственных препаратов предельных отпускных цен на лекарственные препараты, включенные в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов, при их государственной регистрации и перерегистрации"](#) (далее - [методика](#));

подпись и расшифровка подписи уполномоченного лица, должность, контактные телефоны;

б) копия лицензии на производство лекарственных средств;

в) копия регистрационного удостоверения лекарственного препарата;

г) следующие документы, представляемые с учетом требований [методики](#):

сведения об объемах и ценах отпуска находящихся в обращении в Российской Федерации лекарственных препаратов производства государств - членов Евразийского экономического союза;

расчет предельных отпускных цен на лекарственные препараты производства государств - членов Евразийского экономического союза, представляемых на государственную регистрацию;

расчет предельных отпускных цен на лекарственные препараты производства государств - членов Евразийского экономического союза, представляемых на государственную перерегистрацию;

обоснование предельных отпускных цен на лекарственные препараты, включенные в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов, представляемых на государственную регистрацию или перерегистрацию;

сведения об объемах и ценах ввоза лекарственных препаратов иностранного производства, находящихся в обращении на территории Российской Федерации;

расчет предельных отпускных цен на лекарственные препараты иностранного производства, представляемых на государственную регистрацию.

5. Министерство здравоохранения Российской Федерации не вправе требовать у держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата (уполномоченного им лица) представления копий документов, предусмотренных подпунктами "б" и "в" пункта 4 настоящих Правил. Держатель или владелец регистрационного удостоверения лекарственного препарата (уполномоченное им лицо) вправе представить копии указанных документов по собственной инициативе.

6. В случае представления держателем или владельцем регистрационного удостоверения лекарственного препарата (уполномоченным им лицом) заявления о регистрации предельной отпускной цены производителя на лекарственный препарат до истечения 3 лет со дня принятия решения об исключении предельной отпускной цены на заявляемый лекарственный препарат из государственного реестра, принятого на основании заявления этого держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата (уполномоченного им лица), заявленная предельная отпускная цена не может превышать ранее исключенную.

7. Министерство здравоохранения Российской Федерации в течение 15 рабочих дней со дня обращения держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата (уполномоченного им лица):

а) осуществляет проверку полноты представленных в соответствии с пунктом 4 настоящих Правил документов (далее - документы) и содержащихся в них сведений;

б) в случае если держатель или владелец регистрационного удостоверения лекарственного препарата (уполномоченное им лицо) не представил:

копию регистрационного удостоверения на лекарственный препарат, - проверяет сведения о государственной регистрации лекарственного препарата на основании данных [государственного реестра лекарственных средств](#);

копию лицензии на производство лекарственных средств, - запрашивает и получает в порядке межведомственного информационного взаимодействия от Министерства промышленности и торговли Российской Федерации информацию о наличии по данным реестра лицензий на производство лекарственных средств для медицинского применения соответствующей лицензии у производителя (в отношении российского производителя);

в) проводит в соответствии с [методикой](#) проверку предельной отпускной цены производителя на лекарственный препарат для решения вопроса о направлении 1 экземпляра документов в Федеральную антимонопольную службу;

г) принимает решение об отказе в государственной регистрации или перерегистрации предельной отпускной цены производителя на лекарственный препарат в случае отсутствия в представленных документах необходимых сведений, выявления содержащихся в них недостоверных сведений или превышения заявленной предельной отпускной цены при подаче заявления с учетом требований пункта 6 настоящих Правил, а также в случае непредставления сведений в соответствии с пунктом 10 настоящих Правил.

8. Федеральная антимонопольная служба в течение 15 рабочих дней со дня получения документов проводит в соответствии с [методикой](#) экономический анализ предельной отпускной цены производителя на лекарственный препарат, а также принимает и направляет в Министерство здравоохранения Российской Федерации решение о

согласовании указанной предельной отпускной цены или об отказе в ее согласовании (с изложением причин отказа).

9. Министерство здравоохранения Российской Федерации в течение 5 рабочих дней со дня получения решения Федеральной антимонопольной службы о согласовании предельной отпускной цены производителя на лекарственный препарат или об отказе в ее согласовании принимает решение о государственной регистрации или перерегистрации предельной отпускной цены производителя на лекарственный препарат или об отказе в государственной регистрации указанной цены с учетом решения, принятого Федеральной антимонопольной службой.

10. В случае необходимости уточнения сведений, содержащихся в представленных документах, получения дополнительной необходимой информации держатель или владелец регистрационного удостоверения лекарственного препарата (уполномоченное им лицо) представляет по запросу Министерства здравоохранения Российской Федерации соответствующую документально оформленную информацию. При этом срок рассмотрения документов, предусмотренный пунктом 7 настоящих Правил, увеличивается не более чем на 10 рабочих дней.

В случае необходимости уточнения сведений, содержащихся в представленных документах, получения дополнительной необходимой информации держатель или владелец регистрационного удостоверения лекарственного препарата (уполномоченное им лицо), юридические лица, осуществляющие деятельность при обращении лекарственных средств, органы исполнительной власти в пределах их компетенции представляют по запросу Федеральной антимонопольной службы соответствующую документально оформленную информацию. При этом срок рассмотрения документов, предусмотренный пунктом 8 настоящих Правил, увеличивается не более чем на 10 рабочих дней.

При непоступлении от держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата (уполномоченного им лица) в пределах установленного срока запрошенной документально оформленной информации Федеральная антимонопольная служба в течение 5 рабочих дней со дня истечения срока ее представления принимает решение об отказе в согласовании предельной отпускной цены производителя на лекарственный препарат и направляет его в Министерство здравоохранения Российской Федерации, которое в течение 5 рабочих дней со дня получения этого решения принимает решение об отказе в государственной регистрации или перерегистрации указанной цены, о чем в письменной форме уведомляет держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата (уполномоченное им лицо).

11. В случае принятия решения о государственной регистрации или перерегистрации предельной отпускной цены производителя на лекарственный препарат Министерство здравоохранения Российской Федерации вносит соответствующие данные в государственный реестр, выдает держателю или владельцу регистрационного удостоверения лекарственного препарата (уполномоченному им лицу) выписку из приказа о государственной регистрации или перерегистрации предельной отпускной цены производителя на лекарственный препарат и размещает соответствующую информацию на своем официальном сайте в информационно-телекоммуникационной сети "Интернет".

12. В случае принятия решения об отказе в государственной регистрации или перерегистрации предельной отпускной цены производителя на лекарственный препарат Министерство здравоохранения Российской Федерации уведомляет держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата (уполномоченное им лицо) в письменной форме о принятом решении (с изложением причин отказа).

13. Основанием для отказа в согласовании Федеральной антимонопольной службой государственной регистрации или перерегистрации предельной отпускной цены производителя на лекарственный препарат, отказа в государственной регистрации или перерегистрации Министерством здравоохранения Российской Федерации предельной отпускной цены производителя на лекарственный препарат с учетом решения, принятого Федеральной антимонопольной службой, является:

а) представление недостоверных сведений;

б) представление документов в неполном объеме и (или) неполнота содержащихся в них сведений;

в) превышение представленной для государственной регистрации или перерегистрации предельной отпускной цены производителя на лекарственный препарат над ценой, рассчитанной в соответствии с [методикой](#).

14. Решение об отказе в государственной регистрации или перерегистрации предельной отпускной цены производителя на лекарственный препарат может быть обжаловано в судебном порядке.

15. Для государственной регистрации предельных отпускных цен производителей на лекарственные препараты, не поступавшие в обращение на территории Российской Федерации, кроме документов, представляются:

а) производителями государств - членов Евразийского экономического союза:

расчет расходов, связанных с разработкой, производством и реализацией лекарственного препарата, с представлением необходимых документов;

данные об учетной политике предприятия в части способа учета и распределения общепроизводственных и общехозяйственных расходов на себестоимость лекарственных препаратов;

данные, документально подтверждающие сумму общепроизводственных и общехозяйственных расходов;

информация о способе отнесения общепроизводственных и общехозяйственных расходов на себестоимость конкретного лекарственного препарата;

данные об объемах выпуска лекарственного препарата, его удельном весе в общем объеме производимых лекарственных препаратов;

документальное подтверждение и расшифровка затрат, занимающих наибольший удельный вес в себестоимости препаратов;

расшифровка расходов на производство лекарственного препарата по статьям "Сырье" и "Материалы", а также документальное подтверждение расходов по указанным статьям;

б) производителями государств - членов Евразийского экономического союза, планирующими осуществлять первичную и (или) вторичную упаковку лекарственного препарата в Российской Федерации, держателем или владельцем регистрационного удостоверения лекарственного препарата (уполномоченным им лицом) в случае отсутствия зарегистрированной предельной отпускной цены иностранного производителя на этот лекарственный препарат - размер минимальной отпускной цены производителя (без учета наименования производственных площадок, участвующих в процессе производства) на лекарственный препарат в странах, указанных в [приложении N 4 к методике](#), с учетом расходов, связанных с таможенным оформлением (таможенных пошлин и сборов за таможенное оформление), а также сведения (по выбору держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата (уполномоченного им лица), подтверждающие представленную минимальную отпускную цену производителя на лекарственный препарат (на бумажном носителе с заверенным в установленном порядке переводом на русский язык);

в) иностранными производителями - размер минимальной отпускной цены иностранного производителя (без учета наименования производственных площадок, участвующих в процессе производства) на лекарственный препарат в странах, указанных в [приложении N 4 к методике](#), с учетом расходов, связанных с таможенным оформлением (таможенных пошлин и сборов за таможенное оформление), а также сведения (по выбору держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата (уполномоченного им лица), подтверждающие представленную минимальную отпускную цену иностранного производителя на лекарственный препарат (на бумажном носителе с заверенным в установленном порядке переводом на русский язык).

16. Держатель или владелец регистрационного удостоверения (уполномоченное им лицо) воспроизведенного лекарственного препарата иностранного производства или воспроизведенного лекарственного препарата производства государств - членов Евразийского экономического союза, не находящегося в обращении в Российской Федерации, представляет для государственной регистрации предельную отпускную цену производителя на лекарственный препарат, не превышающую 80 процентов средней зарегистрированной предельной отпускной цены производителя на референтный лекарственный препарат, рассчитанной за период 3 лет до представления держателем или владельцем регистрационного удостоверения (уполномоченным им лицом) указанного воспроизведенного лекарственного препарата предельной отпускной цены, рассчитанной исходя из стоимости одной лекарственной формы, а в случае его отсутствия - предельную отпускную цену, не превышающую 80 процентов максимальной зарегистрированной предельной отпускной цены производителя на аналогичный лекарственный препарат (по международному

непатентованному наименованию или при его отсутствии - химическому или группировочному наименованию, лекарственной форме и дозировке (концентрации, активности в единицах действия), рассчитанной исходя из максимальной стоимости одной лекарственной формы. В случае если с момента государственной регистрации цены на референтный лекарственный препарат прошло менее 3 лет, расчет производится исходя из фактического периода государственной регистрации цены на референтный лекарственный препарат.

Держатель или владелец регистрационного удостоверения (уполномоченное им лицо) второго и последующих воспроизведенных лекарственных препаратов иностранного производства, не находящихся в обращении в Российской Федерации, представляет для государственной регистрации предельную отпускную цену производителя на лекарственный препарат ниже на 5 процентов последней зарегистрированной предельной отпускной цены производителя на аналогичный воспроизведенный лекарственный препарат (по международному непатентованному наименованию или при его отсутствии - химическому или группировочному наименованию, лекарственной форме, дозировке (концентрации, активности в единицах действия), рассчитанной исходя из максимальной стоимости одной лекарственной формы.

При снижении от максимальной зарегистрированной предельной отпускной цены производителя на референтный лекарственный препарат, а в случае его отсутствия - от максимальной зарегистрированной цены на аналогичный лекарственный препарат (по международному непатентованному наименованию или при его отсутствии - химическому или группировочному наименованию, лекарственной форме и дозировке (концентрации, активности в единицах действия), рассчитанной исходя из максимальной стоимости одной лекарственной формы, на 40 процентов предельная отпускная цена производителя на воспроизведенный лекарственный препарат иностранного производства не может превышать 60 процентов максимальной зарегистрированной предельной отпускной цены производителя на референтный лекарственный препарат, а в случае его отсутствия - максимальной зарегистрированной предельной отпускной цены производителя на аналогичный лекарственный препарат (по международному непатентованному наименованию или при его отсутствии - химическому или группировочному наименованию, лекарственной форме и дозировке (концентрации, активности в единицах действия), рассчитанной исходя из максимальной стоимости одной лекарственной формы.

17. Держатель или владелец регистрационного удостоверения (уполномоченное им лицо) биоаналогового (биоподобного) лекарственного препарата иностранного производства или биоаналогового (биоподобного) лекарственного препарата производства государств - членов Евразийского экономического союза, не находящегося в обращении в Российской Федерации, представляет для государственной регистрации предельную отпускную цену производителя на лекарственный препарат, не превышающую 90 процентов средней зарегистрированной предельной отпускной цены производителя на референтный лекарственный препарат, рассчитанной за период 3 лет до представления держателем или владельцем регистрационного удостоверения (уполномоченным им лицом) указанного биоаналогового (биоподобного) лекарственного препарата предельной отпускной цены, рассчитанной исходя из стоимости одной лекарственной формы, а в случае его отсутствия - предельную отпускную цену, не превышающую 90 процентов максимальной зарегистрированной предельной отпускной цены на аналогичный лекарственный препарат (по международному непатентованному наименованию или при его отсутствии - химическому или группировочному наименованию, лекарственной форме и дозировке (концентрации, активности в единицах действия), рассчитанной исходя из максимальной стоимости одной лекарственной формы. В случае если с момента государственной регистрации цены на референтный лекарственный препарат прошло менее 3 лет, расчет производится исходя из фактического периода государственной регистрации цены на референтный лекарственный препарат.

Держатель или владелец регистрационного удостоверения (уполномоченное им лицо) второго и последующих биоаналоговых (биоподобных) лекарственных препаратов иностранного производства, не находящихся в обращении в Российской Федерации, представляет для государственной регистрации предельную отпускную цену производителя на лекарственный препарат ниже на 5 процентов последней зарегистрированной предельной отпускной цены производителя на аналогичный лекарственный препарат (по международному непатентованному наименованию или при его отсутствии - химическому или группировочному наименованию, лекарственной форме и дозировке (концентрации, активности в единицах действия), рассчитанной исходя из стоимости одной лекарственной формы.

При снижении от максимальной зарегистрированной предельной отпускной цены производителя на референтный лекарственный препарат, а в случае его отсутствия - от максимальной зарегистрированной предельной отпускной цены производителя на аналогичный лекарственный препарат (по международному непатентованному наименованию или при его отсутствии - химическому или группировочному наименованию, лекарственной форме и дозировке (концентрации, активности в единицах действия), рассчитанной исходя из максимальной стоимости одной лекарственной формы, на 40 процентов предельная отпускная цена производителя на биоаналоговый (биоподобный)

лекарственный препарат иностранного производства не может превышать 60 процентов максимальной зарегистрированной предельной отпускной цены производителя на референтный лекарственный препарат, а в случае его отсутствия - максимальной зарегистрированной предельной отпускной цены производителя на аналогичный лекарственный препарат (по международному непатентованному наименованию или при его отсутствии - химическому или группировочному наименованию, лекарственной форме и дозировке (концентрации, активности в единицах действия), рассчитанной исходя из стоимости одной лекарственной формы.

18. Зарегистрированная предельная отпускная цена производителя на лекарственный препарат может быть перерегистрирована на основании заявления и документов, поданных держателем или владельцем регистрационного удостоверения лекарственного препарата (уполномоченного им лица) до 1 октября каждого года. Государственная перерегистрация осуществляется исходя из расчета, предусмотренного [методикой](#), не чаще 1 раза в календарном году.

19. Зарегистрированная предельная отпускная цена на лекарственный препарат производства государств - членов Евразийского экономического союза может быть перерегистрирована:

а) для лекарственных препаратов нижнесреднего ценового сегмента до 500 рублей (включительно) - в случае увеличения цен на сырье и материалы, используемые при производстве конкретного лекарственного препарата, а также накладных расходов, которые в равной степени влияют на уровень зарегистрированных цен на все лекарственные препараты, отнесенные к одному международному непатентованному наименованию (колебания валютных курсов, повышение ставок налогов, рост тарифов на электроэнергию, теплоснабжение, водоснабжение, тарифов на перевозки, цен на топливо, форс-мажорные обстоятельства, возникшие у поставщиков сырья и материалов), но не выше уровня фактической инфляции предшествующего календарного года с учетом прогнозируемого уровня инфляции текущего года, установленного федеральным законом о федеральном бюджете на соответствующий финансовый год и плановый период;

б) в случае изменения цен на сырье и материалы, а также изменения накладных расходов, но не выше прогнозируемого уровня инфляции текущего года, установленного федеральным законом о федеральном бюджете на соответствующий финансовый год и плановый период;

в) в случае если средневзвешенная фактическая отпускная цена на лекарственный препарат за период, истекший со дня государственной регистрации (последней перерегистрации) предельной отпускной цены, была ниже зарегистрированной на этот период цены не более чем на прогнозируемый уровень инфляции, установленный на текущий год федеральным законом о федеральном бюджете на соответствующий финансовый год и плановый период, но не выше разницы между прогнозируемым уровнем инфляции текущего года, установленного федеральным законом о федеральном бюджете на соответствующий финансовый год и плановый период, и разницей, рассчитанной в процентах от зарегистрированной цены, между зарегистрированной предельной отпускной ценой производителя на лекарственный препарат и средневзвешенной фактической отпускной ценой на лекарственный препарат за период, истекший со дня государственной регистрации (последней перерегистрации) предельной отпускной цены.

20. При государственной перерегистрации предельных отпускных цен производителей государств - членов Евразийского экономического союза документы на иностранном языке представляются на бумажном носителе с заверенным в установленном порядке переводом на русский язык.

Данные в отношении всех фактических цен в валюте государства - члена Евразийского экономического союза представляются с учетом пересчета на рубли по курсу, установленному Центральным банком Российской Федерации на дату, когда производителем была осуществлена фактическая реализация лекарственных препаратов организации оптовой торговли и (или) аптечной организации либо индивидуальному предпринимателю, имеющему лицензию на фармацевтическую деятельность.

21. Зарегистрированная предельная отпускная цена на лекарственный препарат иностранного производителя может быть перерегистрирована в случае, если рост курса национальной валюты государства - производителя к рублю за период со дня государственной регистрации (последней перерегистрации) предельной отпускной цены производителя на лекарственный препарат до дня подачи документов на очередную ее перерегистрацию превышает прогнозируемый уровень инфляции текущего года, установленный федеральным законом о федеральном бюджете на соответствующий финансовый год и плановый период.

Государственная перерегистрация предельной отпускной цены для иностранных производителей осуществляется с учетом прогнозируемого уровня инфляции текущего года, установленного федеральным законом о федеральном

бюджете на соответствующий финансовый год и плановый период, но не выше разницы между прогнозируемым уровнем инфляции текущего года, установленным федеральным законом о федеральном бюджете на соответствующий финансовый год и плановый период, и разницей, рассчитанной в процентах от зарегистрированной цены, между зарегистрированной предельной отпускной ценой производителя на лекарственный препарат и средневзвешенной фактической ценой ввоза лекарственного препарата за период, истекший со дня государственной регистрации (последней перерегистрации) предельной отпускной цены, с учетом минимальной отпускной цены производителя (без учета наименования производственных площадок, участвующих в процессе производства) на такой лекарственный препарат в странах, указанных в [приложении N 4 к методике](#), с представлением сведений (по выбору держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата (уполномоченного им лица), подтверждающих представленную минимальную отпускную цену производителя на лекарственный препарат (на бумажном носителе с заверенным в установленном порядке переводом на русский язык).

22. При государственной перерегистрации предельных отпускных цен производителей государств - членов Евразийского экономического союза, в том числе осуществляющих первичную и (или) вторичную упаковку лекарственного препарата в Российской Федерации, на лекарственные препараты в случаях, предусмотренных подпунктами "а" и "б" пункта 19 настоящих Правил, предельный уровень рентабельности не может превышать 30 процентов.

23. На основании заявления держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата (уполномоченного им лица) о снижении зарегистрированной предельной отпускной цены производителя Министерством здравоохранения Российской Федерации рассматривается вопрос о внесении соответствующих изменений в реестровую запись государственного реестра.

В случае снижения зарегистрированной предельной отпускной цены производителя на основании заявления держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата (уполномоченного им лица) цена на такой препарат не может быть заявлена держателем или владельцем регистрационного удостоверения лекарственного препарата (уполномоченным им лицом) на перерегистрацию в течение года со дня принятия решения о снижении предельной отпускной цены.

Министерство здравоохранения Российской Федерации по результатам внесения соответствующих изменений в государственный реестр выдает держателю или владельцу регистрационного удостоверения лекарственного препарата (уполномоченному им лицу) выписку из государственного реестра.

24. Государственная регистрация и перерегистрация предельных отпускных цен производителей на лекарственные препараты осуществляется для производителей бесплатно.

25. Федеральная антимонопольная служба отменяет решение о согласовании предельной отпускной цены производителя на лекарственный препарат, если после принятия такого решения установлено, что держателем или владельцем регистрационного удостоверения лекарственного препарата (уполномоченным им лицом) были представлены повлиявшие на результат решения недостоверные сведения.

Министерство здравоохранения Российской Федерации отменяет решение о государственной регистрации или перерегистрации предельной отпускной цены производителя на лекарственный препарат в случае, если после принятия такого решения установлено, что держателем или владельцем регистрационного удостоверения лекарственного препарата (уполномоченным им лицом) были представлены недостоверные сведения, повлиявшие на результат принятого Министерством решения, а также в случае, если Федеральная антимонопольная служба отменила решение о согласовании предельной отпускной цены производителя на лекарственный препарат. Министерство здравоохранения Российской Федерации в указанных случаях исключает зарегистрированную (перерегистрированную) предельную отпускную цену из государственного реестра."

3. В [Правилах ведения государственного реестра предельных отпускных цен производителей на лекарственные препараты, включенные в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов](#), утвержденных указанным [постановлением](#):

а) [пункт 5](#) изложить в следующей редакции:

"5. Реестровая запись содержит следующие сведения:

а) наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата, наименование производителя лекарственного препарата, место нахождения производственных площадок, участвующих в процессе производства лекарственного препарата, с указанием стадии процесса производства;

б) наименование лекарственного препарата (международное непатентованное, или группировочное, или химическое и торговое наименования);

в) номер регистрационного удостоверения лекарственного препарата;

г) лекарственная форма с указанием дозировки лекарственного препарата и его количества во вторичной (потребительской) упаковке, а также комплектность;

д) зарегистрированная предельная отпускная цена производителя на лекарственный препарат в рублях;

е) дата и номер приказа Министерства здравоохранения Российской Федерации о государственной регистрации, перерегистрации предельной отпускной цены производителя на лекарственный препарат;

ж) штриховой код, нанесенный на вторичную (потребительскую) упаковку лекарственного препарата;

з) код лекарственного препарата по анатомо-терапевтическо-химической классификации, рекомендованной Всемирной организацией здравоохранения.";

б) дополнить пунктом 6_1 следующего содержания:

"6_1. Внесение изменений в реестровую запись о государственной регистрации предельной отпускной цены производителя на лекарственный препарат в части изменения наименования лекарственного препарата (международного непатентованного, или группировочного, или химического и торгового наименования), написания лекарственной формы, написания дозировки лекарственного препарата, изменения держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата, изменения производителя лекарственного препарата, наименования производственных площадок, участвующих в процессе производства лекарственного препарата, номера регистрационного удостоверения лекарственного препарата, штрихового кода, нанесенного на вторичную (потребительскую) упаковку лекарственного препарата, комплектности лекарственного препарата (при условии отсутствия изменения его количества во вторичной (потребительской) упаковке) осуществляется на основании заявления держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата (уполномоченного им лица) Министерством здравоохранения Российской Федерации без согласования с Федеральной антимонопольной службой с сохранением последней зарегистрированной цены на лекарственный препарат. Министерство здравоохранения Российской Федерации по результатам внесения изменений в реестровую запись выдает держателю или владельцу регистрационного удостоверения лекарственного препарата (уполномоченному им лицу) выписку из реестра.";

в) [пункт 7](#) дополнить подпунктом "г" следующего содержания:

"г) отмены решения о государственной регистрации или перерегистрации предельной отпускной цены производителя на лекарственный препарат.".

УТВЕРЖДЕНА
постановлением Правительства
Российской Федерации
от 15 сентября 2015 года N 979
(В редакции, введенной в действие
с 18 октября 2018 года
[постановлением Правительства](#)
[Российской Федерации](#)
[от 8 октября 2018 года N 1207](#). -
[См. предыдущую редакцию](#))

МЕТОДИКА РАСЧЕТА УСТАНОВЛИВАЕМЫХ ПРОИЗВОДИТЕЛЯМИ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ ПРЕДЕЛЬНЫХ ОТПУСКНЫХ ЦЕН НА ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ, ВКЛЮЧЕННЫЕ В ПЕРЕЧЕНЬ ЖИЗНЕННО НЕОБХОДИМЫХ И ВАЖНЕЙШИХ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ, ПРИ ИХ ГОСУДАРСТВЕННОЙ РЕГИСТРАЦИИ И ПЕРЕРЕГИСТРАЦИИ

(с изменениями на 31 октября 2020 года)

I. ОБЩИЕ ПОЛОЖЕНИЯ

1. Настоящая методика устанавливает порядок расчета предельных отпускных цен производителей лекарственных препаратов (далее - производители) на лекарственные препараты, включенные в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов (далее - лекарственные препараты), при их государственной регистрации и перерегистрации.

II. РАСЧЕТ ПРЕДЕЛЬНОЙ ОТПУСКНОЙ ЦЕНЫ НА РЕФЕРЕНТНЫЙ ЛЕКАРСТВЕННЫЙ ПРЕПАРАТ ПРИ ЕЕ ГОСУДАРСТВЕННОЙ РЕГИСТРАЦИИ

2. Предельная отпускная цена на референтный лекарственный препарат устанавливается для каждого производителя в рамках регистрационного удостоверения референтного лекарственного препарата в соответствии с требованиями [пунктов 24 и 25 Правил государственной регистрации и перерегистрации устанавливаемых производителями лекарственных препаратов предельных отпускных цен на лекарственные препараты, включенные в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов](#), утвержденных [постановлением Правительства Российской Федерации от 29 октября 2010 г. N 865 "О государственном регулировании цен на лекарственные препараты, включенные в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов"](#) (далее - Правила), на основании данных, рассчитанных в соответствии с настоящей методикой.

3. Предлагаемая к государственной регистрации предельная отпускная цена производителей государств - членов Евразийского экономического союза на референтный лекарственный препарат не может превышать:

а) средневзвешенную фактическую отпускную цену на референтный лекарственный препарат за отчетный период, рассчитанную в соответствии с [разделом IV настоящей методики](#) на основании сведений об объемах и отпускных ценах находящихся в обращении в Российской Федерации лекарственных препаратов производителей государств - членов Евразийского экономического союза и иностранных производителей, осуществляющих первичную и (или) вторичную упаковку лекарственного препарата в Российской Федерации, согласно [приложению N 1](#);

б) в случае если лекарственный препарат иностранного производства или производителя государства - члена Евразийского экономического союза реализуется в иностранных государствах, в отношении которых представляется информация об уровне минимальных отпускных цен на лекарственные препараты согласно [приложению N 2](#), - минимальную отпускную цену производителя (без учета производственных площадок) на лекарственный препарат в указанных государствах, рассчитанную в соответствии с [разделом VII настоящей методики](#) на основании расчета предельной отпускной цены производителя на лекарственный препарат, представляемой на государственную регистрацию (перерегистрацию), согласно [приложению N 3](#) с учетом расходов, связанных с таможенным оформлением.

(Подпункт в редакции, введенной в действие с 3 ноября 2020 года [постановлением Правительства Российской Федерации от 31 октября 2020 года N 1771](#). - См. [предыдущую редакцию](#))

4. Предлагаемая к государственной регистрации предельная отпускная цена иностранных производителей на референтный лекарственный препарат не может превышать:

а) средневзвешенную фактическую цену ввоза референтного лекарственного препарата за отчетный период с учетом расходов, связанных с таможенным оформлением, рассчитанную в соответствии с [разделом VI настоящей методики](#) на основании сведений об объемах и о ценах ввоза лекарственного препарата иностранного производства, находящегося в обращении на территории Российской Федерации, за отчетный период согласно [приложению N 4](#);

б) минимальную отпускную цену иностранного производителя (без учета производственных площадок) на референтный лекарственный препарат в иностранных государствах, указанных в [приложении N 2 к настоящей методике](#), определенную в соответствии с [разделом VII настоящей методики](#) на основании расчета, предусмотренного [приложением N 3 к настоящей методике](#), с учетом расходов, связанных с таможенным оформлением.

5. Предлагаемая к государственной регистрации предельная отпускная цена иностранных производителей на референтный лекарственный препарат, осуществляющих или планирующих осуществлять первичную и (или) вторичную упаковку лекарственного препарата на территории Российской Федерации, не может превышать:

а) средневзвешенную фактическую отпускную цену на референтный лекарственный препарат за отчетный период, рассчитанную в соответствии с [разделом IV настоящей методики](#) на основании сведений, предусмотренных [приложением N 1 к настоящей методике](#);

б) минимальную отпускную цену иностранного производителя (без учета производственных площадок) на референтный лекарственный препарат, рассчитанную в соответствии с [разделом VII настоящей методики](#) на основании расчета, предусмотренного [приложением N 3 к настоящей методике](#), и сведений об уровне минимальных цен лекарственного препарата в иностранных государствах, указанных в [приложении N 2 к настоящей методике](#), с учетом расходов, связанных с таможенным оформлением.

6. При государственной регистрации предельная отпускная цена на референтный лекарственный препарат для всех производителей в рамках регистрационного удостоверения лекарственного препарата с учетом требований [пункта 24 Правил](#) не может превышать уровень минимальной из цен, рассчитанных с учетом требований [пунктов 3-5 настоящей методики](#).

7. Предлагаемая к государственной регистрации предельная отпускная цена на референтный лекарственный препарат для всех производителей лекарственного препарата без учета формы выпуска лекарственного препарата, за исключением случаев, предусмотренных [пунктом 25 Правил](#), не может превышать:

а) в случае если в рамках одного регистрационного удостоверения лекарственного препарата зарегистрированы предельные отпускные цены на референтный лекарственный препарат с такой же лекарственной формой и дозировкой (концентрацией, активностью в единицах действия), - предельную отпускную цену на референтный лекарственный препарат, рассчитанную исходя из среднего арифметического значения стоимости одной лекарственной формы лекарственных препаратов, имеющих ближайшие смежные количества во вторичной (потребительской) упаковке, на основании сведений о наличии зарегистрированных предельных отпускных цен заявляемого лекарственного препарата согласно [приложению N 5](#).

б) в случае если не зарегистрированы предельные отпускные цены на референтный лекарственный препарат с такой же дозировкой (концентрацией, активностью в единицах действия), - предельную отпускную цену на референтный лекарственный препарат, рассчитанную исходя из среднего арифметического значения стоимости единицы действующего вещества лекарственных препаратов, имеющих ближайшие смежные дозировки, на основании сведений, предусмотренных [приложением N 5 к настоящей методике](#).

8. В случае если по состоянию на дату представления заявления о государственной регистрации предельной отпускной цены производителя на референтный лекарственный препарат в Министерство здравоохранения Российской Федерации в рамках международного непатентованного наименования и лекарственной формы зарегистрированы предельные отпускные цены производителей на соответствующие воспроизведенные, биоаналоговые (биоподобные) лекарственные препараты, при этом предельная отпускная цена производителя на референтный лекарственный препарат не зарегистрирована, то предлагаемая к государственной регистрации предельная отпускная цена на референтный лекарственный препарат не может превышать максимальную зарегистрированную предельную отпускную цену на соответствующий воспроизведенный, биоаналоговый (биоподобный) лекарственный препарат.

III. РАСЧЕТ ПРЕДЕЛЬНОЙ ОТПУСКНОЙ ЦЕНЫ НА ВОСПРОИЗВЕДЕННЫЙ, БИОАНАЛОГОВЫЙ (БИОПОДОБНЫЙ) ЛЕКАРСТВЕННЫЙ ПРЕПАРАТ ПРИ ЕЕ ГОСУДАРСТВЕННОЙ РЕГИСТРАЦИИ

9. Предельная отпускная цена на воспроизведенный, биоаналоговый (биоподобный) лекарственный препарат (далее - воспроизведенный лекарственный препарат) устанавливается для каждого производителя в рамках регистрационного удостоверения лекарственного препарата в соответствии с требованиями [пунктов 24 и 25 Правил](#), на основании данных, рассчитанных в соответствии с настоящей методикой для каждой группы производителей лекарственных препаратов.

10. Предлагаемая к государственной регистрации предельная отпускная цена производителей государств - членов Евразийского экономического союза на воспроизведенный лекарственный препарат не может превышать:

а) отпускную цену, рассчитанную с учетом требований [пунктов 26-28 Правил](#) и в соответствии с [разделом VIII настоящей методики](#) на основании данных расчета предельной отпускной цены на воспроизведенный, биоаналоговый (биоподобный) лекарственный препарат, представляемой на государственную регистрацию, согласно [приложению N 6](#);

б) средневзвешенную фактическую отпускную цену на воспроизведенный лекарственный препарат за отчетный период, рассчитанную в соответствии с [разделом IV настоящей методики](#) на основании сведений, предусмотренных [приложением N 1 к настоящей методике](#);

в) в случае если лекарственный препарат иностранного производства или производителя государства - члена Евразийского экономического союза реализуется в иностранных государствах, в отношении которых представляется информация об уровне минимальных отпускных цен на лекарственные препараты, указанных в [приложении N 2 к настоящей методике](#), - минимальную отпускную цену производителя (без учета производственных площадок) на лекарственный препарат в указанных государствах, рассчитанную в соответствии с [разделом VII настоящей методики](#) на основании расчета предельной отпускной цены производителя на лекарственный препарат, представляемой на государственную регистрацию (перерегистрацию), предусмотренного [приложением N 3 к настоящей методике](#), с учетом расходов, связанных с таможенным оформлением.

(Подпункт в редакции, введенной в действие с 3 ноября 2020 года [постановлением Правительства Российской Федерации от 31 октября 2020 года N 1771](#). - См. [предыдущую редакцию](#))

11. Предлагаемая к государственной регистрации предельная отпускная цена иностранных производителей на воспроизведенный лекарственный препарат не может превышать:

а) отпускную цену, рассчитанную с учетом требований [пунктов 26-28 Правил](#) и в соответствии с [разделом VIII настоящей методики](#) на основании расчета, предусмотренного [приложением N 6 к настоящей методике](#);

б) средневзвешенную фактическую цену ввоза лекарственного препарата за отчетный период с учетом расходов, связанных с таможенным оформлением, рассчитанную в соответствии с [разделом VI настоящей методики](#) на основании сведений, предусмотренных [приложением N 4 к настоящей методике](#);

в) минимальную отпускную цену иностранного производителя (без учета производственных площадок) на воспроизведенный лекарственный препарат, рассчитанную в соответствии с [разделом VII настоящей методики](#) на основании расчета, предусмотренного [приложением N 3 к настоящей методике](#), с учетом расходов, связанных с таможенным оформлением.

12. Предлагаемая к государственной регистрации предельная отпускная цена на воспроизведенный лекарственный препарат иностранных производителей, осуществляющих или планирующих осуществлять первичную и (или) вторичную упаковку лекарственного препарата в Российской Федерации, не может превышать:

а) отпускную цену, рассчитанную с учетом требований [пунктов 26-28 Правил](#) и в соответствии с [разделом VIII настоящей методики](#) на основании расчета, предусмотренного [приложением N 6 к настоящей методике](#);

б) средневзвешенную фактическую отпускную цену на воспроизведенный лекарственный препарат за отчетный период, рассчитанную в соответствии с [разделом IV настоящей методики](#) на основании сведений, предусмотренных [приложением N 1 к настоящей методике](#);

в) минимальную отпускную цену иностранного производителя (без учета производственных площадок) на воспроизведенный лекарственный препарат в иностранных государствах, указанных в [приложении N 2 к настоящей методике](#), рассчитанную в соответствии с [разделом VII настоящей методики](#) на основании расчета, предусмотренного [приложением N 3 к настоящей методике](#), с учетом расходов, связанных с таможенным оформлением.

13. При государственной регистрации предельная отпускная цена на воспроизведенный лекарственный препарат для всех производителей государств - членов Евразийского экономического союза в рамках регистрационного удостоверения лекарственного препарата с учетом требований [пункта 24 Правил](#) не может превышать уровень минимальной из цен, рассчитанных с учетом требований [пункта 10 настоящей методики](#).

При государственной регистрации предельная отпускная цена на воспроизведенный лекарственный препарат для всех иностранных производителей, в том числе осуществляющих или планирующих осуществлять первичную и (или) вторичную упаковку лекарственного препарата в Российской Федерации, в рамках регистрационного удостоверения

лекарственного препарата с учетом требований [пункта 24 Правил](#) не может превышать уровень минимальной из цен, рассчитанных с учетом требований [пунктов 11 и 12 настоящей методики](#).

14. Предлагаемая к государственной регистрации предельная отпускная цена на воспроизведенный лекарственный препарат для всех производителей лекарственного препарата без учета формы выпуска лекарственного препарата, за исключением случаев, предусмотренных [пунктом 25 Правил](#), не может превышать:

а) в случае если в рамках одного регистрационного удостоверения лекарственного препарата зарегистрированы предельные отпускные цены на воспроизведенный лекарственный препарат с такой же лекарственной формой и дозировкой (концентрацией, активностью в единицах действия), - предельную отпускную цену на лекарственный препарат, рассчитанную исходя из среднего арифметического значения стоимости одной лекарственной формы лекарственных препаратов, имеющих ближайшие смежные количества во вторичной (потребительской) упаковке, на основании сведений, предусмотренных [приложением N 5 к настоящей методике](#);

б) в случае если не зарегистрированы предельные отпускные цены на воспроизведенный лекарственный препарат с такой же дозировкой (концентрацией, активностью в единицах действия), - предельную отпускную цену на лекарственный препарат, рассчитанную исходя из среднего арифметического значения стоимости единицы действующего вещества лекарственных препаратов, имеющих ближайшие смежные дозировки, на основании сведений, предусмотренных [приложением N 5 к настоящей методике](#).

15. При государственной регистрации предельной отпускной цены производителя на воспроизведенный лекарственный препарат в случае, если в рамках международного непатентованного наименования и лекарственной формы не зарегистрирована предельная отпускная цена на соответствующий референтный лекарственный препарат и не зарегистрированы предельные отпускные цены производителей на воспроизведенные лекарственные препараты, расчет цены осуществляется Федеральной антимонопольной службой на основании минимальной отпускной цены производителя (без учета производственных площадок, с учетом расходов, связанных с таможенным оформлением) на соответствующий референтный лекарственный препарат в иностранных государствах, указанных в [приложении N 2 к настоящей методике](#), с применением понижающего коэффициента, значения которого определяются в соответствии с [разделом VIII настоящей методики](#).

IV. РАСЧЕТ СРЕДНЕВЗВЕШЕННОЙ ФАКТИЧЕСКОЙ ОТПУСКНОЙ ЦЕНЫ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ ГОСУДАРСТВ - ЧЛЕНОВ ЕВРАЗИЙСКОГО ЭКОНОМИЧЕСКОГО СОЮЗА И ИНОСТРАННОГО ПРОИЗВОДИТЕЛЯ, ОСУЩЕСТВЛЯЮЩЕГО ПЕРВИЧНУЮ И (ИЛИ) ВТОРИЧНУЮ УПАКОВКУ ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА В РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ, НА ЛЕКАРСТВЕННЫЙ ПРЕПАРАТ

16. Расчет средневзвешенной фактической отпускной цены производителя государств - членов Евразийского экономического союза и (или) иностранного производителя, осуществляющего первичную и (или) вторичную упаковку лекарственного препарата в Российской Федерации, на конкретный лекарственный препарат производится за отчетный период на основании сведений, предусмотренных [приложением N 1 к настоящей методике](#).

При расчете такой средневзвешенной фактической отпускной цены учитываются сведения об объемах и отпускных ценах на лекарственный препарат за отчетный период по каждому производителю в рамках одного регистрационного удостоверения лекарственного препарата.

Расчет средневзвешенной фактической отпускной цены на лекарственный препарат осуществляется с учетом всех форм выпуска (упаковки, комплектности) лекарственного препарата, за исключением случаев, предусмотренных [пунктом 25 Правил](#).

17. Средневзвешенная фактическая отпускная цена производителей государств - членов Евразийского экономического союза на лекарственный препарат (указывается по торговому наименованию, международному непатентованному наименованию, дозировке (концентрации, активности в единицах действия), лекарственной форме, количеству лекарственных форм в потребительской упаковке (количеству доз в упаковке, объему) в рамках регистрационного удостоверения лекарственного препарата, отпущенный за отчетный период (цена срвзвпр отп_п) (рублей), определяется по формуле:

$$\text{цена срвзвпр отп}_{\text{п}} = \frac{\sum (\text{цена фактического отпуска} \times \text{количество отп})}{\text{количество общее отп}},$$

где:

цена фактического отпуска - фактическая отпускная цена производителя государства - члена Евразийского экономического союза на одну потребительскую упаковку лекарственного препарата (указывается по торговому наименованию, международному непатентованному наименованию, дозировке (концентрации, активности в единицах действия), лекарственной форме, количеству лекарственных форм в потребительской упаковке (количеству доз в упаковке, объему) (рублей);

количество отп - количество упаковок лекарственного препарата (указывается по торговому наименованию, международному непатентованному наименованию, дозировке (концентрации, активности в единицах действия), лекарственной форме, количеству лекарственных форм в потребительской упаковке (количеству доз в упаковке, объему) производителя государства - члена Евразийского экономического союза, отгруженного за отчетный период по одной цене (штук);

количество общее отп - общее количество упаковок лекарственного препарата (указывается по торговому наименованию, международному непатентованному наименованию, дозировке (концентрации, активности в единицах действия), лекарственной форме, количеству лекарственных форм в потребительской упаковке (количеству доз в упаковке, объему) производителей государств - членов Евразийского экономического союза в рамках регистрационного удостоверения лекарственного препарата, произведенного и отгруженного за отчетный период (штук). Из общего количества исключаются экспортные поставки, поставки, осуществленные в рамках различных видов гуманитарной помощи, и поставки лекарственных препаратов в рамках благотворительности, а также поставки лекарственных препаратов с остаточным сроком годности менее 5 процентов.

18. Средневзвешенная фактическая отпускная цена иностранных производителей, осуществляющих первичную и (или) вторичную упаковку лекарственных препаратов в Российской Федерации, на лекарственный препарат (указывается по торговому наименованию, международному непатентованному наименованию, дозировке (концентрации, активности в единицах действия), лекарственной форме, количеству лекарственных форм в потребительской упаковке (количеству доз в упаковке, объему) в рамках регистрационного удостоверения лекарственного препарата, отпущенный за отчетный период (рублей) (цена ср_{взвпр} отп_ц), определяется по формуле, приведенной в [пункте 17 настоящей методики](#).

V. РАСЧЕТ РЕНТАБЕЛЬНОСТИ ДЛЯ ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА ПРОИЗВОДИТЕЛЯ ГОСУДАРСТВ - ЧЛЕНОВ ЕВРАЗИЙСКОГО ЭКОНОМИЧЕСКОГО СОЮЗА ПРИ ПЕРЕРЕГИСТРАЦИИ ПРЕДЕЛЬНОЙ ОТПУСКНОЙ ЦЕНЫ НА ЛЕКАРСТВЕННЫЙ ПРЕПАРАТ

19. Расчет расходов, связанных с разработкой, производством и реализацией лекарственного препарата производителя государств - членов Евразийского экономического союза, представляемой на перерегистрацию предельной отпускной цены на лекарственный препарат, осуществляется согласно [приложению N 7](#).

20. Расчет рентабельности лекарственного препарата за отчетный период осуществляется по каждому производителю государства - члена Евразийского экономического союза в рамках одного регистрационного удостоверения лекарственного препарата.

21. При перерегистрации предельной отпускной цены производителя государства - члена Евразийского экономического союза на лекарственный препарат, находившийся в обращении на территории Российской Федерации, фактический уровень рентабельности продукции (R_{Φ}) (процентов) определяется по формуле:

$$R_{\Phi} = \frac{\text{фактическая прибыль}}{\text{себестоимость}} \times 100\%,$$

где:

фактическая прибыль - прибыль от реализации производителем конкретного лекарственного препарата за отчетный период, приведенная в [приложении N 7 к настоящей методике \(рублей\)](#);

себестоимость - сумма прямых, общепроизводственных и общехозяйственных расходов, приведенных в [приложении N 7 к настоящей методике](#) (рублей).

22. При перерегистрации предельной отпускной цены производителей государства - члена Евразийского экономического союза на лекарственный препарат, не поступавший в обращение на территории Российской Федерации в течение отчетного периода, прогнозируемый уровень рентабельности продукции (R_{Π}) (процентов) определяется по формуле:

$$R_{\Pi} = \frac{\text{прогнозная прибыль}}{\text{себестоимость}} \times 100\%,$$

где:

прогнозная прибыль - прибыль от реализации производителем конкретного лекарственного препарата за год, которая приведена в [приложении N 7 к настоящей методике](#) (рублей);

себестоимость - сумма прямых, общепроизводственных и общехозяйственных расходов, приведенных в [приложении N 7 к настоящей методике](#) (рублей).

23. При перерегистрации предельной отпускной цены производителя государства - члена Евразийского экономического союза на лекарственный препарат в случаях, предусмотренных [подпунктами "а" - "в" пункта 32 Правил](#), если фактический уровень рентабельности за отчетный период превысит 30 процентов, заявляемая к перерегистрации предельная отпускная цена на лекарственный препарат подлежит снижению с учетом данного ограничения.

VI. РАСЧЕТ СРЕДНЕВЗВЕШЕННОЙ ФАКТИЧЕСКОЙ ЦЕНЫ ВВОЗА ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА ИНОСТРАННОГО ПРОИЗВОДИТЕЛЯ В РОССИЙСКУЮ ФЕДЕРАЦИЮ

24. Расчет средневзвешенной фактической цены ввоза конкретного лекарственного препарата иностранного производителя в Российскую Федерацию производится на основании сведений, предусмотренных [приложением N 4 к настоящей методике](#).

При расчете средневзвешенной фактической цены ввоза лекарственного препарата учитываются сведения об объемах и о ценах ввоза лекарственного препарата за отчетный период по каждому иностранному производителю в рамках одного регистрационного удостоверения лекарственного препарата.

Расчет средневзвешенной фактической цены ввоза лекарственного препарата осуществляется с учетом формы выпуска (упаковки, комплектности) лекарственного препарата, за исключением случаев, предусмотренных [пунктом 25 Правил](#).

25. Средневзвешенная фактическая цена ввоза лекарственного препарата (указывается по торговому наименованию, международному непатентованному наименованию, дозировке (концентрации, активности в единицах действия), лекарственной форме, количеству лекарственных форм в потребительской упаковке (количеству доз в упаковке, объему) иностранных производителей, указанных в регистрационном удостоверении лекарственного препарата, ввезенного за отчетный период на территорию Российской Федерации (цена срвзвпр $вв_{\Pi}$) (рублей), определяется по формуле:

$$\text{цена срвзвпр } вв_{\Pi} = \frac{\sum (\text{цена фактического ввоза} \times \text{количество вв})}{\text{количество общее вв}},$$

где:

цена фактического ввоза - фактическая цена ввоза одной потребительской упаковки лекарственного препарата (указывается по торговому наименованию, международному непатентованному наименованию, дозировке (концентрации, активности в единицах действия), лекарственной форме, количеству лекарственных форм в потребительской упаковке (количеству доз в упаковке, объему) иностранного производителя (рублей);

количество вв - количество упаковок лекарственного препарата иностранного производителя (указывается по торговому наименованию, международному непатентованному наименованию, дозировке (концентрации, активности в единицах действия), лекарственной форме, количеству лекарственных форм в потребительской упаковке (количеству доз в упаковке, объему), ввезенного иностранным производителем (импортером) за отчетный период по одной цене (штук);

количество общее вв - общее количество упаковок лекарственного препарата (указывается по торговому наименованию, международному непатентованному наименованию, дозировке (концентрации, активности в единицах действия), лекарственной форме, количеству лекарственных форм в потребительской упаковке (количеству доз в упаковке, объему) иностранных производителей в рамках регистрационного удостоверения лекарственного препарата, ввезенного за отчетный период (штук).

Из общего количества исключаются поставки, осуществленные в рамках различных видов гуманитарной помощи, и поставки лекарственных препаратов в рамках благотворительности, поставки лекарственных препаратов с остаточным сроком годности менее 5 процентов, а также поставки лекарственных препаратов с фактической ценой ввоза, превышающей зарегистрированную предельную отпускную цену производителя.

VII. РАСЧЕТ МИНИМАЛЬНОЙ ЦЕНЫ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ НА ЛЕКАРСТВЕННЫЙ ПРЕПАРАТ В ИНОСТРАННЫХ ГОСУДАРСТВАХ, УКАЗАННЫХ В [ПРИЛОЖЕНИИ N 2 К НАСТОЯЩЕЙ МЕТОДИКЕ](#)

26. Расчет отпускной цены производителя на лекарственный препарат (по торговому наименованию, международному непатентованному наименованию, дозировке (концентрации, активности в единицах действия), лекарственной форме, количеству лекарственных форм в потребительской упаковке (количеству доз в упаковке, объему) производится на основании сведений об уровне минимальных цен лекарственного препарата (без учета производственных площадок) в иностранных государствах, указанных в [приложении N 2 к настоящей методике](#), и на основании сведений, предусмотренных [таблицей 1 приложения N 3 к настоящей методике](#).

27. В [таблице 1 приложения N 3 к настоящей методике](#) минимальные цены производителя на лекарственный препарат в иностранных государствах, указанных в [приложении N 2 к настоящей методике](#), указываются в рублях. Пересчет цены в иностранной валюте в рубли осуществляется по среднему курсу соответствующей иностранной валюты к рублю Российской Федерации, установленному Центральным банком Российской Федерации за 3 календарных месяца, предшествующие месяцу даты подачи заявления о государственной регистрации (перерегистрации) предельной отпускной цены производителя на лекарственный препарат, который (курс валютного пересчета) указывается в [таблице 2 приложения N 3 к настоящей методике](#).

28. В случае если лекарственный препарат реализуется в иностранных государствах, указанных в [приложении N 2 к настоящей методике](#), под другим торговым наименованием, в [таблице 1 приложения N 3 к настоящей методике](#) указываются соответствующее торговое наименование и минимальные цены производителя на лекарственный препарат.

29. В случае государственной регистрации (перерегистрации) в Российской Федерации предельной отпускной цены на лекарственный препарат с количеством лекарственных форм в потребительской упаковке (количеству доз в упаковке, объему), отсутствующим в иностранных государствах, указанных в [приложении N 2 к настоящей методике](#), в [таблице 1 приложения N 3 к настоящей методике](#) указываются минимальные цены иностранного производителя на лекарственные препараты, имеющие ближайшие смежные количества в потребительских упаковках (вне зависимости от наличия их государственной регистрации на территории Российской Федерации), которые реализуются в иностранных государствах, указанных в [приложении N 2 к настоящей методике](#).

При этом минимальная цена производителя на лекарственный препарат определяется как минимальная исходя из расчета среднего арифметического значения стоимости одной лекарственной формы лекарственных препаратов, имеющих ближайшие смежные количества в потребительских упаковках, в каждом из иностранных государств (графа 6 [таблицы 1 приложения N 3 к настоящей методике](#)).

В случае государственной регистрации (перерегистрации) в Российской Федерации предельной отпускной цены лекарственного препарата с дозировкой, отсутствующей в иностранных государствах, указанных в [приложении N 2 к настоящей методике](#), в [таблице 1 приложения N 3 к настоящей методике](#) указываются минимальные цены иностранного производителя на лекарственные препараты, имеющие ближайшие смежные дозировки (вне зависимости от наличия их регистрации на территории Российской Федерации), которые реализуются в иностранных государствах,

указанных в [приложении N 2 к настоящей методике](#).

При этом цена, предлагаемая к государственной регистрации, определяется как минимальная исходя из расчета среднего арифметического значения стоимости одной единицы действующего вещества лекарственных препаратов, имеющих ближайшие смежные дозировки, в каждом из иностранных государств (графа 7 [таблицы 1 приложения N 3 к настоящей методике](#)).

30. В случае если лекарственный препарат иностранного производителя производится только для продажи в Российской Федерации (не реализуется в иностранных государствах, указанных в [приложении N 2 к настоящей методике](#)), для расчета отпускной цены на лекарственный препарат представляется информация о минимальных ценах других иностранных производителей на лекарственные препараты, совпадающие по международному непатентованному наименованию (при его отсутствии по группировочному или химическому), лекарственной форме, дозировке (концентрации, активности в единицах действия), обращающиеся в государстве производителя лекарственного препарата, на основании данных из открытых общедоступных источников, соответствующих требованиям [пункта 17 Правил](#). При этом заявленная к государственной регистрации цена иностранного производителя на лекарственный препарат не должна превышать минимальную цену других иностранных производителей (с учетом расходов, связанных с таможенным оформлением), рассчитанную на основании [таблицы 1 приложения N 3 к настоящей методике](#).

VIII. РАСЧЕТ ПРЕДЕЛЬНОЙ ОТПУСКНОЙ ЦЕНЫ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ НА ВОСПРОИЗВЕДЕННЫЙ ЛЕКАРСТВЕННЫЙ ПРЕПАРАТ

31. Держатель или владелец регистрационного удостоверения (уполномоченное им лицо) воспроизведенного лекарственного препарата в случае, если предельная отпускная цена на соответствующий референтный лекарственный препарат зарегистрирована, представляет для государственной регистрации предельную отпускную цену на лекарственный препарат, не превышающую цену ($\Pi_{\text{пр}}$) (рублей), рассчитанную по формуле:

$$\Pi_{\text{пр}} = \Pi_{\text{реф}} \times \frac{100 - K_{\text{п}}}{100} \times K_{\text{д}} \times K_{\text{ф}},$$

где:

$\Pi_{\text{реф}}$ - зарегистрированная на дату подачи заявления о государственной регистрации предельной отпускной цены держателем или владельцем регистрационного удостоверения воспроизведенного лекарственного препарата (или уполномоченным им лицом) предельная отпускная цена за потребительскую упаковку референтного лекарственного препарата (далее - цена референтного лекарственного препарата);

$K_{\text{п}}$ - понижающий коэффициент, значения которого при государственной регистрации рассчитываются в соответствии [пунктом 33 настоящей методики](#) и [пунктом 26 Правил](#) (далее - понижающий коэффициент) (процентов), с округлением до сотых;

$K_{\text{ф}}$ - коэффициент пересчета фасовки, определяемый как соотношение между количеством лекарственных форм в упаковке воспроизведенного лекарственного препарата и референтного лекарственного препарата;

$K_{\text{д}}$ - коэффициент пересчета дозировки, определяемый как соотношение между количеством единиц активного вещества в дозировке воспроизведенного лекарственного препарата и количеством единиц активного вещества в дозировке референтного лекарственного препарата.

32. Цена на референтный лекарственный препарат определяется как минимальная зарегистрированная предельная отпускная цена на референтный лекарственный препарат с такой же дозировкой (концентрацией, активностью в единицах действия) и таким же количеством лекарственных форм во вторичной потребительской упаковке, что и воспроизведенный лекарственный препарат, с учетом случаев, предусмотренных [пунктом 25 Правил](#).

В случае если не зарегистрированы предельные отпускные цены на референтный лекарственный препарат с таким же количеством лекарственных форм во вторичной потребительской упаковке, что и заявляемый воспроизведенный лекарственный препарат, цена на референтный лекарственный препарат определяется как

предельная отпускная цена на референтный лекарственный препарат, рассчитанная исходя из среднего арифметического значения стоимости одной лекарственной формы лекарственных препаратов, имеющих ближайшие смежные количества во вторичной (потребительской) упаковке.

В случае если не зарегистрированы предельные отпускные цены на референтный лекарственный препарат с такой же дозировкой (концентрацией, активностью в единицах действия), как воспроизведенный лекарственный препарат, цена на референтный лекарственный препарат определяется как предельная отпускная цена на референтный лекарственный препарат, рассчитанная исходя из среднего арифметического значения стоимости единицы активного вещества лекарственных препаратов, имеющих ближайшие смежные дозировки.

В случае если предельная отпускная цена производителя на референтный лекарственный препарат была перерегистрирована, то учитывается последняя зарегистрированная предельная отпускная цена на референтный лекарственный препарат.

33. В случаях, при которых в рамках международного непатентованного наименования (при его отсутствии - группировочного или химического) и лекарственной формы на референтный лекарственный препарат зарегистрированы различные предельные отпускные цены, применяется среднее арифметическое значение понижающего коэффициента, рассчитанное на основании зарегистрированных предельных отпускных цен на референтный лекарственный препарат, за исключением случаев, при которых понижающий коэффициент равен нулю.

В случае если на дату подачи в Министерство здравоохранения Российской Федерации заявления о государственной регистрации предельной отпускной цены производителя государства - члена Евразийского экономического союза на лекарственный препарат не зарегистрирована предельная отпускная цена на воспроизведенный лекарственный препарат производителя государства - члена Евразийского экономического союза, совпадающий по международному непатентованному наименованию (при его отсутствии - группировочному или химическому), лекарственной форме и дозировке, понижающий коэффициент определяется по формулам понижающих коэффициентов, применяемых при расчете предельной отпускной цены производителя на первый воспроизведенный лекарственный препарат, представляемой на государственную регистрацию, согласно [приложению N 8](#).

В случае если на дату подачи в Министерство здравоохранения Российской Федерации заявления о государственной регистрации предельной отпускной цены на лекарственный препарат иностранного производителя, в том числе осуществляющего первичную и (или) вторичную упаковку лекарственного препарата в Российской Федерации, не зарегистрирована предельная отпускная цена на воспроизведенный лекарственный препарат, совпадающий по международному непатентованному наименованию (при его отсутствии - группировочному или химическому), лекарственной форме и дозировке, понижающий коэффициент определяется по формулам расчета, предусмотренным [приложением N 8 к настоящей методике](#).

В случае если на дату подачи в Министерство здравоохранения Российской Федерации заявления о государственной регистрации предельной отпускной цены производителя государства - члена Евразийского экономического союза на лекарственный препарат зарегистрирована предельная отпускная цена на воспроизведенный лекарственный препарат производителя государства - члена Евразийского экономического союза, совпадающий по международному непатентованному наименованию (при его отсутствии - группировочному или химическому), лекарственной форме и дозировке, понижающий коэффициент определяется по формулам расчета понижающих коэффициентов, применяемых при расчете предельной отпускной цены производителя на воспроизведенный лекарственный препарат, представляемой на государственную регистрацию, согласно [приложению N 9](#).

В случае если на дату подачи в Министерство здравоохранения Российской Федерации заявления о государственной регистрации предельной отпускной цены на лекарственный препарат иностранного производителя, в том числе осуществляющего первичную и (или) вторичную упаковку лекарственного препарата в Российской Федерации, зарегистрирована предельная отпускная цена на воспроизведенный лекарственный препарат, совпадающий по международному непатентованному наименованию (при его отсутствии - группировочному или химическому), лекарственной форме и дозировке, понижающий коэффициент определяется по формулам расчета, предусмотренным [приложением N 9 к настоящей методике](#).

34. В случае если предельная отпускная цена на референтный лекарственный препарат в рамках международного непатентованного наименования и лекарственной формы не зарегистрирована или если в рамках международного непатентованного наименования и лекарственной формы референтный лекарственный препарат отсутствует, держатель или владелец регистрационного удостоверения (уполномоченное им лицо) воспроизведенного

лекарственного препарата представляет для государственной регистрации предельную отпускную цену на лекарственный препарат, не превышающую цену ($\Pi_{\text{пр}}$) (рублей), рассчитанную по формуле:

$$\Pi_{\text{пр}} = \Pi_{\text{ж}} \times \frac{100 - K_{\text{п}}}{100} \times K_{\text{ф}} \times K_{\text{д}},$$

где:

$\Pi_{\text{ж}}$ - зарегистрированная предельная отпускная цена на потребительскую упаковку лекарственного препарата, совпадающего по международному непатентованному наименованию (при его отсутствии по группировочному или химическому) и лекарственной форме, определенная в соответствии с [пунктом 35 настоящей методики](#) (далее - максимальная цена) (рублей);

$K_{\text{п}}$ - понижающий коэффициент, значения которого при государственной регистрации рассчитываются в соответствии [пунктом 36 настоящей методики](#) и [пунктом 28 Правил](#) (процентов), с округлением до сотых.

Для расчета предельной отпускной цены производителя на иммунобиологический лекарственный препарат (вакцину) в соответствии с национальным календарем профилактических прививок понижающий коэффициент не применяется.

В случае если в рамках международного непатентованного наименования и лекарственной формы предельная отпускная цена на референтный лекарственный препарат не зарегистрирована и зарегистрирована предельная отпускная цена производителя на воспроизведенный лекарственный препарат с учетом требований [пункта 15 настоящей методики](#), для расчета предельных отпускных цен производителей на воспроизведенные лекарственные препараты понижающий коэффициент не применяется;

$K_{\text{ф}}$ (единиц) - соотношение между количеством лекарственных форм во вторичной упаковке воспроизведенного лекарственного препарата и качеством лекарственного препарата, совпадающего по международному непатентованному наименованию (при его отсутствии по группировочному или химическому) и лекарственной форме;

$K_{\text{д}}$ - соотношение между количеством единиц активного вещества в дозировке воспроизведенного лекарственного препарата и количеством единиц активного вещества в дозировке лекарственного препарата, совпадающего по международному непатентованному наименованию (при его отсутствии по группировочному или химическому) и лекарственной форме.

35. Максимальная цена определяется как максимальная зарегистрированная предельная отпускная цена на лекарственный препарат, совпадающий по международному непатентованному наименованию (при его отсутствии по группировочному или химическому), лекарственной форме, дозировке (концентрации, активности в единицах действия) и по количеству во вторичной потребительской упаковке с воспроизведенным лекарственным препаратом.

В случае если предельная отпускная цена производителя на лекарственный препарат была перерегистрирована, при определении максимальной цены учитывается последняя зарегистрированная предельная отпускная цена на лекарственный препарат.

В случае если не зарегистрирована предельная отпускная цена на лекарственный препарат, совпадающий по количеству лекарственных форм во вторичной потребительской упаковке с заявленным воспроизведенным лекарственным препаратом, максимальная цена определяется как зарегистрированная предельная отпускная цена на лекарственный препарат, совпадающий по международному непатентованному наименованию (при его отсутствии по группировочному или химическому), лекарственной форме, дозировке (концентрации, активности в единицах действия) с максимальной стоимостью лекарственной формы лекарственных препаратов, имеющих ближайшие смежные количества во вторичных (потребительских) упаковках.

В случае если не зарегистрированы предельные отпускные цены на лекарственный препарат с такой же дозировкой (концентрацией, активностью в единицах действия), что и заявленный воспроизведенный лекарственный препарат, максимальная цена определяется как зарегистрированная предельная отпускная цена на лекарственный препарат, совпадающий по международному непатентованному наименованию (при его отсутствии по группировочному

или химическому), лекарственной форме с максимальной стоимостью единицы активного вещества лекарственных препаратов, имеющих ближайшие смежные дозировки.

36. Понижающий коэффициент для расчета предельных отпускных цен на воспроизведенные лекарственные препараты определяется в соответствии с максимальной ценой и рассчитывается в соответствии с [пунктом 33 настоящей методики](#).

IX. РАСЧЕТ ПРЕДЕЛЬНОЙ ОТПУСКНОЙ ЦЕНЫ ПРОИЗВОДИТЕЛЕЙ ГОСУДАРСТВ - ЧЛЕНОВ ЕВРАЗИЙСКОГО ЭКОНОМИЧЕСКОГО СОЮЗА НА ЛЕКАРСТВЕННЫЙ ПРЕПАРАТ ПРИ ЕЕ ПЕРЕРЕГИСТРАЦИИ

37. Предельная отпускная цена на лекарственный препарат при ее перерегистрации устанавливается для каждого производителя в рамках регистрационного удостоверения лекарственного препарата в соответствии с требованиями [пунктов 24 и 25 Правил](#) и не может превышать минимальную цену, рассчитанную в соответствии с настоящей методикой.

38. Перерегистрация предельной отпускной цены производителя государств - членов Евразийского экономического союза на лекарственный препарат в случаях, предусмотренных [подпунктами "а" - "в" пункта 32 Правил](#), осуществляется исходя:

а) из расчета, предусмотренного [приложением N 7 к настоящей методике](#);

б) из обоснования расчета предельной отпускной цены на лекарственный препарат производителя государств - членов Евразийского экономического союза, представляемой на перерегистрацию, согласно [приложению N 10](#).

39. Предельная отпускная цена производителя государств - членов Евразийского экономического союза на лекарственный препарат при ее перерегистрации в случаях, указанных в [подпунктах "а" и "в" пункта 32 Правил](#), подлежит увеличению:

а) на величину удорожания сырья и материалов;

б) на величину изменения накладных расходов.

40. Предельная отпускная цена производителя государств - членов Евразийского экономического союза на лекарственный препарат при ее перерегистрации в случае, указанном в [подпункте "б" пункта 32 Правил](#), подлежит увеличению в части цен на сырье и материалы, используемые при производстве конкретного лекарственного препарата, пропорционально величине удорожания стоимости сырья и материалов в структуре затрат на производство и реализацию лекарственного препарата, которое в равной степени влияет на зарегистрированные цены на все лекарственные препараты, отнесенные к одному международному непатентованному наименованию и имеющие одинаковый путь введения.

41. Величина увеличения зарегистрированной предельной отпускной цены на лекарственный препарат производителя государств - членов Евразийского экономического союза при ее перерегистрации в случаях, указанных в [подпунктах "а" и "б" пункта 32 Правил](#), не должна превышать уровень фактической инфляции предшествующего календарного года с учетом прогнозируемого уровня инфляции текущего года, установленного федеральным законом о федеральном бюджете на соответствующий финансовый год и плановый период (И) (процентов), определяемый по формуле:

$$И = \frac{ИПЦ \times (100 + \text{уровень инфляции}_{\text{ТТ}})}{100} - 100\%,$$

где:

ИПЦ - индекс потребительских цен на товары и услуги предшествующего календарного года (процентов);

уровень инфляции_{ТТ} - прогнозируемый уровень инфляции текущего года, установленный федеральным законом о федеральном бюджете на соответствующий финансовый год и плановый период (процентов).

42. При расчете предельной отпускной цены на лекарственный препарат при ее перерегистрации в случаях, указанных в [подпунктах "а" - "в" пункта 32 Правил](#), не учитывается увеличение накладных расходов при изменении способа отнесения общепроизводственных и общехозяйственных расходов на себестоимость лекарственного препарата, а также при изменении значений показателей, используемых в соответствии с учетной политикой производителя государства - члена Евразийского экономического союза для отнесения общепроизводственных и общехозяйственных расходов на себестоимость лекарственного препарата.

43. Перерегистрация предельной отпускной цены производителей государств - членов Евразийского экономического союза на лекарственный препарат в случае, предусмотренном [подпунктом "г" пункта 32 Правил](#), осуществляется на основании сведений, предусмотренных [приложением N 1 к настоящей методике](#).

44. Предельная отпускная цена производителей государств - членов Евразийского экономического союза на лекарственный препарат подлежит перерегистрации в случае, указанном в [подпункте "г" пункта 32 Правил](#), если средневзвешенная фактическая отпускная цена на лекарственный препарат за период, истекший со дня государственной регистрации (последней перерегистрации) предельной отпускной цены, была ниже зарегистрированной на этот период цены не более чем на прогнозируемый уровень инфляции, установленный на текущий год федеральным законом о федеральном бюджете на соответствующий финансовый год и плановый период.

45. Величина увеличения зарегистрированной предельной отпускной цены производителей государств - членов Евразийского экономического союза на лекарственный препарат при ее перерегистрации в случае, указанном в [подпункте "г" пункта 32 Правил](#) (Y_e) (процентов), определяется по формуле:

$$Y_e = Y_{\pi} \% \times I_{\pi} - \left(\frac{\text{цена зарег} - \text{цена срвзв отп}_{\pi}}{\text{цена зарег}} \right) \times 100\% ,$$

где:

Y_{π} - прогнозируемый уровень инфляции, установленный на текущий год федеральным законом о федеральном бюджете на соответствующий финансовый год и плановый период (процентов);

I_{π} - коэффициент ценовой группы, определяемый в соответствии со значениями коэффициента ценовой группы, применяемого при расчете предельных отпускных цен производителей на лекарственные препараты, представляемых на перерегистрацию, согласно [приложению N 11](#).

Ценовая группа определяется исходя из зарегистрированной предельной отпускной цены на лекарственный препарат за период, истекший со дня государственной регистрации (последней перерегистрации);

цена зарег - зарегистрированная предельная отпускная цена на лекарственный препарат за период, истекший со дня государственной регистрации (последней перерегистрации) (рублей);

цена срвзв отп_π - средневзвешенная фактическая отпускная цена производителя государства - члена Евразийского экономического союза на лекарственный препарат, отпущенный за отчетный период, рассчитанная в соответствии с [разделом IV настоящей методики](#) (рублей).

46. Предлагаемая к перерегистрации предельная отпускная цена на воспроизведенный лекарственный препарат не может превышать отпускную цену, рассчитанную в соответствии с настоящей методикой с учетом требований [пункта 31 Правил](#).

Х. РАСЧЕТ ПРЕДЕЛЬНОЙ ОТПУСКНОЙ ЦЕНЫ ИНОСТРАННЫХ ПРОИЗВОДИТЕЛЕЙ, В ТОМ ЧИСЛЕ ОСУЩЕСТВЛЯЮЩИХ ПЕРВИЧНУЮ И (ИЛИ) ВТОРИЧНУЮ УПАКОВКУ ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА В РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ, НА ЛЕКАРСТВЕННЫЙ ПРЕПАРАТ ПРИ ЕЕ ПЕРЕРЕГИСТРАЦИИ

47. Предельная отпускная цена на лекарственный препарат иностранных производителей при ее перерегистрации устанавливается для каждого производителя в рамках регистрационного удостоверения лекарственного препарата в

соответствии с требованиями [пунктов 24 и 25 Правил](#) и не может превышать минимальную цену, рассчитанную в соответствии с настоящей методикой.

48. Перерегистрация предельной отпускной цены иностранных производителей на лекарственный препарат осуществляется на основании:

а) сведений, предусмотренных [приложением N 4 к настоящей методике](#);

б) обоснования расчета предельной отпускной цены на лекарственный препарат иностранных производителей, в том числе осуществляющих первичную и (или) вторичную упаковку лекарственного препарата в Российской Федерации, представляемой на перерегистрацию, согласно [приложению N 12](#).

49. Перерегистрация предельной отпускной цены иностранных производителей, осуществляющих первичную и (или) вторичную упаковку лекарственного препарата в Российской Федерации, на лекарственный препарат осуществляется на основании:

а) сведений, предусмотренных [приложением N 1 к настоящей методике](#);

б) обоснования расчета, предусмотренного [приложением N 12 к настоящей методике](#).

50. Предельная отпускная цена иностранных производителей, в том числе осуществляющих первичную и (или) вторичную упаковку лекарственного препарата в Российской Федерации, на лекарственный препарат при ее перерегистрации подлежит увеличению при соблюдении следующих условий:

а) если рост курса национальной валюты государства - производителя лекарственного препарата к рублю со дня государственной регистрации (последней перерегистрации) предельной отпускной цены производителя на лекарственный препарат по отношению к курсу национальной валюты до даты подачи документов на ее очередную перерегистрацию превышает прогнозируемый уровень инфляции текущего года, установленный федеральным законом о федеральном бюджете на соответствующий финансовый год и плановый период;

б) если средневзвешенная фактическая цена ввоза лекарственного препарата (для лекарственного препарата иностранного производителя, осуществляющего первичную и (или) вторичную упаковку в Российской Федерации, применяется средневзвешенная цена отпуска) за отчетный период была ниже зарегистрированной на этот период цены не более чем на прогнозируемый уровень инфляции, установленный на текущий год федеральным законом о федеральном бюджете на соответствующий финансовый год и плановый период;

в) если предельная отпускная цена иностранного производителя на лекарственный препарат при ее перерегистрации не превышает минимальную отпускную цену иностранного производителя на лекарственный препарат в иностранных государствах, указанных в [приложении N 2 к настоящей методике](#), определенную в соответствии с [разделом VII настоящей методики](#) на основании расчета, предусмотренного [приложением N 3 к настоящей методике](#), с учетом расходов, связанных с таможенным оформлением.

51. Предлагаемая к перерегистрации предельная отпускная цена на воспроизведенный лекарственный препарат не может превышать отпускную цену, рассчитанную в соответствии с настоящей методикой с учетом требований [пункта 31 Правил](#).

52. Величина увеличения зарегистрированной предельной отпускной цены иностранного производителя на лекарственный препарат при ее перерегистрации ($Y_{\text{н}}$) (процентов) с округлением до сотых определяется по формуле:

$$Y_{\text{н}} = Y_{\text{п}} \% \times I_{\text{п}} - \left(\frac{\text{цена зарег} - \text{цена срвзв вв}_{\text{п}}}{\text{цена зарег}} \right) \times 100\%,$$

где:

$Y_{\text{п}}$ - прогнозируемый уровень инфляции, установленный на текущий год федеральным законом о федеральном бюджете на соответствующий финансовый год и плановый период (процентов);

I_{π} - коэффициент ценовой группы, определяемый в соответствии со значениями коэффициентов ценовой группы, предусмотренными [приложением N 11 к настоящей методике](#).

Ценовая группа определяется исходя из зарегистрированной предельной отпускной цены на лекарственный препарат за период, истекший со дня государственной регистрации (последней перерегистрации);

цена зарег - зарегистрированная предельная отпускная цена на лекарственный препарат за период, истекший со дня государственной регистрации (последней перерегистрации) (рублей);

цена срвзв вв $_{\pi}$ - средневзвешенная фактическая цена ввоза лекарственного препарата иностранного производителя, ввезенного за отчетный период, рассчитанная в соответствии с [разделом VI настоящей методики](#) (рублей).

53. Величина увеличения зарегистрированной предельной отпускной цены иностранных производителей, осуществляющих первичную и (или) вторичную упаковку в Российской Федерации, на лекарственный препарат при ее перерегистрации определяется по формуле, приведенной в [пункте 45 настоящей методики](#).

54. В случае если за отчетный период лекарственный препарат в рамках одного регистрационного удостоверения ввозился на территорию Российской Федерации иностранным производителем (импортером) и отгружался иностранным производителем, осуществлявшим первичную и (или) вторичную упаковку лекарственного препарата в Российской Федерации, расчет предельной отпускной цены производителя при перерегистрации осуществляется с применением общей средневзвешенной цены ввоза и отпуска лекарственного препарата.

Общая средневзвешенная цена ввоза и отпуска лекарственного препарата применяется вместо средневзвешенной фактической цены ввоза лекарственного препарата (цена срвзвпр ввп) и средневзвешенной фактической отпускной цены лекарственного препарата (цена срвзвпр отпп) при перерегистрации предельной отпускной цены производителя на лекарственный препарат в случаях, предусмотренных [пунктом 34 Правил](#), для расчетов в соответствии с [подпунктом "б" пункта 50, пунктами 52 и 53 настоящей методики](#).

Приложение N 1
к методике расчета устанавливаемых
производителями лекарственных
препаратов предельных отпускных цен
на лекарственные препараты, включенные
в перечень жизненно необходимых
и важнейших лекарственных препаратов,
при их государственной регистрации
и перерегистрации

СВЕДЕНИЯ ОБ ОБЪЕМАХ И ОТПУСКНЫХ ЦЕНАХ НАХОДЯЩИХСЯ В ОБРАЩЕНИИ В РОССИЙСКОЙ
ФЕДЕРАЦИИ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ ПРОИЗВОДИТЕЛЕЙ ГОСУДАРСТВ - ЧЛЕНОВ
ЕВРАЗИЙСКОГО ЭКОНОМИЧЕСКОГО СОЮЗА И ИНОСТРАННЫХ ПРОИЗВОДИТЕЛЕЙ,
ОСУЩЕСТВЛЯЮЩИХ ПЕРВИЧНУЮ И (ИЛИ) ВТОРИЧНУЮ УПАКОВКУ ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА В
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ,
ЗА ОТЧЕТНЫЙ ПЕРИОД* С 20__ Г. ПО 20__ Г.

(наименование организации-заявителя)

* Отчетный период при государственной регистрации предельной отпускной цены производителя на лекарственный препарат определяется в соответствии с [пунктом 23 Правил государственной регистрации и перерегистрации устанавливаемых производителями лекарственных препаратов предельных отпускных цен на лекарственные препараты, включенные в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов](#), утвержденных постановлением Правительства Российской Федерации от 29 октября 2010 г. N 865 "О государственном регулировании

цен на лекарственные препараты, включенные в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов", отчетный период при перерегистрации предельной отпускной цены производителя на лекарственный препарат определяется в соответствии с пунктом 37 указанных Правил.

I. СВЕДЕНИЯ О ЛЕКАРСТВЕННОМ ПРЕПАРАТЕ

1. Номер регистрационного удостоверения	
2. Международное непатентованное, или группировочное, или химическое наименование	
3. Торговое наименование	
4. Лекарственная форма, дозировка или концентрация, объем, активность в единицах действия	
5. Общее количество во вторичной (потребительской) упаковке	

II. РАСЧЕТ ЦЕНЫ

N п/п	Количество отпущенного лекарственного препарата		Средне-взвешенная фактическая отпускная цена лекарственного препарата за потребительскую упаковку (без НДС), рублей	Зарегистрированная предельная отпускная цена лекарственного препарата за потребительскую упаковку (без НДС), рублей*	Проект предельной отпускной цены за потребительскую упаковку, предложенной на перерегистрацию (без НДС), рублей**	Прогнозируемый уровень инфляции, установленный на текущий год, процентов**	Увеличение предельной отпускной цены, процентов**
	тыс. упаковок	тыс. рублей					
1	2	3	4	5	6	7	8

** Заполняется при перерегистрации предельной отпускной цены производителя на лекарственный препарат в случаях, предусмотренных подпунктом "г" пункта 32 и пунктом 34 Правил государственной регистрации и перерегистрации устанавливаемых производителями лекарственных препаратов предельных отпускных цен на лекарственные препараты, включенные в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов, утвержденных постановлением Правительства Российской Федерации от 29 октября 2010 г. N 865 "О государственном регулировании цен на лекарственные препараты, включенные в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов".

Примечание. Дополнительно в форме табличных данных (Excel) представляются данные об объемах реализации лекарственных препаратов по всем фактическим отпускным ценам за отчетный период на бумажном носителе (в 2 экземплярах) и в электронном виде.

III. РЕЕСТР ОТГРУЗОК ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА ЗА ПЕРИОД С 20__ Г. ПО 20__ Г.

N п/п	Торговое наименование (лекарственная форма,	Производитель	Наименование поставщика	Номер товарной накладной	Дата товарной накладной	Количество отпущенного товара,	Цена отпуска за одну упаковку (без	Объем реализации лекарственного препарата (без НДС), тыс. рублей	Остаточный срок годности отпущенного лекарст-
-------	---	---------------	-------------------------	--------------------------	-------------------------	--------------------------------	------------------------------------	--	---

	дозировка, количество во вторичной (потребительской) упаковке)					упа- ковок	НДС), рублей		ленного препа- рата, процентов
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10
	Итого					Σ		Σ	
Средневзвешенная фактическая отпускная цена лекарственного препарата за потребительскую упаковку (без НДС), рублей								$\Sigma_{\text{гр.9}} \times 1000 / \Sigma_{\text{гр.7}}$	

Руководитель
организации-заявителя

(подпись)

(ф.и.о.)

(телефон, адрес электронной
почты)

М.П.

Исполнитель

(подпись)

(ф.и.о.)

(телефон, адрес электронной
почты)

Приложение N 2 к методике расчета устанавливаемых производителями лекарственных препаратов предельных отпускных цен на лекарственные препараты, включенные в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов, при их государственной регистрации и перерегистрации

ПЕРЕЧЕНЬ ИНОСТРАННЫХ ГОСУДАРСТВ, В ОТНОШЕНИИ КОТОРЫХ ПРЕДСТАВЛЯЕТСЯ ИНФОРМАЦИЯ ОБ УРОВНЕ МИНИМАЛЬНЫХ ОТПУСКНЫХ ЦЕН НА ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ

1. Венгрия
2. Греческая Республика
3. Королевство Бельгия
4. Королевство Испания
5. Королевство Нидерландов
6. Республика Польша
7. Румыния
8. Словацкая Республика

9. Турецкая Республика
10. Французская Республика
11. Чешская Республика
12. Страна производителя

Приложение N 3 к методике расчета устанавливаемых производителями лекарственных препаратов предельных отпускных цен на лекарственные препараты, включенные в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов, при их государственной регистрации и перерегистрации

РАСЧЕТ ПРЕДЕЛЬНОЙ ОТПУСКНОЙ ЦЕНЫ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ НА ЛЕКАРСТВЕННЫЙ ПРЕПАРАТ, ПРЕДСТАВЛЯЕМОЙ НА ГОСУДАРСТВЕННУЮ РЕГИСТРАЦИЮ (ПЕРЕРЕГИСТРАЦИЮ)

(наименование организации-заявителя)

I. СВЕДЕНИЯ О ЛЕКАРСТВЕННОМ ПРЕПАРАТЕ

1. Номер регистрационного удостоверения	
2. Международное непатентованное, или группировочное, или химическое наименование	
3. Торговое наименование	
4. Лекарственная форма, дозировка или концентрация, объем, активность в единицах действия	
5. Общее количество во вторичной (потребительской) упаковке	

II. РАСЧЕТ ЦЕНЫ

N п/п	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Минимальная отпускная цена производителя на лекарственный препарат в стране производителя и других иностранных государствах в соответствии с таблицей 1*		Проект отпускной цены "поставка без оплаты таможен- ной пошлины и сборов за таможен- ное оформ- ление", рублей**	Действующая ставка таможенной пошлины**		Сборы за таможенное оформле- ние, рублей**	Проект расчетной отпускной цены производи- теля с учетом таможенных расходов (без НДС), рублей
		наимено- вание иностранный государ- ства	Цена, рублей		про- центов	рублей		
1	2	3	4	5	6	7	8	9

* Указываются данные из таблицы 1 настоящего приложения из строки "Минимальная отпускная цена производителя на лекарственный препарат в стране производителя и других иностранных государствах (с учетом пересчета), рублей" и страна, цена которой использовалась для ее расчета.

** Не заполняется производителями государств - членов Евразийского экономического союза и иностранными производителями, осуществляющими первичную и (или) вторичную упаковку лекарственного препарата в Российской Федерации.

ТАБЛИЦА 1. СВЕДЕНИЯ ОБ УРОВНЕ МИНИМАЛЬНЫХ ЦЕН

N п/п	Торго- вое наиме- нова- ние лекар- ствен- ного препа- рата	Лека- ствен- ная форма, дози- ровка или кон- цент- рация, объем, актив- ность в едини- цах дейст- вия	Коли- чество в потре- би- тель- ской упа- ковке	Минимальная отпускная цена по графам 8-19, рублей			Минимальная отпускная цена производителя на лекарственный препарат, рублей*											
				за упа- ковку	расчет за одну лекар- ствен- ную форму	расчет за единицу действи- ющего вещества	Венг- рия	Гре- чес- кая Рес- пуб- лика	Коро- лев- ство Бель- гия	Коро- лев- ство Испа- ния	Коро- лев- ство Ни- дер- лан- дов	Рес- пуб- лика Поль- ша	Ру- мы- ния	Сло- вац- кая Рес- пуб- лика	Турец- кая Рес- пуб- лика	Фран- цузская Рес- пуб- лика	Чеш- ская Рес- пуб- лика	Стра- на про- изво- дите- ля
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15	16	17	18	19
Минимальная (расчет с учетом средней арифметической) расчетная отпускная цена производителя за одну лекарственную форму по ближайшим смежным количествам в потребительских упаковках лекарственного препарата, рублей**																		
Минимальная (расчет с учетом средней арифметической) расчетная отпускная цена производителя за единицу действующего вещества лекарственного препарата с ближайшими смежными дозировками***, рублей																		
Минимальная отпускная цена производителя на лекарственный препарат в стране производителя и других иностранных государствах (с учетом пересчета), рублей																		
Название страны с минимальной отпускной ценой на лекарственный препарат****																		
Особенности*****																		

* Расчет цены производится путем пересчета цены лекарственного препарата в иностранной валюте в рубли по курсу, указанному в [таблице 2 настоящего приложения](#).

** Рассчитывается в случае государственной регистрации (перерегистрации) предельной отпускной цены на лекарственный препарат с количеством лекарственных форм в потребительской упаковке (количеству доз в упаковке, объему), которое отсутствует в референтных странах.

*** Рассчитывается в случае государственной регистрации (перерегистрации) предельной отпускной цены на лекарственный препарат с дозировкой, которая отсутствует в референтных странах.

**** Указывается название страны, которая является базовой для расчета минимальной отпускной цены.

***** В случае если цены в отдельных странах определяются на основе межгосударственных соглашений по вопросам поставки лекарственного препарата, в строке "Особенности" настоящей таблицы необходимо указать особенности формирования этих цен. При этом не учитываются цены на лекарственные препараты, поставляемые за счет международных финансовых организаций (фондов) по решению Всемирной организации здравоохранения.

ТАБЛИЦА 2. КУРС ВАЛЮТ ДЛЯ РАСЧЕТА МИНИМАЛЬНЫХ ОТПУСКНЫХ ЦЕН НА ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ
ЗА ПЕРИОД С Г. ПО Г.

N п/п	Страна	Наименование валюты	Средний курс валюты*
-------	--------	---------------------	----------------------

* Рассчитывается по среднему курсу национальной валюты к рублю Российской Федерации, установленному Банком России за 3 календарных месяца, предшествующие месяцу даты подачи заявления в целях государственной регистрации или перерегистрации предельных отпускных цен на лекарственный препарат (например, при подаче документов в апреле средний курс рассчитывается на основании соответствующих курсов Банка России за январь - март).

Руководитель
организации-заявителя

(подпись)

(ф.и.о.)

(телефон, адрес
электронной почты)

М.П.

Исполнитель

(подпись)

(ф.и.о.)

(телефон, адрес
электронной почты)

Приложение N 4
к методике расчета устанавливаемых
производителями лекарственных
препаратов предельных отпускных цен
на лекарственные препараты, включенные
в перечень жизненно необходимых
и важнейших лекарственных препаратов,
при их государственной регистрации
и перерегистрации

СВЕДЕНИЯ ОБ ОБЪЕМАХ И О ЦЕНАХ ВВОЗА ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА ИНОСТРАННОГО
ПРОИЗВОДСТВА, НАХОДЯЩЕГОСЯ В ОБРАЩЕНИИ НА ТЕРРИТОРИИ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ, ЗА
ОТЧЕТНЫЙ ПЕРИОД* С Г. ПО Г.

(наименование организации-заявителя)

I. СВЕДЕНИЯ О ЛЕКАРСТВЕННОМ ПРЕПАРАТЕ

1. Номер регистрационного удостоверения	
2. Международное непатентованное, или группировочное, или химическое наименование	
3. Торговое наименование	
4. Лекарственная форма, дозировка или концентрация, объем, активность в единицах действия	
5. Общее количество во вторичной (потребительской) упаковке	

II. РАСЧЕТ ЦЕНЫ

N п/ п	Наименование производителя	Номер тамо- жен- ной декла- рации	Дата тамо- женной декла- рации	Се- рия	Коли- чест- во упа- ковок	Но- мер дек- лара- ции	Дата дек- лара- ции	Цена ввоза од- ной пот- реби- тель- ской упа- ковки (без НДС), руб- лей	Тамо- женная пошли- на и тамо- женное офор- мле- ние, рублей	Цена ввоза одной упа- ковки с учетом тамо- женной пош- лины и тамо- женного оформ- ления (без НДС), рублей	Стоимость ввозимого товара (без НДС), тыс. рублей
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12
	Итого:	_____	_____	_____	Σ	_____	_____	_____	_____	_____	Σ
Итого: средневзвешенная фактическая цена ввоза лекарственного препарата за потребительскую упаковку (без НДС), рублей										$\Sigma_{\text{гр.12}} \times 1000 / \Sigma_{\text{гр.6}}$	

Руководитель организации-
заявителя

(подпись)

(ф.и.о.)

(телефон, адрес электронной
почты)

М.П.

Исполнитель

(подпись)

(ф.и.о.)

(телефон, адрес электронной
почты)

* Отчетный период при государственной регистрации предельной отпускной цены производителя на лекарственный препарат определяется в соответствии с [пунктом 23 Правил государственной регистрации и перерегистрации устанавливаемых производителями лекарственных препаратов предельных отпускных цен на лекарственные препараты, включенные в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов](#), утвержденных постановлением Правительства Российской Федерации от 29 октября 2010 г. N 865 "О государственном регулировании цен на лекарственные препараты, включенные в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов".

Отчетный период при перерегистрации предельной отпускной цены производителя на лекарственный препарат определяется в соответствии с [пунктом 37 Правил государственной регистрации и перерегистрации устанавливаемых производителями лекарственных препаратов предельных отпускных цен на лекарственные препараты, включенные в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов](#), утвержденных постановлением Правительства Российской Федерации от 29 октября 2010 г. N 865 "О государственном регулировании цен на лекарственные препараты, включенные в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов".

Примечание. Дополнительно представляются в электронной форме (Excel) данные об объемах ввоза лекарственных препаратов по всем фактическим случаям ввоза за отчетный период.

Приложение N 5 к методике расчета устанавливаемых производителями лекарственных препаратов предельных отпускных цен на лекарственные препараты, включенные в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов, при их государственной регистрации и перерегистрации

СВЕДЕНИЯ О НАЛИЧИИ ЗАРЕГИСТРИРОВАННЫХ ПРЕДЕЛЬНЫХ ОТПУСКНЫХ ЦЕН ЗАЯВЛЯЕМОГО ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА

(наименование организации-заявителя)

I. СВЕДЕНИЯ О ЛЕКАРСТВЕННОМ ПРЕПАРАТЕ

1. Номер регистрационного удостоверения	
2. Международное непатентованное, или группировочное, или химическое наименование	
3. Торговое наименование	
4. Лекарственная форма, дозировка или концентрация, объем, активность в единицах действия	
5. Общее количество во вторичной (потребительской) упаковке	

II. РАСЧЕТ ЦЕНЫ

N п/п	Владелец регистрационного удостоверения, производитель, упаковщик, выпускающий контроль	Лекарст- венная форма, дозировка	Коли- чество в потреби- тельской упаковке	Номер приказа и дата приказа о госуда- рственной регистрации (перере- гистрации) предельной отпускной цены	Зарегистрированная предельная отпускная цена производителя на лекарственный препарат (без НДС), рублей		
					расчет за потреби- тельскую упаковку	расчет за одну лекарст- венную форму	расчет за единицу действующего вещества
1	2	3	4	5	6	7	8
Значение, рассчитанное исходя из среднего арифметического значения стоимости одной лекарственной формы лекарственного препарата, имеющего ближайшие смежные количества во вторичной (потребительской) упаковке (без НДС), рублей*						Максимальное значение	
Значение, рассчитанное исходя из среднего арифметического значения стоимости одной единицы действующего вещества лекарственного препарата, имеющего ближайшие смежные дозировки (без НДС), рублей**							Макси- мальное значение
Расчетная предельная отпускная цена заявляемого лекарственного препарата за потребительскую упаковку (без НДС), рублей***							

Руководитель организации-
заявителя

(подпись)

(ф.и.о.)

(телефон, адрес
электронной почты)

М.П.

Исполнитель

(подпись)

(ф.и.о.)

(телефон, адрес
электронной почты)

* Рассчитывается в случаях, указанных в [подпункте "а" пункта 7](#) и [подпункте "а" пункта 14 методики расчета устанавливаемых производителями лекарственных препаратов предельных отпускных цен на лекарственные препараты, включенные в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов, при их государственной регистрации и перерегистрации](#), утвержденной [постановлением Правительства Российской Федерации от 15 сентября 2015 г. N 979](#).

** Рассчитывается в случаях, указанных в [подпункте "б" пункта 7](#) и [подпункте "б" пункта 14 методики расчета устанавливаемых производителями лекарственных препаратов предельных отпускных цен на лекарственные препараты, включенные в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов, при их государственной регистрации и перерегистрации](#), утвержденной [постановлением Правительства Российской Федерации от 15 сентября 2015 г. N 979](#).

*** Указывается расчетная предельная отпускная цена для дозировки и общего количества в потребительской упаковке, представленных в пунктах 4 и 5 [раздела I настоящего приложения](#).

Приложение N 6 к методике расчета устанавливаемых производителями лекарственных препаратов предельных отпускных цен на лекарственные препараты, включенные в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов, при их государственной регистрации и перерегистрации

РАСЧЕТ ПРЕДЕЛЬНОЙ ОТПУСКНОЙ ЦЕНЫ НА ВОСПРОИЗВЕДЕННЫЙ, БИОАНАЛОГОВЫЙ (БИОПОДОБНЫЙ) ЛЕКАРСТВЕННЫЙ ПРЕПАРАТ, ПРЕДСТАВЛЯЕМОЙ НА ГОСУДАРСТВЕННУЮ РЕГИСТРАЦИЮ

(наименование организации-заявителя)

I. СВЕДЕНИЯ О ЛЕКАРСТВЕННОМ ПРЕПАРАТЕ

1. Номер регистрационного удостоверения	
2. Международное непатентованное, или группировочное, или химическое наименование	
3. Торговое наименование	
4. Лекарственная форма, дозировка или концентрация, объем, активность в единицах действия	
5. Общее количество во вторичной (потребительской) упаковке	

II. РАСЧЕТ ЦЕНЫ

N п/	Про-	Зарегистрированная предельная отпускная цена на	Козф-	Козф-	Пони-	Расчет-
------	------	---	-------	-------	-------	---------

п	изводитель	референтный лекарственный препарат ($\Pi_{\text{реф}}$) или на лекарственный препарат с максимальной зарегистрированной предельной отпускной ценой ($\Pi_{\text{м}}$)					коэффициент пересчета дозировки, K_d^*	коэффициент пересчета фасовки, K_f^*	жающий коэффициент пересчета, K_p^*	предельная отпускная цена на воспроизведенный, биоаналоговый (биоподобный) лекарственный препарат (без НДС), рублей ($\Pi_{\text{пр}}$)
		производитель	наименование лекарственного препарата	лекарственная форма, дозировка или концентрация, объем, активность в единицах действия	количество в потребительской упаковке	зарегистрированная предельная отпускная цена (без НДС), рублей ($\Pi_{\text{реф}} / \Pi_{\text{м}}^*$)				
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11

Руководитель организации-заявителя

(подпись)

(ф.и.о.)

(телефон, адрес электронной почты)

М.П.

Исполнитель

(подпись)

(ф.и.о.)

(телефон, адрес электронной почты)

* Цены на лекарственные препараты $\Pi_{\text{реф}}$ и $\Pi_{\text{м}}$, а также коэффициенты пересчета K_d , K_f и K_p определяются в соответствии с [разделом VIII методики](#) расчета устанавливаемых производителями лекарственных препаратов предельных отпускных цен на лекарственные препараты, включенные в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов, при их государственной регистрации и перерегистрации, утвержденной постановлением Правительства Российской Федерации от 15 сентября 2015 г. N 979.

Приложение N 7 к методике расчета устанавливаемых производителями лекарственных препаратов предельных отпускных цен на лекарственные препараты, включенные в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов, при их государственной регистрации и перерегистрации

РАСЧЕТ ПРЕДЕЛЬНОЙ ОТПУСКНОЙ ЦЕНЫ НА ЛЕКАРСТВЕННЫЙ ПРЕПАРАТ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

ГОСУДАРСТВ - ЧЛЕНОВ ЕВРАЗИЙСКОГО ЭКОНОМИЧЕСКОГО СОЮЗА, ПРЕДСТАВЛЯЕМОЙ НА ПЕРЕРЕГИСТРАЦИЮ

(наименование организации-заявителя)

I. СВЕДЕНИЯ О ЛЕКАРСТВЕННОМ ПРЕПАРАТЕ

1. Номер регистрационного удостоверения	
2. Международное непатентованное, или группировочное, или химическое наименование	
3. Торговое наименование	
4. Лекарственная форма, дозировка или концентрация, объем, активность в единицах действия	
5. Общее количество во вторичной (потребительской) упаковке	

II. РАСЧЕТ ЦЕНЫ

N п/ п	Про- изво- ди- тель	Прямые расходы			Общепроизводственные расходы				Общехозяйственные расходы			При- быль	Рен- та-	Фак- ти-	Проект отпуск-
		мате- риа- лы	сырье	зара- бот- ная плата	заработ- ная плата обще- произ- водст- вен- ного и вспомо- гатель- ного персо- нала	элект- ро- энер- гия, тепло- снаб- жение, водо- снаб- жение и топ- ливо	амор- тиза- ция основ- ных сред- ств, ис- поль- зуе- мых для произ- вод- ства	про- чие*	раз- ра- бот- ка	реа- лиза- ция	про- чие*				
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15	16

Руководитель организации-заявителя

(подпись)

(ф.и.о.)

(телефон, адрес электронной почты)

М.П.

Исполнитель

(подпись)

(ф.и.о.)

(телефон, адрес электронной почты)

* Относятся на общепроизводственные и общехозяйственные расходы.

** Заполняется для лекарственных препаратов, находившихся в обращении на территории Российской Федерации.

ТАБЛИЦА 1. ПЛАНИРУЕМЫЙ ОБЪЕМ ВЫПУСКА ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА, ЕГО УДЕЛЬНЫЙ ВЕС В ОБЩЕМ ОБЪЕМЕ ПРОИЗВОДИМЫХ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ, В НАТУРАЛЬНОМ И СТОИМОСТНОМ ВЫРАЖЕНИИ

N п/п	Наименование лекарственного препарата, дозировка и количество в потребительской упаковке, производитель	Единица измерения	Планируе- мый объем выпуска, в натураль- ном выражении (количество единиц измерения)	Планируе- мый объем выпуска, в стоимост- ном выражении (без НДС), рублей	Удельный вес лекарствен- ного препарата в общем объеме производи- мых лекарст- венных препаратов, в натураль- ном выражении, процентов	Удельный вес лекарственного препарата в общем объеме производимых лекарственных препаратов, в стоимостном выражении (без НДС), рублей
1	2	3	4	5	6	7

ТАБЛИЦА 2. КАЛЬКУЛЯЦИЯ ЗАТРАТ МАТЕРИАЛОВ ПО ПРОИЗВОДСТВУ ОДНОЙ ПОТРЕБИТЕЛЬСКОЙ УПАКОВКИ (ГРАФА 3 [РАЗДЕЛА II НАСТОЯЩЕГО ПРИЛОЖЕНИЯ](#))

(наименование препарата, дозировка и количество в потребительской упаковке)

N п/п	Расходы на материалы	Единица измерения	Норма расхода (согласно техническому регламенту предприятия)	Цена фактической закупки (без НДС), рублей**	Сумма затрат на одну потребительскую упаковку (без НДС), рублей
1	2	3	4	5	6
					Итого*:

* В расчете на одну потребительскую упаковку.

** В случае отсутствия закупки материалов, необходимых для производства конкретного лекарственного препарата, представляются сведения по аналогичным по своим характеристикам материалам, закупаемым для производства иных жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов, цены на которые ранее зарегистрированы.

ТАБЛИЦА 3. ОПИСЬ ДОКУМЕНТАЛЬНОГО ПОДТВЕРЖДЕНИЯ РАСХОДОВ НА МАТЕРИАЛЫ (ГРАФА 3 [РАЗДЕЛА II НАСТОЯЩЕГО ПРИЛОЖЕНИЯ](#))

N п/п	Наименование материала	Наименование поставщика	Номер и дата товарной накладной, или таможенной декларации, или иного вида документального подтверждения
1	2	3	4

ТАБЛИЦА 4. КАЛЬКУЛЯЦИЯ ЗАТРАТ СЫРЬЯ ПО ПРОИЗВОДСТВУ ОДНОЙ ПОТРЕБИТЕЛЬСКОЙ УПАКОВКИ (ГРАФА 4 [РАЗДЕЛА II НАСТОЯЩЕГО ПРИЛОЖЕНИЯ](#))

(наименование препарата, дозировка и количество в потребительской упаковке)

N п/п	Статьи расходов на сырье	Единица измерения	Норма расхода (согласно техническому регламенту предприятия)	Цена фактической закупки (без НДС), рублей**	Сумма затрат на одну потребительскую упаковку (без НДС), рублей
1	2	3	4	5	6
	Активная фармацевтическая субстанция:				
	Вспомогательные вещества:				
					Итого*:

* В расчете на одну потребительскую упаковку.

** В случае отсутствия закупки вспомогательных веществ, используемых при производстве конкретного лекарственного препарата, представляются сведения по этим же вспомогательным веществам, закупаемым для производства иных жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов, цены на которые ранее зарегистрированы.

ТАБЛИЦА 5. ИНФОРМАЦИЯ ОБ АКТИВНОЙ ФАРМАЦЕВТИЧЕСКОЙ СУБСТАНЦИИ (ГРАФА 4 [РАЗДЕЛА II НАСТОЯЩЕГО ПРИЛОЖЕНИЯ](#))

N п/п	Наименование активной фармацевтической субстанции	Удельный вес активной фармацевтической субстанции в статье "Сырье" за отчетный период, в натуральном выражении, процентов	Производитель активной фармацевтической субстанции	Страна производства активной фармацевтической субстанции	Поставщик активной фармацевтической субстанции	Единица измерения активной фармацевтической субстанции	Цена активной фармацевтической субстанции (включая таможенные расходы) (без НДС)	
							в валюте (указывается вид валюты)	в рублях (в пересчете на дату таможенной декларации, или товарной накладной, или иного вида документарного подтверждения)
1	2	3	4	5	6	7	8	9

ТАБЛИЦА 6. ОПИСЬ ДОКУМЕНТАЛЬНОГО ПОДТВЕРЖДЕНИЯ РАСХОДОВ НА СЫРЬЕ (ГРАФА 4 [РАЗДЕЛА II НАСТОЯЩЕГО ПРИЛОЖЕНИЯ](#))

N п/п	Наименование фармацевтической субстанции или вспомогательного вещества	Наименование поставщика	Номер и дата товарной накладной или грузовой таможенной декларации
1	2	3	4

ТАБЛИЦА 7. РАСШИФРОВКА ЗАТРАТ ПО СТАТЬЕ "ЗАРАБОТНАЯ ПЛАТА" (ГРАФА 5 [РАЗДЕЛА II НАСТОЯЩЕГО ПРИЛОЖЕНИЯ](#))

N п/п	Структурные подразделения	Оплата труда по 20 счету, рублей	Страховые взносы по 20 счету, рублей*	Страховые взносы на обязательное социальное страхование от несчастных случаев на производстве и профессиональных заболеваний по 20 счету, рублей	Итого (без НДС), рублей
1	2	3	4	5	6
	Заработная плата работников, занятых непосредственно на производстве лекарственного препарата				
	Итого:				
В расчете на одну потребительскую упаковку**					

* Учитываются страховые взносы на обязательное социальное страхование на случай временной нетрудоспособности и в связи с материнством, обязательное пенсионное страхование, обязательное медицинское страхование.

** Рассчитывается по формуле "Итоговое значение (в рублях)"/"Планируемый или фактический объем выпуска препарата" в соответствии с [разделом V методики](#) расчета устанавливаемых производителями лекарственных препаратов предельных отпускных цен на лекарственные препараты, включенные в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов, при их государственной регистрации и перерегистрации, утвержденной постановлением Правительства Российской Федерации от 15 сентября 2015 г. N 979.

ТАБЛИЦА 8. РАСШИФРОВКА ЗАТРАТ ПО СТАТЬЕ "ОБЩЕПРОИЗВОДСТВЕННЫЕ ЗАТРАТЫ" (ГРАФЫ 6-9 [РАЗДЕЛА II НАСТОЯЩЕГО ПРИЛОЖЕНИЯ](#))

8.1. РАСШИФРОВКА ЗАТРАТ ПО СТАТЬЕ "ЗАРАБОТНАЯ ПЛАТА ОБЩЕПРОИЗВОДСТВЕННОГО И ВСПОМОГАТЕЛЬНОГО ПЕРСОНАЛА" (ГРАФА 6 [РАЗДЕЛА II НАСТОЯЩЕГО ПРИЛОЖЕНИЯ](#))

N п/п	Структурные подразделения	Оплата труда по 25	Страховые взносы по 25 счету, рублей*	Страховые взносы на обязательное социальное страхование	Итого (без НДС), рублей
-------	---------------------------	--------------------	---------------------------------------	---	-------------------------

		счета, рублей		от несчастных случаев и профессиональных заболеваний по 25 счета, рублей	
1	2	3	4	5	6
	Итого:				
В расчете на одну потребительскую упаковку**					

* Учитываются страховые взносы на обязательное социальное страхование на случай временной нетрудоспособности и в связи с материнством, обязательное пенсионное страхование, обязательное медицинское страхование.

** Указывается формула, в соответствии с которой рассчитывается цена на одну потребительскую упаковку.

8.2. РАСШИФРОВКА ЗАТРАТ ПО СТАТЬЕ "ЭЛЕКТРОЭНЕРГИЯ, ТЕПЛОСНАБЖЕНИЕ, ВОДОСНАБЖЕНИЕ И ТОПЛИВО" (ГРАФА 7 [РАЗДЕЛА II НАСТОЯЩЕГО ПРИЛОЖЕНИЯ](#))

N п/п	Статья затрат	Поставщик	Стоимость услуг (без НДС), рублей
1	2	3	4
1.	Электроэнергия		
2.	Теплоснабжение		
3.	Водоснабжение		
4.	Топливо		
			Итого:
В расчете на одну потребительскую упаковку*			

* Указывается формула, в соответствии с которой рассчитывается цена на одну потребительскую упаковку.

8.3. РАСШИФРОВКА ЗАТРАТ ПО СТАТЬЕ "АМОРТИЗАЦИЯ ОСНОВНЫХ СРЕДСТВ, ИСПОЛЬЗУЕМЫХ ДЛЯ ПРОИЗВОДСТВА" (ГРАФА 8 [РАЗДЕЛА II НАСТОЯЩЕГО ПРИЛОЖЕНИЯ](#))

N п/п	Основные средства	Амортизация (без НДС), рублей
1	2	3
		Итого:
В расчете на одну потребительскую упаковку*		

* Указывается формула, в соответствии с которой рассчитывается цена на одну потребительскую упаковку.

8.4. РАСШИФРОВКА ЗАТРАТ ПО СТАТЬЕ "ПРОЧИЕ ОБЩЕПРОИЗВОДСТВЕННЫЕ РАСХОДЫ" (ГРАФА 9 [РАЗДЕЛА II НАСТОЯЩЕГО ПРИЛОЖЕНИЯ](#))

N п/п	Статья расходов	Поставщик услуги	Стоимость услуг (без НДС), рублей
1	2	3	4
			Итого:
В расчете на одну потребительскую упаковку*			

* Указывается формула, в соответствии с которой рассчитывается цена на одну потребительскую упаковку.

**ТАБЛИЦА 9. РАСШИФРОВКА ЗАТРАТ ПО СТАТЬЕ "ОБЩЕХОЗЯЙСТВЕННЫЕ ЗАТРАТЫ" (ГРАФЫ 10-12
РАЗДЕЛА II НАСТОЯЩЕГО ПРИЛОЖЕНИЯ)**

9.1. РАСШИФРОВКА ЗАТРАТ ПО СТАТЬЕ "РАЗРАБОТКА" (ГРАФА 10 РАЗДЕЛА II НАСТОЯЩЕГО ПРИЛОЖЕНИЯ)

N п/п	Статья расходов	Поставщик услуги	Стоимость услуг (без НДС), рублей
1	2	3	4
1.	Разработка конкретного лекарственного препарата, в том числе собственные расходы предприятия		
2.	Регистрационные процедуры, в том числе доклинические исследования лекарственных средств и клинические исследования лекарственного препарата		
3.	Прочие расходы		
			Итого:
В расчете на одну потребительскую упаковку*			

* Указывается формула, в соответствии с которой рассчитывается цена на одну потребительскую упаковку.

9.2. РАСШИФРОВКА ЗАТРАТ ПО СТАТЬЕ "РЕАЛИЗАЦИЯ" (ГРАФА 11 РАЗДЕЛА II НАСТОЯЩЕГО ПРИЛОЖЕНИЯ)

N п/п	Статья расходов	Поставщик услуг	Стоимость услуг (без НДС), рублей
1	2	3	4
	Итого:		
В расчете на одну потребительскую упаковку*			

* Указывается формула, в соответствии с которой рассчитывается цена на одну потребительскую упаковку.

**9.3. РАСШИФРОВКА ЗАТРАТ ПО СТАТЬЕ "ПРОЧИЕ ОБЩЕХОЗЯЙСТВЕННЫЕ РАСХОДЫ" (ГРАФА 12
РАЗДЕЛА II НАСТОЯЩЕГО ПРИЛОЖЕНИЯ)**

N п/п	Статья расходов	Поставщик услуги	Стоимость услуг (без НДС), рублей
1	2	3	4
			Итого:
В расчете на одну потребительскую упаковку*			

* Указывается формула, в соответствии с которой рассчитывается цена на одну потребительскую упаковку.

Прибыль и рентабельность продукции (графы 13 и 14 настоящего приложения) определяются в соответствии с [разделом V методики](#) расчета устанавливаемых производителями лекарственных препаратов предельных отпускных цен на лекарственные препараты, включенные в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов, при их государственной регистрации и перерегистрации, утвержденной постановлением Правительства Российской Федерации от 15 сентября 2015 г. N 979.

Примечание. Таблицы 9 и 10 являются типовыми, допускается включение в них дополнительных сведений, учитывающих способ отнесения общепроизводственных и общехозяйственных расходов в соответствии с учетной политикой организации.

Приложение N 8 к методике расчета устанавливаемых производителями лекарственных препаратов предельных отпускных цен на лекарственные препараты, включенные в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов, при их государственной регистрации и перерегистрации

ФОРМУЛЫ РАСЧЕТА ПОНИЖАЮЩИХ КОЭФФИЦИЕНТОВ, ПРИМЕНЯЕМЫХ ПРИ РАСЧЕТЕ ПРЕДЕЛЬНОЙ ОТПУСКНОЙ ЦЕНЫ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ НА ПЕРВЫЙ ВОСПРОИЗВЕДЕННЫЙ, БИОАНАЛОГОВЫЙ (БИОПОДОБНЫЙ) ЛЕКАРСТВЕННЫЙ ПРЕПАРАТ, ПРЕДСТАВЛЯЕМОЙ НА ГОСУДАРСТВЕННУЮ РЕГИСТРАЦИЮ

Зарегистрированная предельная отпускная цена за потребительскую упаковку референтного лекарственного препарата, рублей ($\Pi_{\text{реф}}$)	Понижающий коэффициент для расчета цены на первый воспроизведенный лекарственный препарат ($K_{\text{п}}$)		Понижающий коэффициент для расчета цены на первый воспроизведенный, биоаналоговый (биоподобный) лекарственный препарат ($K_{\text{п}}$)	
	производителя государств - членов Евразийского экономического союза, процентов	иностранного производителя, процентов*	производителя государств - членов Евразийского экономического союза, процентов	иностранного производителя, процентов*
1	2	3	4	5
до 50 рублей (включительно)	0	0	0	0
от 50 рублей до 500 рублей (включительно)	0	$4 \times (\Pi_{\text{реф}})^{0,24} - 10$	0	0
от 500 рублей до 100000 рублей (включительно)	$3,6 \times (\Pi_{\text{реф}})^{0,23} - 10$	$4 \times (\Pi_{\text{реф}})^{0,24} - 10$	$0,6 \times (\Pi_{\text{реф}})^{0,34} - 5$	$0,39 \times (\Pi_{\text{реф}})^{0,41} - 5$
свыше 100000 рублей	40	55	25	40

* Иностранного производителя, в том числе осуществляющего или планирующего осуществлять первичную и (или) вторичную упаковку лекарственного препарата в Российской Федерации.

Приложение N 9 к методике расчета устанавливаемых производителями лекарственных препаратов предельных отпускных цен на лекарственные препараты, включенные в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов,

при их государственной регистрации и перерегистрации

ФОРМУЛЫ РАСЧЕТА ПОНИЖАЮЩИХ КОЭФФИЦИЕНТОВ, ПРИМЕНЯЕМЫХ ПРИ РАСЧЕТЕ ПРЕДЕЛЬНОЙ ОТПУСКНОЙ ЦЕНЫ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ НА ВОСПРОИЗВЕДЕННЫЙ, БИОАНАЛОГОВЫЙ (БИОПОДОБНЫЙ) ЛЕКАРСТВЕННЫЙ ПРЕПАРАТ, ПРЕДСТАВЛЯЕМОЙ НА ГОСУДАРСТВЕННУЮ РЕГИСТРАЦИЮ

Зарегистрированная предельная отпускная цена за потребительскую упаковку референтного лекарственного препарата, рублей ($\Pi_{\text{реф}}$)	Понижающий коэффициент для расчета цены на воспроизведенный лекарственный препарат ($K_{\text{п}}$)		Понижающий коэффициент для расчета цены на воспроизведенный, биоаналоговый (биоподобный) лекарственный препарат ($K_{\text{п}}$)	
	производителя государств - членов Евразийского экономического союза, процентов	иностранного производителя, процентов*	производителя государств - членов Евразийского экономического союза, процентов	иностранного производителя, процентов*
1	2	3	4	5
до 50 рублей (включительно)	0	0	0	0
от 50 рублей до 500 рублей (включительно)	$3,6 \times (\Pi_{\text{реф}})^{0,23}$	$4 \times (\Pi_{\text{реф}})^{0,24}$	0	0
от 500 рублей до 100000 рублей (включительно)	$3,6 \times (\Pi_{\text{реф}})^{0,23}$	$4 \times (\Pi_{\text{реф}})^{0,24}$	$0,6 \times (\Pi_{\text{реф}})^{0,34}$	$0,39 \times (\Pi_{\text{реф}})^{0,41}$
свыше 100000 рублей	50	65	30	45

* Иностранного производителя, в том числе осуществляющего или планирующего осуществлять первичную и (или) вторичную упаковку лекарственного препарата в Российской Федерации.

Приложение N 10 к методике расчета устанавливаемых производителями лекарственных препаратов предельных отпускных цен на лекарственные препараты, включенные в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов, при их государственной регистрации и перерегистрации

ОБОСНОВАНИЕ РАСЧЕТА ПРЕДЕЛЬНОЙ ОТПУСКНОЙ ЦЕНЫ НА ЛЕКАРСТВЕННЫЙ ПРЕПАРАТ ПРОИЗВОДИТЕЛЕЙ ГОСУДАРСТВ - ЧЛЕНОВ ЕВРАЗИЙСКОГО ЭКОНОМИЧЕСКОГО СОЮЗА, ПРЕДСТАВЛЯЕМОЙ НА ПЕРЕРЕГИСТРАЦИЮ

(наименование организации-заявителя)

I. СВЕДЕНИЯ О ЛЕКАРСТВЕННОМ ПРЕПАРАТЕ

1. Номер регистрационного удостоверения	
2. Международное непатентованное, или группировочное, или химическое наименование	
3. Торговое наименование	
4. Лекарственная форма, дозировка или концентрация, объем, активность в единицах действия	
5. Общее количество во вторичной (потребительской) упаковке	

II. РАСЧЕТ ЦЕНЫ

N п/ п	Прямые расходы						Общепроизводственные расходы*						Прог- нози- руемый уро- вень инфля- ции, процен- тов (И)**	Факти- ческий уровень инфляции с учетом прог- ноз- ного уровня, про- цен- тов***	Предельная отпускная цена за потребительскую упаковку (без НДС), рублей		
	материалы			сырье			электроэнергия, теплоснабжение, водоснабжение и топливо			амортизация основных средств, используемых для производства							
	факт.	план.	про- цен- тов уве- ли- че- ния	факт.	план.	про- цен- тов уве- личе- ния	факт.	план.	про- цен- тов уве- личе- ния	факт.	план.	про- цен- тов уве- личе- ния			заре- гистри- рован- ная	заяв- лен- ная	про- цен- тов уве- личе- ния
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15	16	17	18

Руководитель организации-заявителя

(подпись)

(ф.и.о.)

(телефон, адрес
электронной почты)

М.П.

Исполнитель

(подпись)

(ф.и.о.)

(телефон, адрес
электронной почты)

* Накладные расходы заполняются при перерегистрации предельных отпускных цен производителей на лекарственные препараты в случаях, предусмотренных подпунктами "а" и "в" пункта 32 [Правил государственной регистрации и перерегистрации устанавливаемых производителями лекарственных препаратов предельных отпускных цен на лекарственные препараты, включенные в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов](#), утвержденных [постановлением Правительства Российской Федерации от 29 октября 2010 г. N 865 "О государственном регулировании цен на лекарственные препараты, включенные в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов"](#).

** Прогнозируемый уровень инфляции текущего года, установленный федеральным законом о федеральном бюджете на соответствующий финансовый год и плановый период.

*** Фактический уровень инфляции предшествующего календарного года с учетом прогнозного уровня инфляции текущего года, установленного федеральным законом о федеральном бюджете на соответствующий финансовый год и плановый период, рассчитывается в соответствии с [пунктом 41 методики](#) расчета устанавливаемых производителями лекарственных препаратов предельных отпускных цен на лекарственные препараты, включенные в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов, при их государственной регистрации и перерегистрации, утвержденной постановлением Правительства Российской Федерации от 15 сентября 2015 г. N 979.

Приложение N 11
к методике расчета устанавливаемых
производителями лекарственных
препаратов предельных отпускных цен
на лекарственные препараты, включенные в
перечень жизненно необходимых
и важнейших лекарственных препаратов, при их
государственной регистрации
и перерегистрации

ЗНАЧЕНИЯ КОЭФФИЦИЕНТА ЦЕНОВОЙ ГРУППЫ, ПРИМЕНЯЕМОГО ПРИ РАСЧЕТЕ ПРЕДЕЛЬНЫХ
ОТПУСКНЫХ ЦЕН ПРОИЗВОДИТЕЛЕЙ НА ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ, ПРЕДСТАВЛЯЕМЫХ НА
ПЕРЕРЕГИСТРАЦИЮ

№ п/п	Ценовая группа	Коэффициент ценовой группы, процентов ($I_{\text{ц}}$)
1	2	3
1.	до 50 рублей (включительно)	100
2.	от 50 рублей до 500 рублей (включительно)	90
3.	от 500 рублей до 1000 рублей (включительно)	85
4.	от 1000 рублей до 3000 рублей (включительно)	80
5.	от 3000 рублей до 5000 рублей (включительно)	75
6.	от 5000 рублей до 10000 рублей (включительно)	70
7.	от 10000 рублей до 20000 рублей (включительно)	60
8.	от 20000 рублей до 40000 рублей (включительно)	50
9.	от 40000 рублей до 100000 рублей (включительно)	40
10.	свыше 100000 рублей	30

Приложение N 12
к методике расчета устанавливаемых
производителями лекарственных
препаратов предельных отпускных цен
на лекарственные препараты, включенные
в перечень жизненно необходимых
и важнейших лекарственных препаратов,
при их государственной регистрации
и перерегистрации

ОБОСНОВАНИЕ РАСЧЕТА ПРЕДЕЛЬНОЙ ОТПУСКНОЙ ЦЕНЫ НА ЛЕКАРСТВЕННЫЙ ПРЕПАРАТ
ИНОСТРАННЫХ ПРОИЗВОДИТЕЛЕЙ, В ТОМ ЧИСЛЕ ОСУЩЕСТВЛЯЮЩИХ ПЕРВИЧНУЮ И (ИЛИ)
ВТОРИЧНУЮ УПАКОВКУ ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА В РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ,
ПРЕДСТАВЛЯЕМОЙ НА ПЕРЕРЕГИСТРАЦИЮ, ЗА ПЕРИОД С Г. ПО Г.

(наименование организации-заявителя)

СВЕДЕНИЯ О ЛЕКАРСТВЕННОМ ПРЕПАРАТЕ

1. Номер регистрационного удостоверения	
2. Международное непатентованное, или группировочное, или химическое наименование	
3. Торговое наименование	
4. Лекарственная форма, дозировка или концентрация, объем, активность в единицах действия	
5. Общее количество во вторичной (потребительской) упаковке	

N п/п	Производитель (с указанием стадии производства)	Наименование национальной валюты государства- производителя	Курс национальной валюты государства-производителя к рублю (рублей)			Средневзвешенная фактическая цена ввоза (отпуска) лекарственного препарата, рублей ¹	Величина увеличения предельной отпускной цены, процентов ²	Предельная отпускная цена за потребительскую упаковку (без НДС), рублей		
			курс при государственной регистрации (последней регистрации)	курс при перерегистрации	процентов увеличения			зарегистрированная ³	заявленная ⁴	процентов увеличения
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11

Руководитель организации-заявителя

(подпись)

(ф.и.о.)

(телефон, адрес
электронной почты)

М.П.

Исполнитель

(подпись)

(ф.и.о.)

(телефон, адрес
электронной почты)

¹ При перерегистрации предельной отпускной цены на лекарственный препарат иностранного производителя указывается средневзвешенная фактическая цена ввоза (отпуска) лекарственного препарата. При перерегистрации предельной отпускной цены на лекарственный препарат иностранного производителя, осуществляющего первичную и (или) вторичную упаковку лекарственного препарата в Российской Федерации, указывается средневзвешенная фактическая цена отпуска лекарственного препарата.

² Рассчитывается в соответствии с [пунктами 52-54 методики](#) расчета устанавливаемых производителями лекарственных препаратов предельных отпускных цен на лекарственные препараты, включенные в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов, при их государственной регистрации и перерегистрации, утвержденной постановлением Правительства Российской Федерации от 15 сентября 2015 г. N 979.

3 Предельная отпускная цена производителя на лекарственный препарат, зарегистрированная по состоянию на дату подачи заявления о перерегистрации предельной отпускной цены.

4 Заявленная к перерегистрации предельная отпускная цена производителя на лекарственный препарат.

Редакция документа с учетом
изменений и дополнений подготовлена
АО "Кодекс"