



**МІНІСТЕРСТВО ОХОРОНИ ЗДОРОВ'Я УКРАЇНИ**  
**(МОЗ України)**

вул. М. Грушевського, 7, м. Київ, 01601, тел. (044) 253-61-94, E-mail: [moz@moz.gov.ua](mailto:moz@moz.gov.ua),  
web: <http://www.moz.gov.ua>, код ЄДРПОУ 00012925

28.03.2014 № 18-63/14/323/1511 На № \_\_\_\_\_ б/н від 21.03.2014

**гр. Пантелусь І.**

e-mail: [foi+request-16-76b021da@dostup.pravda.com.ua](mailto:foi+request-16-76b021da@dostup.pravda.com.ua)

Департамент з питань якості медичної та фармацевтичної допомоги розглянув Ваш інформаційний запит, який 21.03.2014 надійшов до Міністерства охорони здоров'я України, стосовно підвищення цін на лікарські препарати та в межах компетенції інформує.

Відповідно до статті 11 розділу III Закону України «Про ціни і ціноутворення», суб'єктами господарювання за згодою сторін встановлюються вільні ціни на всі товари, крім тих, щодо яких здійснюється державне регулювання цін.

На лікарські засоби, які реалізуються в аптечній мережі, запроваджено державне регулювання цін шляхом встановлення на них граничних постачальницько-збутових та торговельних (роздрібних) надбавок.

Надбавки встановлюються на лікарські засоби і вироби медичного призначення, що включені до Національного переліку основних лікарських засобів і виробів медичного призначення, затвердженого постановою Кабінету Міністрів України від 25.03.2009 № 333 (крім наркотичних, психотропних лікарських засобів, прекурсорів та медичних газів) та до Обов'язкового мінімального асортименту (соціально орієнтованих) лікарських засобів і виробів медичного призначення для аптечних закладів, визначеного Міністерством охорони здоров'я (наказ МОЗ України від 29.12.2011 № 1000 (із змінами) (постанова Кабінету Міністрів України від 17.10.2008 № 955).

Державний контроль (нагляд) за дотриманням вимог щодо формування, встановлення та застосування державних регульованих цін здійснюється відповідно до Указу Президента України від 30.03.2012 № 236, Державною інспекцією України з контролю за цінами.

Водночас, Ліцензійними умовами провадження господарської діяльності з виробництва лікарських засобів, оптової, роздрібною торгівлі лікарськими засобами (наказ МОЗ України від 31.10.2011 № 723), передбачено, зокрема, дотримання суб'єктом господарювання розмірів граничних постачальницько-збутових надбавок та граничних торговельних (роздрібних) надбавок, встановлених Кабінетом Міністрів України. Відпуск або наявність в аптечному закладі лікарського засобу, гранична надбавка на який перевищує встановлену

Кабінетом Міністрів України, унеможливилює виконання ліцензіатом цих Ліцензійних умов.

Державний контроль за дотриманням вимог законодавства щодо виконання ліцензійних умов провадження господарської діяльності з виробництва лікарських засобів, оптової, роздрібною торгівлі такими засобами незалежно від форми власності та відомчого підпорядкування здійснює, відповідно до Положення, затвердженого Указом Президента України від 08.04.2011 № 440, Державна служба України з лікарських засобів.

Держлікслужба в межах повноважень може здійснити відповідні перевірки у разі надання Держлікслужбі більш детальної інформації стосовно виробника лікарського засобу та місця розташування аптечного закладу.

Разом з цим інформуємо, що у 2012-2013 роках здійснювалась реалізація пілотного проекту щодо запровадження державного регулювання цін на лікарські засоби для лікування осіб з гіпертонічною хворобою (далі – пілотний проект), який поширювався на 10 міжнародних непатентованих назв (*Еналаприл (монопрепарат), Еналаприл (комбінація з гідрохлортіазидом) Лізиноприл (монопрепарат), Лізиноприл (комбінація з гідрохлортіазидом) Бісопролол (монопрепарат), Метопролол (монопрепарат), Небіволол (монопрепарат), Амлодипін (монопрепарат), Амлодипін (комбінація з лізиноприлом) та Ніфедипін (монопрепарат)*) та налічував 321 торговельну назву лікарських засобів.

Тобто, при відпуску лікарських засобів, які підпадають під дію пілотного проекту, з аптечної мережі за рецептами лікаря, споживачем оплачувалась різниця між фактичною роздрібною ціною, встановленою на момент придбання лікарського засобу, та референтною ціною, затвердженою МОЗ України.

Станом на сьогодні, лікарські засоби, які підпадають під дію пілотного проекту, відпускаються з аптечних закладів за повною вартістю, проте, з дотриманням граничних рівнів оптово-відпускних цін на дані препарати, оскільки 15 лютого 2014 року набрала чинності постанова Кабінету Міністрів України від 12.02.2014 № 42 «Про внесення змін до деяких постанов Кабінету Міністрів України», якою, зокрема, подовжено реалізацію пілотного проекту на 2014 рік.

Актуальна інформація для пацієнтів щодо цін на лікарські засоби, на які поширюється дія пілотного проекту, розміщена на офіційному веб-сайті ДП «Державний експертний центр МОЗ України», у розділі «Статистика», у підрозділі «Пілотний проект щодо державного регулювання цін» ([http://www.dec.gov.ua/index.php?option=com\\_content&view=article&id=84&Itemid=482&lang=uk](http://www.dec.gov.ua/index.php?option=com_content&view=article&id=84&Itemid=482&lang=uk)).

**Директор Департаменту  
з питань якості медичної та  
фармацевтичної допомоги**



**Т.М. Донченко**