

**КЫРГЫЗ РЕСПУБЛИКАСЫНЫН  
САЛАМАТТЫК САКТОО  
МИНИСТРЛИГИНИН  
АЛДЫНДАГЫ ДАРЫ  
КАРАЖАТТАРЫ ЖАНА  
МЕДИЦИНАЛЫК БУЮМДАР  
ДЕПАРТАМЕНТИ**



**ДЕПАРТАМЕНТ  
ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ  
И МЕДИЦИНСКИХ ИЗДЕЛИЙ  
ПРИ МИНИСТЕРСТВЕ  
ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
КЫРГЫЗСКОЙ РЕСПУБЛИКИ**

720044, Кыргыз Республикасы  
Бишкек ш., 3- линия көчөсү, 25  
Тел: (0312) 21-92-86, тел.факс: (0312) 21-05-08  
E-mail: dlsmi@pharm.kg

720044, Кыргызская Республика  
г.Бишкек, ул. 3-я линия, 25  
Тел: (0312) 21-92-86, тел.факс: (0312) 21-05-08  
E-mail: dlsmi@pharm.kg

\_\_\_\_\_ № \_\_\_\_\_

На № \_\_\_\_\_ от \_\_\_\_\_



Г

Л

**Всем заинтересованным лицам**

**Информационное письмо**

Настоящим, Департамент лекарственных средств и медицинских изделий при Министерстве здравоохранения Кыргызской Республики (Департамент) информирует Вас о том, что внесены изменения в постановление Правительства Кыргызской Республики «Об утверждении Временных правил регулирования цен на лекарственные средства в Кыргызской Республике» от 29.10.2019 года № 579».

Постановление в данной редакции размещено на сайте Департамента ([http://www.pharm.kg/ru/price\\_regulation/](http://www.pharm.kg/ru/price_regulation/)), также прилагается.

Просим ознакомиться и по всем вопросам обращаться по электронной почте [price.of.drug@gmail.com](mailto:price.of.drug@gmail.com) .

*Приложение на 7-ми листах.*

**Директор**

**Н.М. Кагаздиев**

## ПОСТАНОВЛЕНИЕ ПРАВИТЕЛЬСТВА КЫРГЫЗСКОЙ РЕСПУБЛИКИ

г. Бишкек, от 29 октября 2019 года № 579

### Об утверждении Временных правил регулирования цен на лекарственные средства в Кыргызской Республике

*(В редакции постановлений Кабинета Министров КР от 28 июля 2021  
года № 91, 20 мая 2022 года № 268)*

В целях обеспечения эффективной реализации государственной политики по регулированию цен на лекарственные средства, в рамках реализации Плана действий Правительства Кыргызской Республики на 2019 год по исполнению Плана Правительства Кыргызской Республики на 2019-2023 годы по реализации программы деятельности Правительства Кыргызской Республики, утвержденной постановлением Жогорку Кенеша Кыргызской Республики от 20 апреля 2018 года № 2377-VI, в соответствии со статьей 6 Закона Кыргызской Республики "Об обращении лекарственных средств", статьями 10 и 17 конституционного Закона Кыргызской Республики "О Правительстве Кыргызской Республики" Правительство Кыргызской Республики постановляет:

1. Министерству здравоохранения Кыргызской Республики, после вступления в силу настоящего постановления, в срок до 31 декабря 2022 года провести на территории Кыргызской Республики пилотный проект по апробации механизма регулирования цен на лекарственные средства, включенные в справочник лекарственных средств, возмещаемых по Дополнительной программе обязательного медицинского страхования и Программе государственных гарантий по обеспечению граждан медико-санитарной помощью, а также на зарегистрированные лекарственные средства, включенные в перечень лекарственных средств, необходимых для лечения коронавирусной инфекции (COVID-19), утверждаемый Министерством здравоохранения Кыргызской Республики.

*(В редакции постановлений Кабинета Министров КР от 28 июля 2021 года № 91, 20 мая 2022 года № 268)*

2. Утвердить Временные правила регулирования цен на лекарственные средства в Кыргызской Республике согласно приложению.

3. Установить, что держатели регистрационных удостоверений о государственной регистрации лекарственных средств для регистрации цен на лекарственные средства в срок до 1 сентября 2021 года должны представить в подведомственное подразделение уполномоченного государственного органа Кыргызской Республики в области здравоохранения, регулирующее обращение лекарственных средств и медицинских изделий, заявление о регистрации цен на лекарственные средства, включенные в справочник лекарственных средств, возмещаемых по Дополнительной программе обязательного медицинского страхования и Программе государственных гарантий по обеспечению граждан медико-санитарной помощью, а также на зарегистрированные лекарственные средства, включенные в перечень лекарственных средств, необходимых для лечения коронавирусной инфекции (COVID-19), утверждаемый Министерством здравоохранения Кыргызской Республики в порядке, определяемом Временными правилами регулирования цен на лекарственные средства в Кыргызской Республике, утвержденными пунктом 2 настоящего постановления.

*(В редакции постановлений Кабинета Министров КР от 28 июля 2021 года № 91, 20 мая 2022 года № 268)*

4. Министерству здравоохранения Кыргызской Республики совместно с уполномоченным государственным органом в сфере антимонопольного регулирования:

- принять необходимые меры, вытекающие из настоящего постановления;
- провести разъяснительную работу среди субъектов фармацевтической деятельности;

- в случае успешной реализации пилотного проекта, в установленном порядке разработать и внести на рассмотрение Кабинета Министров Кыргызской Республики соответствующие проекты нормативных правовых актов Кыргызской Республики по регулированию цен на лекарственные средства, включенные в Национальный перечень жизненно важных лекарственных средств.

*(В редакции постановлений Кабинета Министров КР от 28 июля 2021 года № 91, 20 мая 2022 года № 268)*

5. Контроль за исполнением настоящего постановления возложить на отдел здравоохранения и социальной защиты Администрации Президента Кыргызской Республики.

*(В редакции постановления Кабинета Министров КР от 28 июля 2021 года № 91)*

6. Настоящее постановление вступает в силу по истечении двух месяцев со дня официального опубликования, за исключением главы 7 Временных правил регулирования цен на лекарственные средства в Кыргызской Республике, утвержденных пунктом 2 настоящего постановления, которая вступает в силу по истечении шести месяцев со дня официального опубликования и действует до 31 декабря 2022 года.

*(В редакции постановления Кабинета Министров КР от 28 июля 2021 года № 91)*

*Опубликован в газете "Эркин Тоо" от 15 ноября 2019 года N 95*

**Премьер-министр  
Кыргызской Республики**

**М.Абылгазиев**

Приложение  
(к постановлению  
Правительства Кыргызской  
Республики  
от 29 октября 2019 года №  
579)

## **ВРЕМЕННЫЕ ПРАВИЛА регулирования цен на лекарственные средства в Кыргызской Республике**

*(В редакции постановлений Кабинета Министров КР от 28 июля 2021  
года № 91, 20 мая 2022 года № 268)*

### **Глава 1. Общие положения**

1. Настоящие Временные правила регулирования цен на лекарственные средства в Кыргызской Республике (далее - Временные правила) устанавливают порядок регулирования цен на:

- лекарственные средства, включенные в справочник лекарственных средств, возмещаемых по Дополнительной программе обязательного медицинского страхования и Программе государственных гарантий по обеспечению граждан медико-санитарной помощью;

- зарегистрированные лекарственные средства, включенные в перечень лекарственных средств, необходимых для лечения коронавирусной инфекции (COVID-19), утверждаемый Министерством здравоохранения Кыргызской Республики.

Действие настоящих Временных правил не распространяется на лекарственные средства, произведенные отечественными производителями, на лекарственные средства с ценой поставки до 100 (сто) сомов, а также на наркотические и психотропные лекарственные средства, подлежащие контролю в Кыргызской Республике согласно постановлению Правительства Кыргызской Республики "О наркотических средствах, психотропных веществах и прекурсорах, подлежащих контролю в Кыргызской Республике" от 9 ноября 2007 года № 543. При этом при оптовой и розничной реализации лекарственных средств с ценой поставки до 100 (сто) сомов, наценки не должны превышать 50 (пятьдесят) процентов от стоимости поставки.

*(В редакции постановления Кабинета Министров КР от 20 мая 2022 года № 268)*

2. В настоящих Временных правилах используются следующие основные термины и понятия:

1) **электронный каталог цен на лекарственные средства (далее - каталог цен)** - электронная база данных, являющаяся единым информационным источником зарегистрированных цен, предельных оптовых и розничных цен на лекарственные средства;

2) **зарегистрированная цена** - цена в национальной валюте, включенная в каталог цен, определяемая в соответствии с настоящими Временными правилами;

3) **заявитель** - держатель регистрационного удостоверения о государственной регистрации лекарственного средства (далее - регистрационное удостоверение), являющийся юридическим лицом, либо его уполномоченный представитель, правомочный подавать заявление, документы и материалы на установление зарегистрированной цены на лекарственное средство;

4) **медианная цена** - цена, рассчитываемая путем ранжирования представленных референтных цен по возрастанию, из которых срединная цена признается медианной ценой;

5) **мониторинг** - процесс наблюдения, сбора, фиксации, анализа цен на лекарственные средства, осуществляемый уполномоченным органом;

6) **предельная оптовая цена на лекарственное средство** - максимально допустимая оптовая цена на лекарственное средство, определенная путем добавления оптовой наценки в денежном выражении к зарегистрированной цене на лекарственное средство;

7) **предельная розничная цена на лекарственное средство** - максимально допустимая розничная цена на лекарственное средство, определенная путем добавления розничной наценки в денежном выражении к предельной оптовой цене на лекарственное средство;

8) **референтные страны** - перечень стран, указанный в приложении 4 к настоящим Временным правилам, принятый для сравнения цен на лекарственные средства при проведении процедуры регистрации цен;

9) **торговое наименование лекарственного средства** - наименование, под которым зарегистрировано лекарственное средство;

10) **уполномоченный орган** - подведомственное подразделение уполномоченного государственного органа Кыргызской Республики в области здравоохранения, регулирующее обращение лекарственных средств и медицинских изделий;

11) **цена поставки лекарственных средств в Кыргызскую Республику (далее - цена поставки)** - цена лекарственного средства, указанная в счетах-фактурах/товарных накладных (инвойсах), предоставляемая заявителем для регистрации цены. Цена поставки в зависимости от условий договора поставки включает либо не включает в себя затраты на транспортировку, страховку товара.

3. Регулирование цены производится по наименованию лекарственного средства, указанному в регистрационном удостоверении.

Держатель регистрационного удостоверения должен подать в уполномоченный орган заявление о регистрации цены на лекарственное средство в течение 30 календарных дней с даты включения лекарственного средства в справочник лекарственных средств, возмещаемых по Дополнительной программе обязательного медицинского страхования и Программе государственных гарантий по обеспечению граждан медико-санитарной помощью и/или в перечень лекарственных средств, необходимых для лечения коронавирусной инфекции (COVID-19), утверждаемый Министерством здравоохранения Кыргызской Республики.

*(В редакции постановления Кабинета Министров КР от 20 мая 2022 года № 268)*

4. Регулирование цен на лекарственные средства осуществляется в целях обеспечения экономической доступности лекарственных средств и включает в себя следующие этапы:

- прием заявлений о регистрации цен на лекарственные средства;
- регистрация цен на лекарственные средства;
- установление и утверждение предельных оптовых и розничных цен на лекарственные средства;
- внесение утвержденных цен в каталог цен;
- внесение изменений в зарегистрированные цены на лекарственные средства;
- мониторинг и контроль за соблюдением предельных оптовых и розничных цен на лекарственные средства субъектами фармацевтической деятельности.

5. Установленные уполномоченным органом предельные оптовые и розничные цены на лекарственные средства действуют на всей территории Кыргызской Республики и являются обязательными для всех субъектов фармацевтической деятельности.

6. Запрещается реализация лекарственных средств по цене выше установленных предельных оптовых и розничных цен с даты внесения их в каталог цен:

- для оптовых фармацевтических организаций - по истечении 30 (тридцать) календарных дней;
- для розничных фармацевтических организаций - по истечении 45 (сорок пять) календарных дней.

Запрещается ввоз лекарственных средств, подлежащих ценорегулированию, без регистрации цены в порядке, установленном настоящими Временными правилами.

*(В редакции постановления Кабинета Министров КР от 20 мая 2022 года № 268)*

7. Лица, имеющие доступ к конфиденциальной информации и/или коммерческой тайне, относящейся к процедуре регистрации цен на лекарственные средства, вследствие занимаемой должности, положения или выполнения обязательств, обязаны соблюдать требования законодательства Кыргызской Республики по охране конфиденциальной информации и/или коммерческой тайны.

## **Глава 2. Прием заявлений о регистрации цен**

8. Для регистрации цен на лекарственные средства на территории Кыргызской Республики заявитель подает в уполномоченный орган письменное заявление по форме согласно приложению 1 к настоящим Временным правилам.

К заявлению прилагаются:

- копия доверенности, подтверждающей полномочия представителя заявителя, держателя регистрационного удостоверения по регистрации цен на лекарственные средства;

- сведения о ценах поставок на лекарственное средство за последние 12 месяцев, с расчетом средневзвешенной цены поставки, по форме согласно приложению 3 к настоящим Временным правилам. Расчет средневзвешенной цены поставки осуществляется в соответствии с порядком, согласно приложению 2 к настоящим Временным правилам;

- копии не менее 15 счетов-фактур (инвойсов) или товарных накладных либо копии всех счетов-фактур (инвойсов) или товарных накладных, если количество поставок по конкретному лекарственному средству за 12 месяцев не превышает 15 счетов-фактур (инвойсов).

При этом, пересчет иностранной валюты в валюту Кыргызской Республики для регистрации цены производится заявителями по курсу Национального банка Кыргызской Республики, действующему на день проведения расчетов;

- сведения о зарегистрированных ценах на лекарственное средство в референтных странах, с указанием источника информации (ссылка на официальные сайты зарегистрированных цен лекарственных средств референтных стран), по форме, согласно приложению 4 к настоящим Временным правилам.

В случае, если лекарственное средство реализуется в референтных странах под другим торговым наименованием, в форме о зарегистрированных ценах лекарственного средства в референтных странах заявитель указывает соответствующее торговое наименование и зарегистрированные цены производителя на лекарственное средство.

При конвертации указанных цен в референтных странах в национальную валюту используются официальные курсы иностранных валют Национального банка Кыргызской Республики на день проведения расчетов.

В случае несвоевременной подачи заявления о регистрации цены лекарственного средства заявителем, уполномоченный орган самостоятельно проводит расчеты и регистрирует цену лекарственного средства.

9. В случае отсутствия информации о зарегистрированной цене на лекарственное средство в референтных странах, заявитель обязан предоставить информацию, подтверждающую этот факт (официальное письмо производителя лекарственного средства и/или ссылка на официальные сайты зарегистрированных цен лекарственных средств референтных стран).

В случае, если заявляемое лекарственное средство отличается по количеству доз/объему/концентрации от зарегистрированного по цене в референтных странах лекарственного средства, для расчетов отбирается лекарственное средство в референтных странах, наиболее соответствующее заявленному по количеству доз/объему/концентрации и выводится цена одной дозы или определенного(ой) объема/концентрации отобранного лекарственного средства и пересчитывается на количество доз/объем/концентрацию заявленного лекарственного средства в одной упаковке.

10. Уполномоченный орган принимает заявления в электронной форме через свой сайт в режиме онлайн или на бумажном носителе. При подаче заявления в электронной форме

заявитель прикрепляет к заявлению отсканированные документы, указанные в пункте 8 настоящих Временных правил.

Заявитель удостоверяет подачу заявления и документов электронной подписью.

11. Уполномоченный орган осуществляет регистрацию заявления и документов в день их приема.

Уполномоченный орган размещает и еженедельно обновляет на своем официальном сайте информацию о поступивших на рассмотрение заявлениях.

### **Глава 3. Регистрация цены на лекарственное средство**

12. Для регистрации цены на лекарственное средство уполномоченный орган проводит проверку достоверности предоставленной информации о зарегистрированной цене в референтных странах и проверяет расчет средневзвешенной цены поставки. Проверка осуществляется путем подтверждения полученных от заявителей данных. Для подтверждения полученных данных уполномоченный орган вправе запросить от заявителей копии документов о фактических выплатах за поставку товара.

В случае выявления завышения цены поставки, уполномоченный орган вправе затребовать от заявителя письменное обоснование причин превышения в течение 5 рабочих дней с даты получения запроса.

По результатам проверки уполномоченный орган заполняет соответствующие графы форм "Сведения о ценах поставок на лекарственное средство за 12 месяцев (согласно накладным, инвойсам)" и "Сведения о зарегистрированных ценах на лекарственное средство в референтных странах", представленных заявителем для регистрации цен, с указанием полученных данных и источников информации.

В случае расхождения полученных расчетов, уполномоченный орган руководствуется расчетами, полученными в результате проверки, о чем письменно уведомляет заявителя в течение 5 рабочих дней с даты завершения проверки расчетов. К уведомлению прикладываются копии форм "Сведения о ценах поставок на лекарственное средство за 12 месяцев" и "Сведения о зарегистрированных ценах на лекарственное средство в референтных странах".

13. Анализ цен проводится между лекарственными средствами, соответствующими по дозе, фасовке, лекарственной форме, потребительской упаковке лекарственного средства.

14. После завершения процедуры проверки представленных расчетов, средневзвешенная цена поставки сравнивается с полученной медианной ценой. К наименьшей из полученных значений прибавляются расходы на уплату таможенных пошлин (сборов), связанных с выпуском товаров, налогов, предусмотренных законодательством Кыргызской Республики в сфере таможенного дела и налоговым законодательством Кыргызской Республики. Полученная сумма регистрируется в каталоге цен и признается зарегистрированной ценой, и используется в последующем для определения предельных оптовых и розничных цен.

15. При отсутствии информации о зарегистрированных ценах на лекарственное средство в референтных странах и подтверждении этого факта уполномоченным органом путем внесения записи в соответствующую графу формы, представленной заявителем для регистрации цен, регистрации подлежит сумма средневзвешенной цены поставки лекарственного средства и расходов на уплату таможенных пошлин (сборов), связанных с выпуском товаров, налогов, предусмотренных законодательством Кыргызской Республики в сфере таможенного дела и налоговым законодательством Кыргызской Республики.

При отсутствии поставок лекарственного средства в Кыргызскую Республику ранее, регистрации подлежит сумма медианной цены и расходов на уплату таможенных пошлин (сборов), связанных с выпуском товаров, налогов, предусмотренных законодательством Кыргызской Республики в сфере таможенного дела и налоговым законодательством Кыргызской Республики.

При отсутствии поставок лекарственных средств в Кыргызскую Республику ранее и отсутствии информации о зарегистрированных ценах на лекарственное средство в референтных странах, регистрации подлежит цена первой поставки в Кыргызскую Республику.

*(В редакции постановления Кабинета Министров КР от 20 мая 2022 года № 268)*

16. При проведении процедуры регистрации цен уполномоченный орган вправе запрашивать информацию от заявителей, имеющих доступ к анализируемым материалам. Заявитель должен предоставить запрашиваемую информацию в течение десяти рабочих дней.

Регистрация цены на лекарственное средство, включая запрос дополнительной уточняющей информации, осуществляется в срок до 40 (сорок) рабочих дней с даты поступления заявления в уполномоченный орган.

В случае, если в течение срока регистрации цены произойдет изменение курса национальной валюты по отношению к иностранной валюте более чем на 5 (пять) процентов, при условии сохранения курса в течение 10 (десять) календарных дней, заявитель вправе отозвать свое заявление и подать его повторно с учетом изменившегося курса национальной валюты. Для отзыва заявления заявитель подает в уполномоченный орган письменное заявление с указанием причины отзыва.

17. Регистрация цены, указанной в настоящем пункте, осуществляется в соответствии со средневзвешенной ценой, без осуществления процедур, предусмотренных в пункте 12 настоящих Временных правил, а именно:

- если лекарственное средство является единственным зарегистрированным по активному фармацевтическому ингредиенту в данной терапевтической группе;

- *(утратил силу в соответствии с постановлением Кабинета Министров КР от 20 мая 2022 года № 268)*

*(В редакции постановления Кабинета Министров КР от 20 мая 2022 года № 268)*

18. Датой регистрации цены лекарственного средства считается дата внесения зарегистрированной цены в каталог цен.

19. Зарегистрированная цена на лекарственное средство действует в течение одного года с даты регистрации.

#### **Глава 4. Определение предельных оптовых и розничных цен на лекарственные средства**

20. Уполномоченный орган в целях регулирования цен на лекарственные средства устанавливает предельные оптовые и розничные цены путем использования регрессивной шкалы оптовой и розничной наценки согласно приложению 5 к настоящим Временным правилам.

21. Предельные оптовые цены устанавливаются путем прибавления соответствующей оптовой наценки в денежном выражении к зарегистрированной цене на лекарственное средство.

При оптовой реализации лекарственных средств цены на лекарственные средства не должны превышать установленные предельные оптовые цены.

22. Предельная розничная цена устанавливается путем прибавления соответствующей розничной наценки в денежном выражении к предельной оптовой цене на лекарственное средство.

Розничная цена на лекарственное средство не должна превышать установленную предельную розничную цену.

#### **Глава 5. Внесение утвержденных цен в каталог цен**

23. Зарегистрированная цена, установленные предельные оптовые и розничные цены на лекарственные средства вносятся в каталог цен в день принятия решения уполномоченного органа о регистрации цены.

24. Каталог цен является официальным источником информации о зарегистрированной цене, предельных оптовых и розничных ценах на лекарственные средства.

25. Каталог цен ведется уполномоченным органом в электронном формате, размещается в открытом доступе на сайте уполномоченного органа и обновляется на постоянной основе в режиме онлайн.



26. Цены вносятся в каталог цен уполномоченным органом в национальной валюте.

27. Каталог цен содержит следующую информацию:

- 1) международное непатентованное наименование лекарственного средства;
- 2) торговое наименование лекарственного средства;
- 3) лекарственная форма, дозировка лекарственного средства и количество в потребительской упаковке, если применимо;
- 4) наименование производителя;
- 5) наименование держателя регистрационного удостоверения о государственной регистрации лекарственного средства;
- 6) указание о стране происхождения;
- 7) зарегистрированная цена;
- 8) предельные оптовые и розничные цены на лекарственное средство;
- 9) дата внесения в каталог цен.

Фармацевтические организации, занимающиеся оптовой реализацией лекарственных средств, обязаны привести цены на лекарственные средства в соответствие с ценами, внесенными в каталог цен, в течение 30 (тридцать) календарных дней, а организации, занимающиеся розничной реализацией лекарственных средств, - в течение 45 (сорок пять) календарных дней с даты их регистрации.

## **Глава 6. Порядок изменения зарегистрированной цены**

28. Изменение зарегистрированной цены на лекарственное средство допускается не раньше 90 (девяносто) календарных дней с даты регистрации цены.

Изменение зарегистрированной цены производится уполномоченным органом:

- в случае официального обращения заявителя об изменении цен поставок на лекарственные средства для рынка Кыргызской Республики и других референтных стран;
- по инициативе уполномоченного органа, по результатам анализа, исключительно в случае, если в стоимости лекарственных средств в референтных странах, входящих в сеть компетентных органов, сотрудничающих в рамках политики ценообразования и возмещения в фармацевтике Всемирной организации здравоохранения, произошло снижение.

29. В случае изменения курса национальной валюты по отношению к иностранной валюте более чем на 5 (пять) процентов с даты регистрации цен, при условии сохранения курса в течение 1 (один) месяца, зарегистрированная цена будет пересмотрена в течение 10 (десять) рабочих дней уполномоченным органом, по собственной инициативе, по заявлению заявителя о факте изменения курса национальной валюты.

30. Пересмотр цен на лекарственные средства осуществляется в соответствии с главой 3 настоящих Временных правил.

31. По истечении срока действия зарегистрированной цены и при отсутствии обоснованных заявлений об изменении, срок действия зарегистрированной цены на лекарственное средство автоматически продлевается уполномоченным органом на следующий год.

## **Глава 7. Осуществление мониторинга и государственного контроля за соблюдением предельных оптовых и розничных цен**

*Внимание! В соответствии с пунктом 6 постановления Правительства КР от 29 октября 2019 года № 579 настоящая глава вступает в силу по истечении шести месяцев со дня официального опубликования указанного постановления, и действует до 31 декабря 2022 года.*

32. Мониторинг осуществляется уполномоченным органом и уполномоченным государственным антимонопольным органом в целях проведения оценки эффективности

регулирования оптовых и розничных цен лекарственных средств путем регулярного сбора статистической информации посредством:

- запроса оптовых, розничных цен на лекарственные средства;
- фото- и видеосъемки (фиксации) непосредственно в пунктах реализации лекарственных средств;
- сбора данных в открытых источниках (интернет, средства массовой информации, официальные сайты, прайсы).

В случае, если в результате мониторинга будут выявлены нарушения требований настоящих Временных правил, уполномоченный орган в течение 2 рабочих дней после выявления передает имеющиеся материалы в уполномоченный государственный антимонопольный орган для принятия соответствующих мер в рамках контрольных функций.

33. Государственный контроль осуществляется путем проверок соблюдения требований настоящих Временных правил уполномоченным государственным антимонопольным органом и его территориальными подразделениями в соответствии с законодательством Кыргызской Республики в сфере проведения проверок.

34. Фармацевтические организации, занимающиеся оптовой или розничной реализацией лекарственных средств, обязаны соблюдать установленные предельные оптовые и розничные цены.

35. В случае несоблюдения требований настоящих Временных правил фармацевтические организации, занимающиеся оптовой или розничной реализацией лекарственных средств, привлекаются к ответственности в соответствии с законодательством Кыргызской Республики о нарушениях.

Приложение 1  
к Временным правилам  
регулирования цен на  
лекарственные средства в  
Кыргызской Республике

Форма

**ЗАЯВЛЕНИЕ  
о регистрации цены/внесении изменений в  
зарегистрированную цену на лекарственное средство**

(наименование уполномоченного органа)

(ФИО)

ФИО заявителя (наименование организации)	
Юридический адрес:	
Фактический адрес:	
Телефон:	
Факс:	
Электронная почта:	
<b>Производитель лекарственного средства</b>	

Наименование лекарственного средства:	
Юридический адрес производителя:	
Фактический адрес производителя:	
Телефон:	
Факс:	
Электронная почта:	
<b>Информация о лекарственном средстве</b>	
Торговое наименование лекарственного средства:	
Международное непатентованное наименование (при наличии):	
Вид (нужное отметить и заполнить):	<input type="checkbox"/> Оригинальное лекарственное средство под действием патентной защиты, срок действия патента до "___" _____ 20__ г.
	<input type="checkbox"/> Оригинальное лекарственное средство, срок действия патента истек
	<input type="checkbox"/> Оригинальное биологическое лекарственное средство под действием патентной защиты, срок действия патента до "___" _____ 20__ г.
	<input type="checkbox"/> Оригинальное биологическое лекарственное средство, срок действия патента истек
	<input type="checkbox"/> Генерическое лекарственное средство
	<input type="checkbox"/> Биоаналог/биосимиляр
Лекарственная форма:	
Доза/концентрация (для комбинированных лекарств указать каждый активный ингредиент):	
Количество в первичной (внутренней) упаковке:	
Количество во вторичной (потребительской) упаковке:	
Номер регистрационного удостоверения в Кыргызской Республике:	
Курс Национального банка Кыргызской Республики на дату проведения расчета	1 доллар Соединенных Штатов Америки _____; 1 российский рубль _____; 1 евро _____; 1 казахстанский тенге _____
Цена за упаковку лекарственного средства (нужное отметить и	<input type="checkbox"/> Средневзвешенная цена поставки на лекарственное средство: _____
	<input type="checkbox"/> Медианная цена на лекарственное средство (по

заполнить):	зарегистрированным ценам в референтных странах) _____
	Зарегистрированная цена в Кыргызской Республике: _____

Подтверждаю, что представленная информация о ценах на лекарственное средство получена из достоверных источников и не была искажена к моменту представления.

В рамках своей компетенции обязуюсь предоставлять все материалы, необходимые для регистрации цены и/или изменения зарегистрированной цены на лекарственное средство.

Дата проведения расчетов: "\_\_\_" \_\_\_\_\_ 20\_\_ г.

Дата подачи заявления: "\_\_\_" \_\_\_\_\_ 20\_\_ г.

\_\_\_\_\_  
(ФИО, должность и подпись ответственного лица заявителя)

Место печати (при наличии)

Приложение 2  
к Временным правилам  
регулирования цен на  
лекарственные средства в  
Кыргызской Республике

## ПОРЯДОК расчета средневзвешенной цены поставки лекарственного средства

*(В редакции постановления Кабинета Министров КР от 20 мая 2022  
года № 268)*

1. При расчете средневзвешенной цены поставки лекарственного средства учитываются сведения об объемах ввоза в отношении лекарственного средства за период, определенный в соответствии с пунктом 12 настоящих Временных правил, по каждому производителю (заявителю), в рамках одного регистрационного удостоверения.

2. Средневзвешенная цена поставки лекарственного средства (по конкретному торговому наименованию, международному непатентованному наименованию, дозировке (концентрации, активности в единицах действия), лекарственной форме, количеству во вторичной упаковке (количеству доз в упаковке, объему) на территорию Кыргызской Республики определяется по формуле:

$$\text{Средневзвешенная цена поставки} = \frac{\sum (\text{цена за ед.} \times \text{количество упаковок})}{\sum (\text{количество упаковок})}$$

где:

цена за ед. (в сомах) - фактическая цена поставки, которая включает затраты заявителя на транспортировку и страховку товара, одной вторичной упаковки лекарственного средства (по торговому наименованию, международному непатентованному наименованию, дозировке

(концентрации, активности в единицах действия), лекарственной форме, количеству во вторичной упаковке (количеству доз в упаковке, объему);

количество упаковок (штук) - количество упаковок лекарственного средства (по торговому наименованию, международному непатентованному наименованию, дозировке (концентрации, активности в единицах действия), лекарственной форме, количеству во вторичной упаковке (количеству доз в упаковке, объему) заявителя;

Σ - общее количество упаковок за последние 12 месяцев.

При регистрации цен на лекарственные средства, ввезенные на условиях самовывоза, заявители обязаны предоставить копии документов (товарных накладных, счетов-фактур и т.д.) по расходам на транспортировку до Кыргызской Республики и страховку товара для расчета среднего значения расходов и учета при установлении зарегистрированной цены.

3. Пересчет иностранной валюты в валюту Кыргызской Республики для целей регистрации цены производится заявителями по курсу Национального банка Кыргызской Республики, действующему на день проведения расчетов.

Приложение 3  
к Временным правилам  
регулирования цен на  
лекарственные средства в  
Кыргызской Республике

Форма

**СВЕДЕНИЯ  
о ценах поставок лекарственных средств за 12 месяцев  
(согласно накладным, инвойсам)**

Торговое наименование лекарственного средства	ТН ВЭД	Дата	Количество упаковок в поставке	Цена за 1 упаковку	Курс иностранной валюты на день проведения расчета	Цена (в сомах) за 1 упаковку	Общая сумма (в сомах)
ИТОГО							
$\text{Средневзвешенная цена поставки} = \frac{\sum (\text{цена за ед.} \times \text{количество упаковок})}{\sum (\text{количество упаковок})}$							

Дата: " \_\_ " \_\_\_\_\_ 20\_\_ г.

\_\_\_\_\_  
(ФИО, должность и подпись ответственного лица заявителя)

Место печати

Приложение 4  
к Временным правилам  
регулирования цен на  
лекарственные средства в  
Кыргызской Республике

Форма

**СВЕДЕНИЯ**  
**о зарегистрированных ценах на лекарственное средство**  
**в референтных странах**

*(В редакции постановления Кабинета Министров КР от 20 мая 2022  
года № 268)*

Наименование лекарственного средства согласно регистрационному удостоверению								
№	Наименование страны	Зарегистрированная цена на лекарственное средство, полученная путем пересчета в национальную валюту Кыргызской Республики						
		Торговое наименование лекарственного средства (*)	Количество в потребительской упаковке в референтной стране	Зарегистрированная цена на потребительскую упаковку	Зарегистрированная цена, рассчитанная на минимальную единицу	Зарегистрированная цена, в пересчете на количество лекарственного средства в потребительской упаковке, зарегистрированного в КР (при необходимости)	Валюта	Ссылка на официальные сайты зарегистрированных цен на лекарственное средство референтных стран
1	Российская Федерация							
2	Республика Казахстан							
3	Республика Беларусь							
4	Венгрия							

5	Республика Молдова							
6	Турецкая Республика							
7	Украина							
8	Литовская Республика							
9	Латвийская Республика							
10	Республика Хорватия							
11	Республика Узбекистан							
12	Страна изготовителя(**)							
(*) Если в референтной стране лекарственное средство зарегистрировано под другим наименованием, указывается наименование зарегистрированного в этой стране лекарственного средства								
(**) В случае отсутствия регистрации в референтных странах								

Гарантирую достоверность предоставленной информации о зарегистрированных ценах в референтных странах

(ФИО)

(должность)

(подпись)

Дата: "\_\_\_" \_\_\_\_\_ 20\_\_ г.

Место печати (при наличии)

Приложение 5  
к Временным правилам  
регулирования цен на  
лекарственные средства в  
Кыргызской Республике

**Регрессивная шкала предельных оптовых и розничных  
наценок**

(В редакции постановления Кабинета Министров КР от 20 мая 2022 года № 268)

<b>1. Предельные оптовые наценки</b>		
<b>№</b>	<b>Размер зарегистрированной цены за единицу</b>	<b>Регрессивная шкала наценок, в %</b>
1	От 101 (сто один) сома до 150 (сто пятьдесят) сомов включительно	19
2	От 151 (сто пятьдесят один) сома до 250 (двести пятьдесят) сомов включительно	17
3	От 251 (двести пятьдесят один) сома до 350 (триста пятьдесят) сомов включительно	15
4	От 351 (триста пятьдесят один) сома до 500 (пятьсот) сомов включительно	13
5	От 501 (пятьсот один) сома до 800 (восемьсот) сомов включительно	12
6	От 801 (восемьсот один) сома до 1000 (одна тысяча) сомов включительно	11
7	От 1001 (одна тысяча один) сома до 1500 (одна тысяча пятьсот) сомов включительно	10
8	Свыше 1501 (одна тысяча пятьсот один) сома	9
<b>2. Предельные розничные наценки</b>		
	<b>Размер предельной оптовой цены на единицу</b>	<b>Регрессивная шкала наценок, %</b>
1	От 101 (сто один) сома до 150 (сто пятьдесят) сомов включительно	27
2	От 151 (сто пятьдесят один) сома до 250 (двести пятьдесят) сомов включительно	25
3	От 251 (двести пятьдесят один) сома до 350 (триста пятьдесят) сомов включительно	23
4	От 351 (триста пятьдесят один) сома до 500 (пятьсот) сомов включительно	21
5	От 501 (пятьсот один) сома до 800 (восемьсот) сомов включительно	20
6	От 801 (восемьсот один) сома до 1000 (одна тысяча) сомов включительно	19
7	От 1001 (одна тысяча один) сома до 1500 (одна тысяча пятьсот) сомов включительно	18
8	Свыше 1501 (одна тысяча пятьсот один) сома	17