(Национальный правовой Интернет-портал Республики Беларусь, 11.10.2012, 8/26444) ПОСТАНОВЛЕНИЕ МИНИСТЕРСТВА ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

7 сентября 2012 г. № 137

Об установлении предельных максимальных отпускных цен на лекарственные средства, производимые организациями Республики Беларусь

Изменения и дополнения:

Постановление Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 30 октября 2012 г. № 169 (зарегистрировано в Национальном реестре - № 8/26559 от 21.11.2012 г.) < W21226559>;

Постановление Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 21 декабря 2012 г. № 201 (зарегистрировано в Национальном реестре - № 8/26747 от 09.01.2013 г.) < W21326747>;

Постановление Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 14 февраля 2013 г. № 14 (зарегистрировано в Национальном реестре - № 8/26945 от 27.02.2013 г.) < W21326945>;

Постановление Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 19 марта 2013 г. № 21 (зарегистрировано в Национальном реестре - № 8/27214 от 29.03.2013 г.) < W21327214>;

Постановление Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 30 апреля 2013 г. № 34 (зарегистрировано в Национальном реестре - № 8/27532 от 21.05.2013 г.) < W21327532>;

Постановление Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 4 октября 2013 г. № 103 (зарегистрировано в Национальном реестре - № 8/28022 от 31.10.2013 г.) < W21328022>;

Постановление Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 22 ноября 2013 г. № 110 (зарегистрировано в Национальном реестре - № 8/28160 от 18.12.2013 г.) < W21328160>;

Постановление Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 10 февраля 2014 г. № 5 (зарегистрировано в Национальном реестре - № 8/28401 от 03.03.2014 г.) < W21428401>;

Постановление Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 28 марта 2014 г. № 22 (зарегистрировано в Национальном реестре - № 8/28581 от 17.04.2014 г.) < W21428581>;

Постановление Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 23 апреля 2014 г. № 30 (зарегистрировано в Национальном реестре - № 8/28672 от 15.05.2014 г.) < W21428672>;

Постановление Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 16 июля 2014 г. № 57 (зарегистрировано в Национальном реестре - № 8/28951 от 30.07.2014 г.) < W21428951>;

Постановление Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 25 апреля 2015 г. № 60 (зарегистрировано в Национальном реестре - № 8/29861 от 06.05.2015 г.) < W21529861>;

Постановление Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 11 декабря 2015 г. № 119 (зарегистрировано в Национальном реестре - № 8/30454 от 15.12.2015 г.) < W21530454>;

Постановление Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 28 марта 2016 г. № 50 (зарегистрировано в Национальном реестре - № 8/30835 от 12.04.2016 г.) < W21630835>;

Постановление Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 21 апреля 2016 г. № 61 (зарегистрировано в Национальном реестре - № 8/30884 от 29.04.2016 г.) < W21630884>;

Постановление Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 24 июня 2016 г. № 79 (зарегистрировано в Национальном реестре - № 8/31114 от 20.07.2016 г.) < W21631114>;

Постановление Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 10 января 2017 г. № 4 (зарегистрировано в Национальном реестре - № 8/31720 от 25.01.2017 г.) < W21731720>;

Постановление Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 27 июня 2017 г. № 70 (зарегистрировано в Национальном реестре - № 8/32223 от 13.07.2017 г.) < W21732223>;

Постановление Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 5 октября 2017 г. № 89 (зарегистрировано в Национальном реестре - № 8/32533 от 20.11.2017 г.) < W21732533>;

Постановление Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 13 марта 2018 г. № 26 (зарегистрировано в Национальном реестре - № 8/32945 от 22.03.2018 г.) < W21832945>;

Постановление Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 19 июня 2018 г. № 56 (зарегистрировано в Национальном реестре - № 8/33257 от 27.06.2018 г.) < W21833257>;

Постановление Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 30 октября 2018 г. № 81 (зарегистрировано в Национальном реестре - № 8/33581 от 12.11.2018 г.) < W21833581>;

Постановление Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 18 декабря 2018 г. № 96 (зарегистрировано в Национальном реестре - № 8/33744 от 11.01.2019 г.) < W21933744>;

Постановление Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 12 апреля 2021 г. № 34 (зарегистрировано в Национальном реестре - № 8/36651 от 14.05.2021 г.) < W22136651>;

Постановление Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 14 июля 2021 г. № 90 (зарегистрировано в Национальном реестре - № 8/36971 от 21.07.2021 г.) < W22136971>;

Постановление Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 4 ноября 2021 г. № 118 (зарегистрировано в Национальном реестре - № 8/37324 от 08.11.2021 г.) < W22137324>;

Постановление Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 30 декабря 2021 г. № 133 (зарегистрировано в Национальном реестре - № 8/37520 от 11.01.2022 г.) < W22237520>;

Постановление Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 15 марта 2022 г. № 15 (зарегистрировано в Национальном реестре - № 8/37785 от 28.03.2022 г.) < W22237785>;

Постановление Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 31 марта 2022 г. № 21 (зарегистрировано в Национальном реестре - № 8/37839 от 08.04.2022 г.) < W22237839>;

Постановление Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 22 июля 2022 г. № 70 (зарегистрировано в Национальном реестре - № 8/38486 от 01.08.2022 г.) < W22238486>;

Постановление Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 15 сентября 2022 г. № 98 (зарегистрировано в Национальном реестре - № 8/38814 от 03.10.2022 г.) < W22238814>;

Постановление Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 11 мая 2023 г. № 76 (зарегистрировано в Национальном реестре - № 8/39998 от 18.05.2023 г.) < W22339998>;

Постановление Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 31 июля 2023 г. № 115 (зарегистрировано в Национальном реестре - № 8/40273 от 04.08.2023 г.) < W22340273>;

Постановление Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 1 ноября 2023 г. № 168 (зарегистрировано в Национальном реестре - № 8/40647 от 10.11.2023 г.) < W22340647>;

Постановление Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 22 января 2025 г. № 7 (зарегистрировано в Национальном реестре - № 8/42830 от 31.01.2025 г.) < W22542830>

На основании подпункта 2.1 пункта 2 Указа Президента Республики Беларусь от 25 февраля 2011 г. № 72 «О некоторых вопросах регулирования цен (тарифов) в Республике Беларусь», подпункта 9.1 пункта 9 Положения о Министерстве здравоохранения Республики Беларусь, утвержденного постановлением Совета Министров Республики Беларусь от 28 октября 2011 г. № 1446, Министерство здравоохранения Республики Беларусь ПОСТАНОВЛЯЕТ:

- 1. Установить предельные максимальные отпускные цены на лекарственные средства, производимые организациями Республики Беларусь, согласно приложениям 2–11² (далее предельные максимальные отпускные цены).
- 2. Определить, что предельные максимальные отпускные цены установлены на условиях франко-склад предприятия, за исключением цен на лекарственные средства, производимые открытым акционерным обществом «Несвижский завод медицинских препаратов», обществом с ограниченной ответственностью «ФАРМТЕХНОЛОГИЯ», обществом с Белорусско-голландским совместным предприятием ограниченной ответственностью «ФАРМЛЭНД», совместным обществом ограниченной ответственностью «Лекфарм», открытым акционерным обществом «Борисовский завод медицинских препаратов», закрытым акционерным обществом «БЕЛАСЕПТИКА», открытым акционерным обществом «Бобруйский завод биотехнологий», которые установлены на условиях франко-назначения (пункт назначения, оговоренный в договоре).

Предельная максимальная отпускная цена на лекарственное средство кислород газообразный включает в себя стоимость работ, услуг по заправке баллона, погрузочно-разгрузочных работ на территории предприятия, временного пользования потребителем баллоном.

- 3. Признать утратившими силу постановления Министерства здравоохранения Республики Беларусь по перечню согласно приложению 12.
 - 4. Настоящее постановление вступает в силу после его официального опубликования.

Министр В.И.Жарко

Приложение 1 исключено

Приложение 2 к постановлению Министерства здравоохранения Республики Беларусь 07.09.2012 № 137 (в редакции постановления Министерства здравоохранения Республики Беларусь 12.04.2021 № 34)

ПРЕДЕЛЬНЫЕ МАКСИМАЛЬНЫЕ ОТПУСКНЫЕ ЦЕНЫ

на лекарственные средства, производимые республиканским производственным унитарным предприятием «АКАДЕМФАРМ»

№ п/п	Международное непатентованное наименование лекарственного средства	Торговое название лекарственного средства	Лекарственные формы, дозировка	Единица измерения	(в оелорусск	пенную стоимость их рублях)
1	2	2	4	5	без вторичной упаковки	во вторичнои упаковке
1	2	3	4	J	0	1

1. Противоопухолевые и иммуномодулирующие средства

1.1. иматиниб

1.1.1. иматиниб иматиниб капсулы 100 мг № 126 (21 х 6, упаковка 620,405 контурная ячейковая упаковка)

Приложение 3 к постановлению Министерства здравоохранения Республики Беларусь 07.09.2012 № 137 (в редакции постановления Министерства здравоохранения Республики Беларусь 15.09.2022 № 98)

ПРЕДЕЛЬНЫЕ МАКСИМАЛЬНЫЕ ОТПУСКНЫЕ ЦЕНЫ

на лекарственные средства, производимые открытым акционерным обществом «Несвижский завод медицинских препаратов»

No	Международное непатентованное	Торговое название лекарственного	Лекарственные формы, дозировка	T.	Максимальная пред цена без НДС (в бе	,
Π/Π	наименование лекарственного средства	средства	лекарственные формы, дозировка	Единица измерения	без вторичной	во вторичной
_					упаковки	упаковке

1	2	3	4	5	6	7
1.	Кровь и кроветворные органы					
1.1.	гидроксиэтилкрахмал					
1.1.1.	гидроксиэтилкрахмал					
1.1.1.1.	гидроксиэтилкрахмал	гидроксиэтилкрахмал 200/0,5	раствор для инфузий 100 мг/мл в бутылках стеклянных 200 мл	бутылка	10,33	
1.1.1.2.	гидроксиэтилкрахмал	гидроксиэтилкрахмал 200/0,5	раствор для инфузий 100 мг/мл в бутылках стеклянных 200 мл в упаковке № 20	упаковка		206,60
1.1.1.3.	гидроксиэтилкрахмал	гидроксиэтилкрахмал 200/0,5	раствор для инфузий 100 мг/мл в бутылках стеклянных 200 мл в упаковке № 24	упаковка		247,92
1.1.1.4.	гидроксиэтилкрахмал	гидроксиэтилкрахмал 200/0,5	раствор для инфузий 100 мг/мл в бутылках стеклянных 200 мл в упаковке № 40	упаковка		413,20
1.1.1.5.	гидроксиэтилкрахмал	гидроксиэтилкрахмал 200/0,5	раствор для инфузий 100 мг/мл в бутылках стеклянных 400 мл	бутылка	20,17	
1.1.1.6.	гидроксиэтилкрахмал	гидроксиэтилкрахмал 200/0,5	раствор для инфузий 100 мг/мл в бутылках стеклянных 400 мл в упаковке № 12	упаковка		242,04
1.1.1.7.	гидроксиэтилкрахмал	гидроксиэтилкрахмал 200/0,5	раствор для инфузий 100 мг/мл в бутылках стеклянных 400 мл в упаковке № 24	упаковка		484,08
1.2.		нат	рия гидрокарбонат			
1.2.1.	натрия гидрокарбонат	натрия гидрокарбонат	раствор для инфузий 40 мг/мл в бутылках стеклянных 100 мл	бутылка	1,24	
1.2.2.	натрия гидрокарбонат	натрия гидрокарбонат	раствор для инфузий 40 мг/мл в бутылках стеклянных 100 мл в упаковке № 20	упаковка		24,80
1.2.3.	натрия гидрокарбонат	натрия гидрокарбонат	раствор для инфузий 40 мг/мл в бутылках стеклянных 100 мл в упаковке № 24	упаковка		29,76
1.2.4.	натрия гидрокарбонат	натрия гидрокарбонат	раствор для инфузий 40 мг/мл в бутылках стеклянных 300 мл в упаковке № 1	упаковка		0,95
1.2.5.	натрия гидрокарбонат	натрия гидрокарбонат	раствор для инфузий 84 мг/мл в бутылках стеклянных 100 мл	бутылка	1,28	

1.2.6.	натрия гидрокарбонат	натрия гидрокарбонат	раствор для инфузий 40 мг/мл в бутылках стеклянных 100 мл в упаковке № 40	упаковка	49,60
1.2.7.	натрия гидрокарбонат	натрия гидрокарбонат	раствор для инфузий 84 мг/мл в бутылках стеклянных 100 мл в упаковке № 20	упаковка	25,60
1.2.8.	натрия гидрокарбонат	натрия гидрокарбонат	раствор для инфузий 84 мг/мл в бутылках стеклянных 100 мл в упаковке № 24	упаковка	30,72
1.2.9.	натрия гидрокарбонат	натрия гидрокарбонат	раствор для инфузий 84 мг/мл в бутылках стеклянных 100 мл в упаковке № 40	упаковка	51,20
2.		Антиинфекционны	е средства для системного примене	ения	
2.1.			моксифлоксацин		
2.1.1.	моксифлоксацин	моксифлоксацин	раствор для инфузий 400 мг/250 мл в бутылках стеклянных 250 мл в упаковке N_2 1	упаковка	31,15
2.1.2.	моксифлоксацин	моксифлоксацин	раствор для инфузий 400 мг/250 мл в бутылках стеклянных 250 мл в упаковке № 12	упаковка	373,80
2.1.3.	моксифлоксацин	моксифлоксацин	раствор для инфузий 400 мг/250 мл в бутылках стеклянных 250 мл в упаковке № 24	упаковка	747,60

Приложение 4 к постановлению Министерства здравоохранения Республики Беларусь 07.09.2012 № 137 (в редакции постановления Министерства здравоохранения Республики Беларусь 12.04.2021 № 34)

ПРЕДЕЛЬНЫЕ МАКСИМАЛЬНЫЕ ОТПУСКНЫЕ ЦЕНЫ

на лекарственные средства, производимые открытым акционерным обществом «Борисовский завод медицинских препаратов»

	Международное непатентованное наименование лекарственного	Торговое название лекарственного средства	Лекарственные формы, дозировка	Единица измерения	Максимальная пределы без налога на добавле (в белорусски:	енную стоимость
11/11	средства	лекарственного средства			без вторичной упаковки	во вторичной упаковке
1	2	3	4	5	6	7
1.	Пищеварительный тракт и обмен веш	еств				
1.1.	метоклопрамид					
1.1.1.	метоклопрамид	метоклопрамид	раствор для инъекций 5 мг/мл 2 мл N 10, ампулы	упаковка		4,68
1.1.2.	метоклопрамид	метоклопрамид	таблетки 10 мг № 50 (10 x 5, контурная ячейковая упаковка)	упаковка		2,45
1.2.	лоперамид					
1.2.1.	лоперамид	лоперамида гидрохлорид	капсулы 2 мг № 20 (10 х 2, контурная ячейковая упаковка)	упаковка		0,68
1.2.2.	лоперамид	лоперамида гидрохлорид	капсулы 2 мг № 10	контурная ячейковая упаковка	0,40	
1.3.	кальция глюконат					
1.3.1.	кальция глюконат	кальция глюконат	таблетки 500 мг № 10	контурная безъячейковая упаковка	0,22	
1.3.2.	кальция глюконат	кальция глюконат	таблетки 500 мг № 10 (10 х 1, контурная ячейковая упаковка)	упаковка		0,22
1.3.3.	кальция глюконат	кальция глюконат	таблетки 500 мг № 50 (10 х 5, контурная ячейковая упаковка)	упаковка		1,10
2.	Кровь и кроветворные органы					
2.1.	фолиевая кислота					
2.1.1.	фолиевая кислота	фолиевая кислота	таблетки 1 мг № 50 (10 х 5, контурная ячейковая упаковка)	ı упаковка		0,62
2.1.2.	фолиевая кислота	фолиевая кислота	таблетки 0,4 мг № 30 (10 х 3, контурная ячейковая упаковка)	упаковка		1,50
3.	Сердечно-сосудистая система					
3.1.	симвастатин					
3.1.1.	симвастатин	зовастикор	таблетки, покрытые оболочкой, 10 мг № $30 (10 \text{ x } 3$, контурная ячейковая упаковка)	упаковка		1,25

3.1.2.	симвастатин	зовастикор	таблетки, покрытые оболочкой, 20 м № 30 (10 х 3, контурная ячейковая упаковка)	т упаковка		2,25
4.	Антиинфекционные средства дл	ия системного применения				
4.1.	клиндамицин					
4.1.1.	клиндамицин	клиндацил	раствор для инъекций 150 мг/мл 2 мл № 10, ампулы	л упаковка		3,2069
4.1.2.	клиндамицин	клиндацил	раствор для инъекций 150 мг/мл 4 мл № 10, ампулы	л упаковка		5,7295
5.	Дыхательная система					
5.1.	аминофиллин					
5.1.1.	аминофиллин	эуфиллин	таблетки 150 мг № 30	банка	0,44	
5.1.2.	аминофиллин	эуфиллин	таблетки 150 мг № 30 (10 х 3, контурная ячейковая упаковка)	упаковка		0,77
5.1.3.	аминофиллин	эуфиллин	раствор для инъекций 24 мг/мл 5 мл № 10, ампулы	упаковка		2,47
5.2.	лоратадин					
5.2.1.	лоратадин	лоратадин	таблетки 10 мг № 10 (10 х 1, контурная ячейковая упаковка)	упаковка		0,47
5.2.2.	лоратадин	лоратадин	сироп 5 мг/5 мл 100 мл, флакон	упаковка		3,40

Приложение 5 к постановлению Министерства здравоохранения Республики Беларусь 07.09.2012 № 137 (в редакции постановления Министерства здравоохранения Республики Беларусь 12.04.2021 № 34)

ПРЕДЕЛЬНЫЕ МАКСИМАЛЬНЫЕ ОТПУСКНЫЕ ЦЕНЫ

на лекарственные средства, производимые закрытым акционерным обществом «БЕЛАСЕПТИКА»

№ п/п	Международное непатентованное наименование лекарственного средства	Торговое название лекарственного средства	Лекарственные формы, дозировка	Единица измерения	Максимальная предельная отпускная цена без налога на добавленную стоимость (в белорусских рублях) без вторичной упаковке
-----------------	--	--	--------------------------------	-------------------	--

1	2	3	4	5	6	7
1.	Дерматологические средства					
1.1.	этанол 70-процентный					
1.1.1.	этанол 70-процентный	этанол антисептический	раствор для наружного применения 70 % 100 мл, бутылка	упаковка		0,75
1.1.2.	этанол 70-процентный	этанол антисептический	раствор для наружного применения 70 % 500 мл	бутылка	1,57	
1.1.3.	этанол 70-процентный	этанол антисептический	раствор для наружного применения 70 % 1000 мл	бутылка	2,46	
				Приложение 6 к постановления Министерства 3; Республики Беле 07.09.2012 № 13 (в редакции пост Министерства 3; Республики Беле 12.04.2021 № 34	дравоохранения арусь 7 гановления дравоохранения арусь	

ПРЕДЕЛЬНЫЕ МАКСИМАЛЬНЫЕ ОТПУСКНЫЕ ЦЕНЫ

на лекарственные средства, производимые открытым акционерным обществом «Бобруйский завод биотехнологий»

№ п/п	Международное непатентованное наименование лекарственного средства	Торговое название лекарственного средства	Лекарственные формы, дозировка	Единица измерения	Максимальная предели без налога на добавл (в белорусски	енную стоимость
					без вторичной упаковки	во вторичной упаковке
1	2	3	4	5	6	7
1.	Дерматологические средства					
1.1.	этанол 70-процентный					
1.1.1.	этанол 70-процентный	этанол	раствор для наружного применения 70 % 100 мл, флакон	упаковка	0,97	1,14
1.1.2.	этанол 70-процентный	этанол	раствор для наружного применения $70 \% 500 \ \mathrm{MJ}$	бутылка	2,13	
1.1.3.	этанол 70-процентный	этанол	раствор для наружного применения 70 % 1000 мл	бутылка	3,62	

к постановлению Министерства здравоохранения Республики Беларусь 07.09.2012 № 137 (в редакции постановления Министерства здравоохранения Республики Беларусь 12.04.2021 № 34)

ПРЕДЕЛЬНЫЕ МАКСИМАЛЬНЫЕ ОТПУСКНЫЕ ЦЕНЫ

на лекарственные средства, производимые совместным обществом с ограниченной ответственностью «Лекфарм»

№ п/п	Международное непатентованное наименование лекарственного	Торговое название лекарственного средства	Лекарственные формы, дозировка	Единица измерения	Максимальная предел без налога на добав. (в белорусск	ленную стоимость
	средства				без вторичной упаковки	во вторичной упаковке
1	2	3	4	5	6	7
1.	Сердечно-сосудистая система					
1.1.	симвастатин					
1.1.1.	симвастатин	симвалип-ЛФ	таблетки, покрытые оболочкой, 10 мг № 30 (10 х 3, контурная ячейковая упаковка)	упаковка		2,34
1.1.2.	симвастатин	симвалип-ЛФ	таблетки, покрытые оболочкой, 20 мг № 30 (10 х 3, контурная ячейковая упаковка)	упаковка		3,62

Приложение 8 к постановлению Министерства здравоохранения Республики Беларусь 07.09.2012 № 137 (в редакции постановления Министерства здравоохранения Республики Беларусь 12.04.2021 № 34)

ПРЕДЕЛЬНЫЕ МАКСИМАЛЬНЫЕ ОТПУСКНЫЕ ЦЕНЫ

на лекарственные средства, производимые республиканским унитарным производственным предприятием «БЕЛМЕДПРЕПАРАТЫ»

№ Международное непатентованное наименование лекарственного средства Торговое название лекарственного средства Торговое название лекарственного средства	Единица измерения Натрина В В В В В В В В В В В В В В В В В В В
--	---

					без вторичной упаковки	во вторичной упаковке
1	2	3	4	5	6	7
1.	Кровь и кроветворные органы					
1.1.	гидроксиэтилкрахмал					
1.1.1.	гидроксиэтилкрахмал	гидроксиэтилкрахмал 130	раствор для инфузий 100 мг/мл 400 мл	бутылка	8,26	
1.1.2.	гидроксиэтилкрахмал	гидроксиэтилкрахмал 130	раствор для инфузий 100 мг/мл 400 мл, бутылка	упаковка		8,36
1.1.3.	гидроксиэтилкрахмал	гидроксиэтилкрахмал 130	раствор для инфузий 100 мг/мл 400 мл № 24, бутылка	упаковка		198,24
1.1.4.	гидроксиэтилкрахмал	гидроксиэтилкрахмал 130	раствор для инфузий 60 мг/мл 400 мл	бутылка	5,68	
1.1.5.	гидроксиэтилкрахмал	гидроксиэтилкрахмал 130	раствор для инфузий 60 мг/мл 400 мл, бутылка	упаковка		5,78
1.1.6.	гидроксиэтилкрахмал	гидроксиэтилкрахмал 130	раствор для инфузий 60 мг/мл 400 мл № 24, бутылка	упаковка		136,32
1.1.7.	гидроксиэтилкрахмал	гидроксиэтилкрахмал 200	раствор для инфузий 60 мг/мл 400 мл	бутылка	6,50	
1.1.8.	гидроксиэтилкрахмал	гидроксиэтилкрахмал 200	раствор для инфузий 60 мг/мл 400 мл, бутылка	упаковка		6,60
1.1.9.	гидроксиэтилкрахмал	гидроксиэтилкрахмал 200	раствор для инфузий 60 мг/мл 400 мл № 24, бутылка	упаковка		156,00
1.1.10.	гидроксиэтилкрахмал	гидроксиэтилкрахмал 200	раствор для инфузий 100 мг/мл 400 мл	бутылка	9,00	
1.1.11.	гидроксиэтилкрахмал	гидроксиэтилкрахмал 200	раствор для инфузий 100 мг/мл 400 мл, бутылка	упаковка		9,10
1.1.12.	гидроксиэтилкрахмал	гидроксиэтилкрахмал 200	раствор для инфузий 100 мг/мл 400 мл № 24, бутылка	упаковка		216,00
2.	Дерматологические средства					
2.1.	этанол 70-процентный					
2.1.1.	этанол 70-процентный	спирт этиловый 70 %	раствор для наружного применения 100 мл, флакон	упаковка		0,50
3.	Нервная система					
3.1.	морфин					
3.1.1.	морфин	морфина гидрохлорид	раствор для инъекций $10 \text{ мг/мл } 1 \text{ мл}$ $10 \text{ (5 x } 2$, контурная ячейковая упаковка), ампулы	упаковка		6,22

3.1.2.	морфин	морфин-спинал	раствор для инъекций (для интратекального и эпидурального введения) $1 \text{ мг/мл } 1 \text{ мл } № 5 (5 x 1, контурная ячейковая упаковка), ампуль$	упаковка 1	4,11
3.1.3.	морфин	морфин-спинал	раствор для эпидурального и интратекального введения 1 мг/мл в ампулах 2 мл № 5 (5 х 1, контурная ячейковая упаковка)	упаковка	3,92
3.2.	тримеперидин				
3.2.1.	тримеперидин	промедол	раствор для инъекций (для внутримышечного и подкожного введения) 20 мг/мл 1 мл № 10 (5 х 2, контурная ячейковая упаковка), ампуль	упаковка	2,93
3.3.	фентанил				
3.3.1.	фентанил	фентанил	раствор для инъекций (для внутривенного и внутримышечного введения) 0,05 мг/мл 2 мл № 10 (5 х 2, контурная ячейковая упаковка), ампулы	упаковка	6,66
3.4.	фенобарбитал				
3.4.1.	фенобарбитал	фенобарбитал	таблетки 100 мг № 12 (6 х 2, контурная безъячейковая упаковка)	упаковка	0,7309
3.4.2.	фенобарбитал	фенобарбитал	таблетки 100 мг № 10 (10 х 1, контурна ячейковая упаковка)	я упаковка	0,91
4.	Дыхательная система				
4.1.	лоратадин				
4.1.1.	лоратадин	лоратадин	таблетки 10 мг № 20 (10 х 2, контурная ячейковая упаковка)	упаковка	1,29
5.	Средства для лечения заболеваний	органов чувств			
5.1.	пилокарпин				
5.1.1.	пилокарпин	пилокарпина гидрохлорид	раствор (капли глазные) 10 мг/мл, во флаконах 5 мл в комплекте с крышками-капельницами в упаковке № 1	упаковка	2,50

Приложение 9 к постановлению Министерства здравоохранения

Республики Беларусь 07.09.2012 № 137 (в редакции постановления Министерства здравоохранения Республики Беларусь 12.04.2021 № 34)

ПРЕДЕЛЬНЫЕ МАКСИМАЛЬНЫЕ ОТПУСКНЫЕ ЦЕНЫ

на лекарственные средства, производимые Белорусско-голландским совместным предприятием обществом с ограниченной ответственностью «ФАРМЛЭНД»

<u>№</u> п/п	Международное непатентованное наименование лекарственного средства	Торговое название лекарственного средства	Лекарственные формы, дозировка	Единица измерения	Максимальная предел без налога на добав. (в белорусск без вторичной упаковки	ленную стоимость их рублях)
1	2	3	4	5	6	7
1.	Исключен					
2.	Исключен					
3.	Противопаразитарные средства					
3.1.	пирантел					
3.1.1.	пирантел	пирантел	таблетки 250 мг № 3, банка полимерная	упаковка		2,43
3.1.2.	пирантел	пирантел	таблетки 250 мг № 6, банка полимерная	упаковка		4,62
4.	Дыхательная система					
4.1.	лоратадин					
4.1.1.	лоратадин	лоратадин	таблетки 10 мг № 10, банка полимерная	упаковка		1,1856
4.1.2.	лоратадин	лоратадин Фармлэнд	таблетки 10 мг № 10 (10 х 1, контурная ячейковая упаковка)	упаковка		2,49
4.1.3.	лоратадин	лоратадин Фармлэнд	таблетки 10 мг № 20 (10 х 2, контурная ячейковая упаковка)	упаковка		3,99
4.1.4.	лоратадин	лоратадин Фармлэнд	таблетки 10 мг № 30 (10 х 3, контурная ячейковая упаковка)	упаковка		5,68
4.1.5.	лоратадин	лоратадин Фармлэнд	таблетки 10 мг № 10, банка полимерная	упаковка		1,595

Приложение 10 к постановлению Министерства здравоохранения Республики Беларусь

07.09.2012 № 137 (в редакции постановления Министерства здравоохранения Республики Беларусь 12.04.2021 № 34)

ПРЕДЕЛЬНЫЕ МАКСИМАЛЬНЫЕ ОТПУСКНЫЕ ЦЕНЫ

на лекарственные средства, производимые обществом с ограниченной ответственностью «ФАРМТЕХНОЛОГИЯ»

№ п/п	Международное непатентованное наименование лекарственного средства	Торговое название лекарственного средства			нную стоимость их рублях)	
1	2	3	4	5	без вторичной упаковки 6	во вторичной упаковке 7
1.	Противопаразитарные средства	j j	'		, c	,
1.1.	пирантел					
1.1.1.	пирантел	пирантел	суспензия для внутреннего применения $250 \ \mathrm{mr}/5 \ \mathrm{mn} \ 20 \ \mathrm{mn}$, флакон	упаковка		4,02
1.1.2.	пирантел	пирантел	суспензия для внутреннего применения 250 мг/5 мл 20 мл, банка	упаковка		4,02
1.1.3.	пирантел	пирантел	таблетки 125 мг № 6, банка	упаковка		1,90
1.1.4.	пирантел	пирантел	таблетки 250 мг № 3, банка	упаковка		1,76
2.	Исключен					

Приложение 11 к постановлению Министерства здравоохранения Республики Беларусь 07.09.2012 № 137 (в редакции постановления Министерства здравоохранения Республики Беларусь 12.04.2021 № 34)

ПРЕДЕЛЬНЫЕ МАКСИМАЛЬНЫЕ ОТПУСКНЫЕ ЦЕНЫ

на лекарственные средства, производимые совместным открытым акционерным обществом «Ферейн»

№ п/п	Международное непатентованное наименование лекарственного средства	Торговое название лекарственного средства	Лекарственные формы, дозировка	Единица измерения	Максимальная предельная отпускная цена без налога на добавленную стоимость (в белорусских рублях)
-----------------	--	--	--------------------------------	----------------------	---

					без вторичной упаковки	во вторичной упаковке
1	2	3	4	5	6	7
1.	Пищеварительный тракт и об	мен веществ				
1.1.	метоклопрамид					
1.1.1.	метоклопрамид	метоклопрамид	раствор для внутривенного и внутримышечного введения 5 мг/мл 2 мл № 10 (5 х 2, упаковка), ампулы	упаковка		2,08
2.	Антиинфекционные средства	для системного применения				
2.1.	амикацин					
2.1.1.	амикацин	амикацин	раствор для инъекций (для внутривенного и внутримышечного введения) 250 мг/мл 2 мл № 10 (5 х 2, упаковка), ампулы	упаковка		8,08
3.	Нервная система					
3.1.	галоперидол					
3.1.1.	галоперидол	галоперидол	раствор для инъекций (для внутримышечного введения) 5 мг/мл 1 мл № 25 (5 х 5, контурная ячейковая упаковка), ампулы	упаковка		4,14

Приложение 11¹ к постановлению Министерства здравоохранения Республики Беларусь 07.09.2012 № 137 (в редакции постановления Министерства здравоохранения Республики Беларусь 04.11.2021 № 118)

ПРЕДЕЛЬНЫЕ МАКСИМАЛЬНЫЕ ОТПУСКНЫЕ ЦЕНЫ на кислород газообразный и жидкий

№ π/π	Международное непатентованное наименование лекарственного средства	Торговое название лекарственного средства	Лекарственные формы	Единица измерения	Максимальная предельная отпускная цена без налога на добавленную стоимость (в белорусских рублях)
1	2	3	4	5	6
1	Кислород	Кислород	Медицинский газ	1 m ³	1,70
	газообразный	газообразный			
2	Кислород жидкий	Кислород жидкий	Медицинский газ	1 тонна	400,00
		(фармацевтическая			
		субстанция)			

Приложение 11² к постановлению Министерства здравоохранения Республики Беларусь 07.09.2012 № 137 (в редакции постановления Министерства здравоохранения Республики Беларусь 22.07.2022 № 70)

ПРЕДЕЛЬНЫЕ МАКСИМАЛЬНЫЕ ОТПУСКНЫЕ ЦЕНЫ на лекарственные средства, производимые иностранным производственно-торговым унитарным предприятием «РЕБ-ФАРМА»

№ п/п	Международное непатентованное наименование лекарственного средства	Торговое название лекарственного средства	Лекарственные формы, дозировка	Единица измерения	Максимальная предельная отпускная цена без налога на добавленную стоимость (в белорусских рублях)			
1	2	3	4	5	6			
1. Ис	сключен							
2. Ai	2. Антиинфекционные средства для системного применения							
2.1	моксифлоксацин		Раствор для инфузий 400 мг/250 мл, стеклянный флакон	упаковка	19,89			

Приложение 12 к постановлению Министерства здравоохранения Республики Беларусь 07.09.2012 № 137

ПЕРЕЧЕНЬ

утративших силу постановлений Министерства здравоохранения Республики **Беларусь**

- 1. Постановление Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 19 марта 2012 г. № 23 «Об установлении предельных максимальных отпускных цен на лекарственные средства, производимые открытым акционерным обществом «Несвижский завод медицинских препаратов» (Национальный реестр правовых актов Республики Беларусь, 2012 г., № 35, 8/25087).
- 2. Постановление Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 29 марта 2012 г. № 26 «Об установлении предельных максимальных отпускных цен на лекарственные средства, производимые производственным республиканским унитарным предприятием «Минскинтеркапс» (Национальный реестр правовых актов Республики Беларусь, 2012 г., № 42, 8/25231).
- 3. Постановление Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 29 марта 2012 г. № 27 «Об установлении предельных максимальных отпускных цен на лекарственные средства, производимые открытым акционерным обществом «Борисовский завод медицинских препаратов» (Национальный реестр правовых актов Республики Беларусь, 2012 г., № 43, 8/25232).
- 4. Постановление Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 29 марта 2012 г. № 28 «Об установлении предельных максимальных отпускных цен на лекарственные средства, производимые республиканским унитарным производственным предприятием «Белмедпрепараты» (Национальный реестр правовых актов Республики Беларусь, 2012 г., № 43, 8/25233).
- 5. Постановление Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 20 апреля 2012 г. № 36 «О внесении изменений в постановление Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 29 марта 2012 г. № 28» (Национальный реестр правовых актов Республики Беларусь, 2012 г., № 65, 8/25936).
- 6. Постановление Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 20 апреля 2012 г. № 37 «О внесении изменений в постановление Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 19 марта 2012 г. № 23» (Национальный реестр правовых актов Республики Беларусь, 2012 г., № 62, 8/25697).
- 7. Постановление Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 4 июля 2012 г. № 86 «Об установлении предельных максимальных отпускных цен на лекарственные средства, производимые Белорусско-голландским совместным предприятием обществом с ограниченной ответственностью «Фармлэнд» (Национальный правовой Интернет-портал Республики Беларусь, 17.08.2012, 8/26268).
- 8. Постановление Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 4 июля 2012 г. № 88 «Об установлении предельных максимальных отпускных цен на лекарственные средства, производимые закрытым акционерным обществом «БелАсептика» (Национальный правовой Интернет-портал Республики Беларусь, 16.08.2012, 8/26269).
- 9. Постановление Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 4 июля 2012 г. № 89 «Об установлении предельных максимальных отпускных цен на лекарственные средства, производимые бобруйским республиканским унитарным предприятием «Гидролизный завод» (Национальный правовой Интернет-портал Республики Беларусь, 16.08.2012, 8/26270).
- 10. Постановление Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 3 августа 2012 г. № 120 «Об установлении предельных максимальных отпускных цен на лекарственные средства, производимые республиканским производственным унитарным предприятием «АКАДЕМФАРМ» (Национальный правовой Интернет-портал Республики Беларусь, 16.08.2012, 8/26272).
- 11. Постановление Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 27 августа 2012 г. № 131 «О внесении дополнения в постановление Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 19 марта 2012 г. № 23» (Национальный правовой Интернет-портал Республики Беларусь, 11.09.2012, 8/26376).
- 12. Постановление Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 29 августа 2012 г. № 133 «О внесении дополнений в постановление Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 29 марта 2012 г. № 28» (Национальный правовой Интернет-портал Республики Беларусь, 12.09.2012, 8/26377).