



**Проект на Постановление на Министерския съвет за изменение и допълнение на Наредбата за условията, правилата и реда за регулиране и регистриране на цените на лекарствените продукти**

[линк към консултацията](#)

**Информация**

**Откриване / Приключване:** 09.11.2017 г. - 09.12.2017 г. Неактивна

**Номер на консултация:** #3023-К

**Област на политика:** Архив - Здравеопазване

**Тип консултация:** Акт на Министерския съвет

**Вносител:** Министерство на здравеопазването

**Тип носител:** Национално

---

С настоящия проект се предлага въвеждане на правилото на чл. 8а, ал. 3 от Наредбата с цел допълване и прецизиране на съществуващия режим по ценообразуване на лекарствените продукти, заплащани с публични средства. Посочената разпоредба изяснява начина на използване на източниците, в които Националният съвет по цени и реимбурсиране на лекарствените продукти /НСЦРЛП/ търси най-ниската цена на производител в референтните държави. Към момента съветът извършва проверка и в двата нормативно закрепени източника, като съответно се взема предвид откритата цена, независимо от това в кой от източниците същата е била установена. При наличие на цена и в двата източника се съблюдава правилото за установяване на по-благоприятното положение за заявителя. С натрупването на практически опит се установи, че някои от държавите-членки и по точно Румъния от края на 2016 г. не поддържа база с данни на цените на лекарствените продукти на сайта на румънското министерство на здравеопазването, въпреки наличието на нормативно задължение за това. Същевременно, пет месеца след свалянето на базата данни от сайта на румънското министерство румънските власти предоставят информация за цените на лекарствените продукти в базата данни по Споразумението за съвместна дейност EURIPID Collaboration с валидност до 31.07.2017 г. Тази валидност не е продължена, нито са предоставени нови актуализирани цени до момента.

Прецизиране на съществуващия режим по ценообразуване на лекарствените продукти гарантира пълната обективност на регулираните цени спрямо тези в

референтните държави и фактическата обосновааност на издаваните административни актове. Нормативната промяна е необходима, тъй като се касае за регулаторен режим, който протича в условията на обвързана компетентност.

## Отговорна институция

### Отговорна институция

#### Министерство на здравеопазването

Адрес: София, София, пл. Света Неделя № 5

Електронна поща: [press@mh.government.bg](mailto:press@mh.government.bg)

## Начини на предоставяне на предложения и становища

- Портала за обществени консултации (изисква се регистрация чрез имейл);
- Електронна поща на посочените адреси;
- Системата за сигурно електронно връчване <https://edelivery.egov.bg/> (изисква се квалифициран електронен подпис или ПИК на НОИ);
- Официалния адрес за кореспонденция.

## Документи

### Пакет основни документи:

[Проект на Постановление на Министерския съвет за изменение и допълнение на Наредбата за условията, правилата и реда за регулиране и регистриране на цените на лекарствените продукти - вер. 1.0 | 09.11.2017](#)

[Доклад на министъра на здравеопазването проф. д-р Николай Петров - вер. 1.0 | 09.11.2017](#)

[Частична оценка на въздействието - вер. 1.0 | 09.11.2017](#)

[Становище на дирекция „Модернизация на администрацията“ - вер. 1.0 | 09.11.2017](#)

[Справка за отразяване на предложенията и становищата - вер. 1.0 | 19.12.2017](#)

---

### Консултационен документ:

---

### Справка становища:

---

**Коментари**

**История**

**Начало на обществената консултация - 09.11.2017**

**Приключване на консултацията - 09.12.2017**

**Справка за получените предложения - 19.12.2017**

[Справка за отразяване на предложенията и становищата](#)

**Окончателен акт на Министерския съвет**

---