



**МИНИСТЕРСТВО
ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ
(МИНЗДРАВ РОССИИ)**

Рахмановский пер., д. 3/25, стр. 1, 2, 3, 4,
Москва, ГСП-4, 127994,
тел.: (495) 628-44-53, факс: (495) 628-50-58

09.02.2022 № 25-1/791

На № _____ от _____

Ассоциация «Аптечная гильдия»

ул. Большая Дмитровка, д.7/5, стр.
5, офис 107,
г. Москва,
125009

Департамент регулирования обращения лекарственных средств и медицинских изделий Министерства здравоохранения Российской Федерации по результатам рассмотрения обращения от 13 января 2021 г. № 320 в соответствии с компетенцией сообщает следующее.

Комиссией Министерства здравоохранения Российской Федерации по формированию перечней лекарственных препаратов для медицинского применения и минимального ассортимента лекарственных препаратов, необходимых для оказания медицинской помощи (положение утверждено приказом Минздрава России от 9 сентября 2014 г. № 498н) 29 октября 2021 г. были рассмотрены предложения об исключении лекарственного препарата по международному непатентованному наименованию (далее – МНН) Ранитидин из перечня жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов (далее – перечень ЖНВЛП) и минимального ассортимента, а также о корректировке написания лекарственных форм лекарственного препарата по МНН Парацетамол в минимальном ассортименте.

По результатам голосования Комиссией принято решение исключить из перечня ЖНВЛП и минимального ассортимента лекарственный препарат по МНН Ранитидин и внести изменения в написание лекарственных форм лекарственного препарата с МНН Парацетамол следующим образом: раствор для приема внутрь, или суспензия для приема внутрь, или раствор для приема внутрь (для детей), или суспензия для приема внутрь (для детей); суппозитории ректальные; таблетки.

Согласно пункту 35 Правил формирования Перечней лекарственных препаратов для медицинского применения и минимального ассортимента лекарственных препаратов, необходимых для оказания медицинской помощи, утвержденных постановлением Правительства Российской Федерации от 28 августа 2014 г. № 871, по результатам заседаний Комиссии подготавливается проект распоряжения Правительства Российской Федерации о внесении изменений в перечень ЖНВЛП и минимальный ассортимент, который подлежит согласованию

с Министерством промышленности и торговли Российской Федерации, Министерством финансов Российской Федерации, Министерством труда и социальной защиты Российской Федерации, Министерством экономического развития Российской Федерации, Федеральной антимонопольной службой, Федеральной службой по надзору в сфере защиты прав потребителей и благополучия человека и Министерством науки и высшего образования Российской Федерации, после чего будет внесен в Правительство Российской Федерации. В случае утверждения Правительством Российской Федерации, предлагаемые изменения вступят в силу с 1 января 2023 года.

Вопрос обеспечения минимального ассортимента в случае отсутствия в обращении на территории Российской Федерации лекарственного препарата в рамках МНН законодательством Российской Федерации не урегулирован.

Вместе с тем, учитывая, что аптечная организация по независящим от нее причинам не может обеспечить наличие препаратов из минимального ассортимента, полагаем целесообразным не привлекать к административной ответственности аптечные организации при наличии подтверждения со стороны компаний-производителей и/или дистрибьюторов факта отсутствия в обращении лекарственных препаратов с МНН Парацетамол и Ранитидин.

Директор Департамента

Е. М. Астапенко

Подлинник электронного документа, подписанного ЭП,
хранится в системе электронного документооборота
Министерства Здравоохранения
Российской Федерации.

СВЕДЕНИЯ О СЕРТИФИКАТЕ ЭП

Сертификат: 01D7AA021559C460000000937580001
Кому выдан: Астапенко Елена Михайловна
Действителен: с 15.09.2021 до 15.09.2022