

|  |
| --- |
| **ИНСТРУКЦИЯ**  Регистрация (перерегистрация) цены  на торговое наименование лекарственного средства в рамках ГОБМП и в системе ОСМС на портале  www.ndda.kz |

|  |
| --- |
| **Республиканское государственное предприятие на праве хозяйственного ведения**  **«Национальный центр экспертизы лекарственных средств и медицинских изделий»**  **Министерства здравоохранения  Республики Казахстан»** |

*В соответствии с пунктом 53 Правил регулирования цен на лекарственные средства, электронная форма заявления подается на сайте государственной экспертной организации (www.ndda.kz) в онлайн (online) режиме с дальнейшим предоставлением документов на бумажном носителе или подписывается электронной цифровой подписью[[1]](#footnote-1), без предоставления документов на бумажном носителе.*

*В настоящей инструкции описан краткий порядок регистрации цены или перерегистрации зарегистрированной цены в рамках ГОБМП и в системе ОСМС на торговое наименование лекарственного средства на портале ценообразования* [*www.ndda.kz*](http://www.ndda.kz)*, и носит исключительно ознакомительный характер. Порядок регистрации (перерегистрации) цены на торговое наименование лекарственного средства для оптовой и розничной реализации описан в другой инструкции.*

***Важно!*** *Цены на ЛС в рамках ГОБМП и в системе ОСМС регистрируются или перерегистрируются* ***за единицу измерения отдельно (ампулу, флакон, таблетку, капсулу и тд) на каждое торговое наименование*** *с учетом лекарственной формы, дозировки, концентрации, объема и фасовки ЛС.*

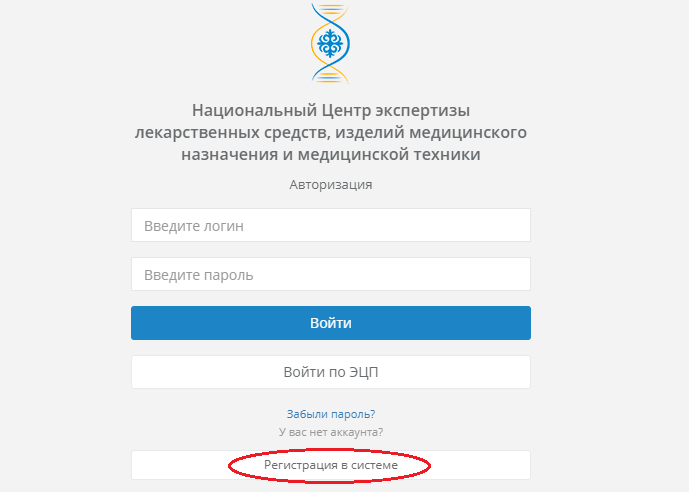
Для регистрации цены или перерегистрации зарегистрированной цены (далее –регистрация) в рамках ГОБМП и в системе ОСМС на торговое наименование ЛС на веб-портале «ценообразования» (далее - Портал) заявителю - физическому или юридическому лицу, правомочному подавать заявления, документы и материалы для регистрации цены и/или перерегистрации зарегистрированной цены на ЛС необходимо:

1. Зарегистрироваться на Портале (ИИН/БИН, Ф.И.О/Наименование, пароль, адрес электронной почты);
2. Заполнить заявление по установленной форме и приложить все необходимые документы к заявлению согласно пункту 13 Правил. *Необходимость предоставления документов на бумажном носителе отсутствует, в случаях, если заявитель использует электронную цифровую подпись в процессе регистрации.*

Для начала работы с Порталом откройте интернет-браузер и пройдите по указанной ссылке: http://cena.dari.kz.

**РЕГИСТРАЦИЯ НА ПОРТАЛЕ «ЦЕНООБРАЗОВАНИЯ» (www.ndda.kz)**

** 1.** Для регистрации/перерегистрации цены на Портале, заявителю, впервые работающему с порталом необходимо зарегистрироваться в системе, для этого нажмите на кнопку «**Регистрация в системе**» в нижней части главной страницы.



 **2.** В результате отобразится страница регистрации для физического лица. Если заявитель является юридическим лицом, то необходимо в верхнем поле выбрать соответствующий кружок для юридического лица. Заполнив все поля, нажмите на кнопку

«Зарегистрироваться», после этого ваша заявка будет авторизована сотрудником Экспертной организации.

1) Для регистрации в качестве физического лица последовательно заполните нижеуказанные поля:

• Индивидуальный идентификационный номер (ИИН) в виде комбинации из 12-ти цифр, код указывается на лицевой стороне удостоверения личности;

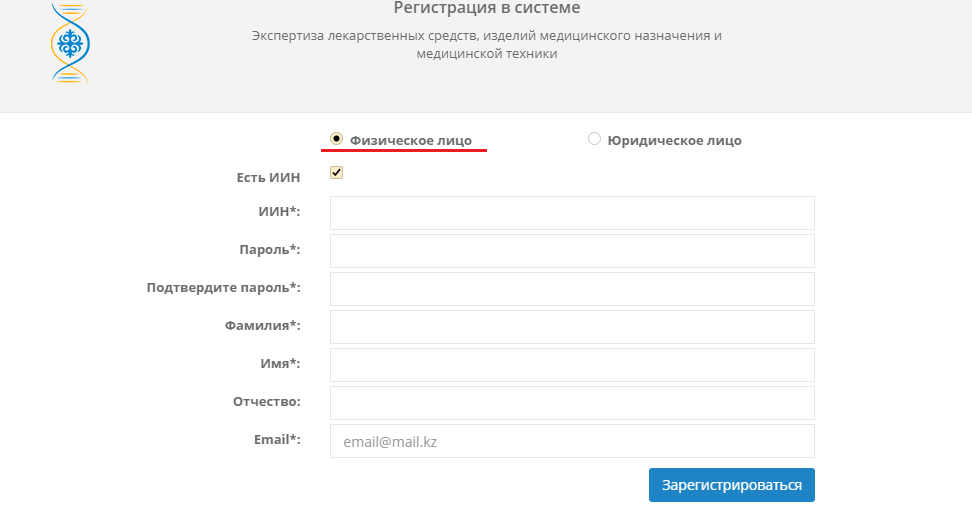
• Придумайте пароль (не менее 8 символов, предпочтительно использовать латинские буквы и цифры);

• Фамилию, имя и отчество как указано в удостоверении личности;

• Электронный адрес - укажите существующий электронный ящик (например: price@ndda.kz).

После заполнения всех полей нажмите на кнопку «Зарегистрироваться».

*Форма для физических лиц:*



2) Для регистрации в качестве юридического лица последовательно заполните нижеуказанные поля:

• Бизнес-идентификационный номер (БИН) - это уникальный номер, формируемый для юридического лица (филиала и представительства) и индивидуального предпринимателя, осуществляющего деятельность в виде совместного предпринимательства;

• Полное наименование юридического лица;

Контактные данные исполнителя - физического лица по аналогии с формой для физического лица:

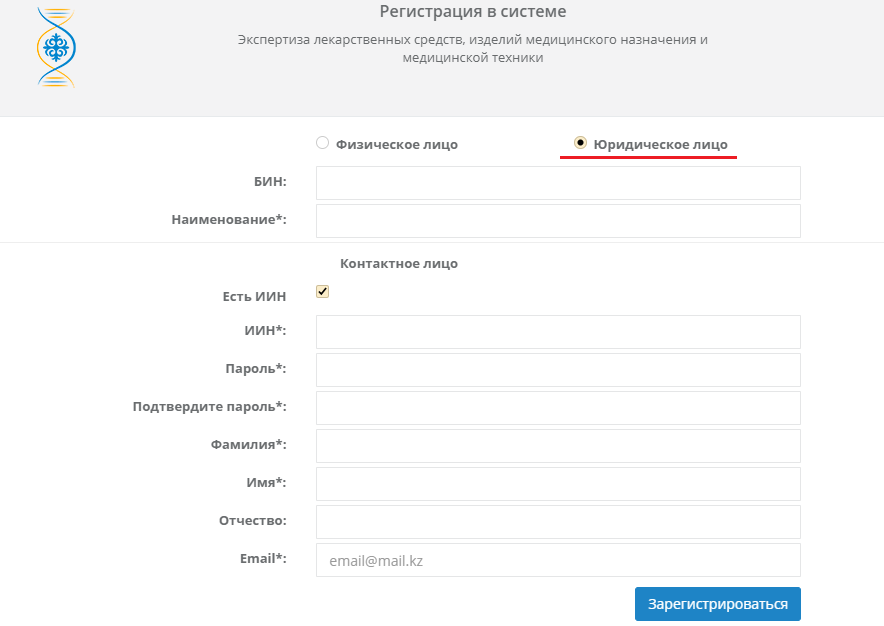
• Индивидуальный идентификационный номер (ИИН) в виде комбинации из 12-ти цифр, код указывается на лицевой стороне удостоверения личности;

Придумайте пароль (не менее 8 символов, предпочтительно использовать латинские буквы и цифры);

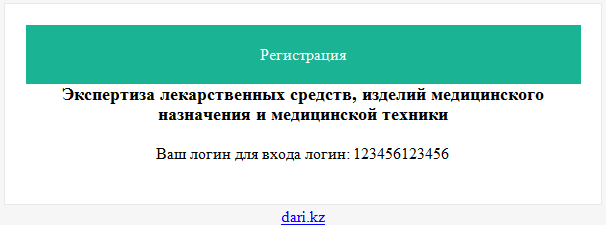
• Фамилию, имя и отчество как указано в удостоверении личности;

• Электронный адрес - укажите существующий электронный ящик (например: price@ndda.kz).

*Форма для юридических лиц:*

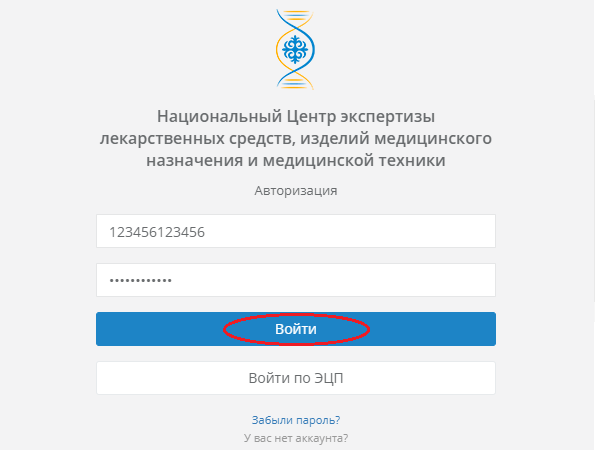


** 3.** Подтверждением успешной регистрации послужит сообщение с логином для входа в портал, полученное на электронный адрес, указанный в форме для регистрации со ссылкой на портал dari.kz:

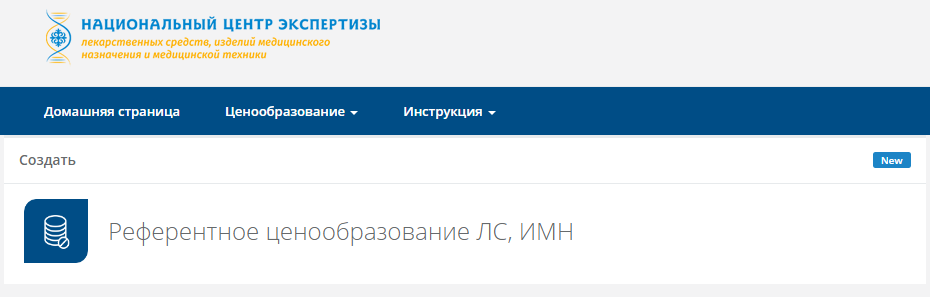


**ПОРЯДОК РЕГИСТРАЦИИ/ПЕРЕРЕГИСТРАЦИИ ЦЕНЫ НА ПОРТАЛЕ**

 **1. Авторизация.** После успешной регистрации заявителя на портале,для регистрации/перерегистрации цены на портале пройдите процесс авторизации на Портале - введите свой ИИН (БИН) и пароль (указанный вами при регистрации), затем нажмите на кнопку «Войти».



При входе на портал отобразится начальная страница «Референтное ценообразование ЛС», после чего нажмите на данное поле для открытия интересующих вас разделов

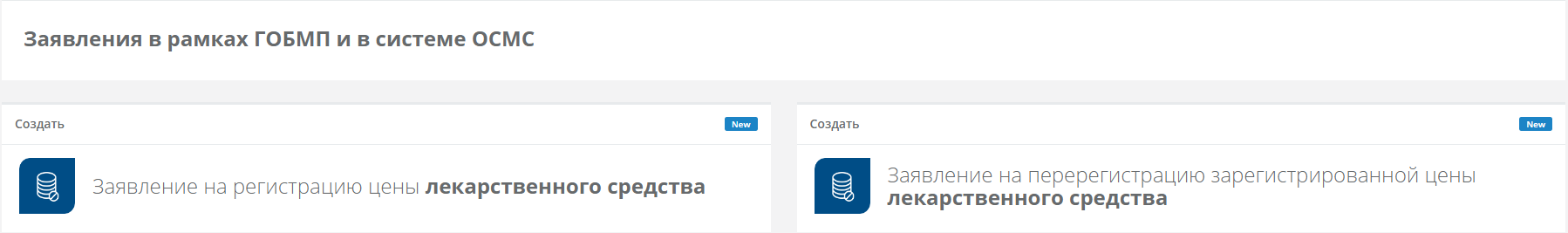


 **2.** Выберите тип заявления, чтобы заполнить поля и отправить на рассмотрение.

***Важно!*** В соответствии с пунктом 53 Правил, электронная форма заявления подается на сайте государственной экспертной организации (www.ndda.kz) в онлайн (online) режиме с

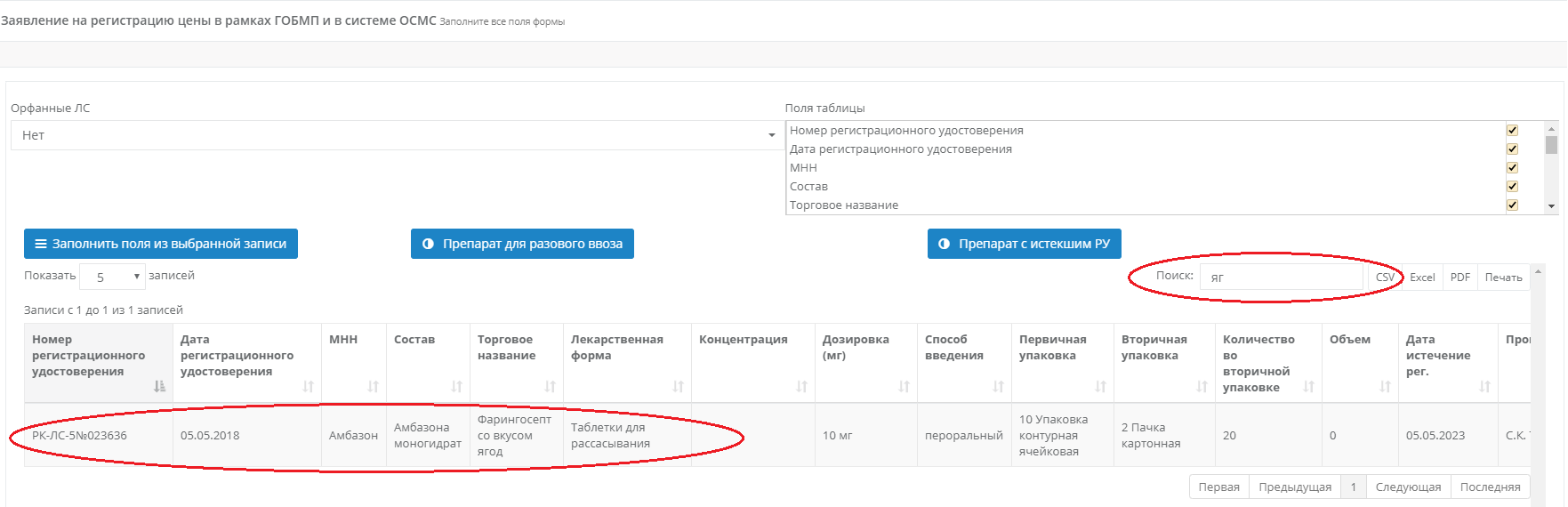
дальнейшим предоставлением документов на бумажном носителе или подписывается электронной цифровой подписью, без предоставления документов на бумажном носителе.

**Заявления в рамках ГОБМП и в системе ОСМС (приложение 4 к Правилам).**

****

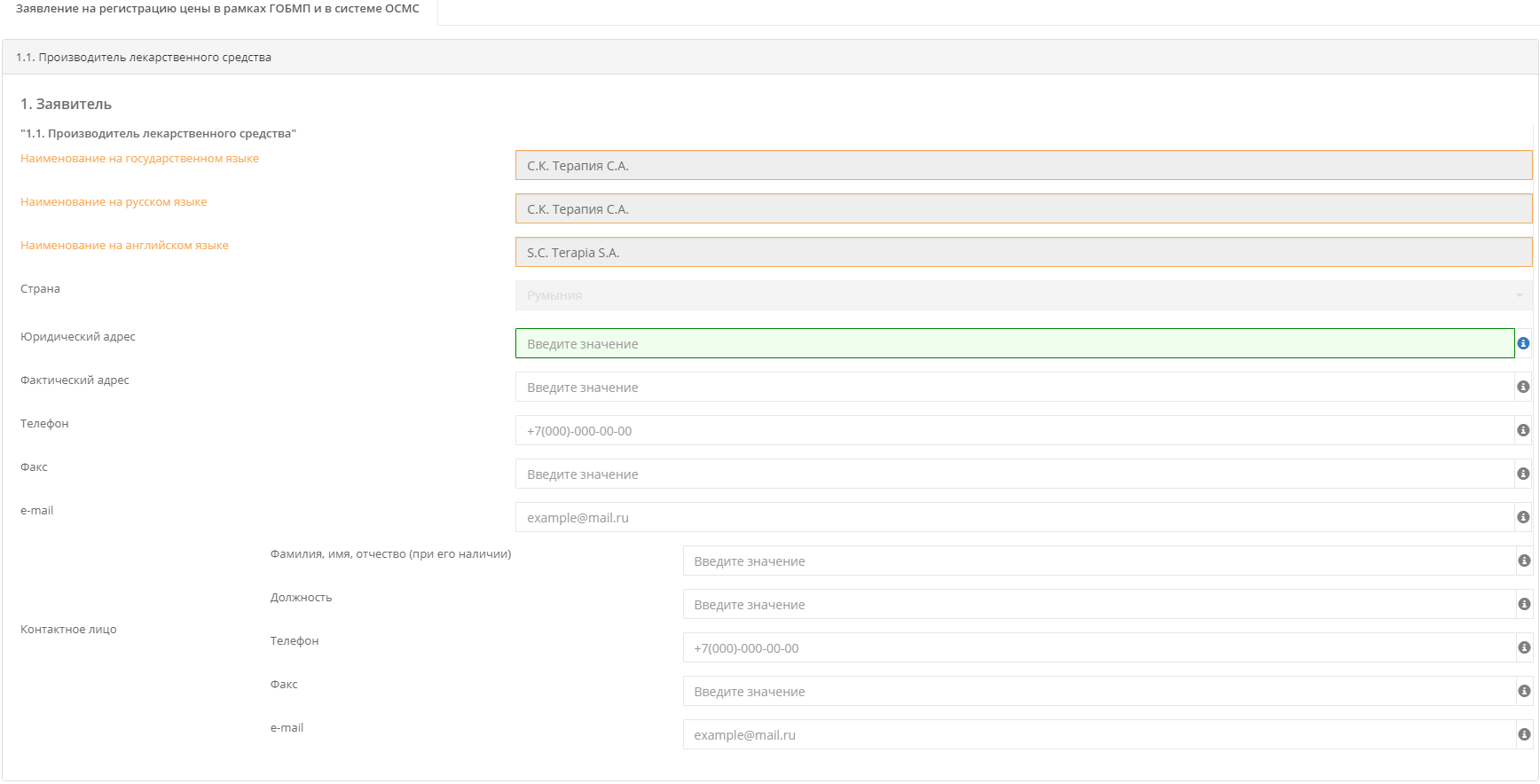
В соответствии с пунктом 50 Правил, **Цены на ЛС в рамках ГОБМП и в системе ОСМС регистрируются или перерегистрируются за единицу измерения отдельно на каждое торговое наименование с учетом лекарственной формы, дозировки, концентрации, объема и фасовки ЛС**.

** 3. Для регистрации цены или перерегистрации зарегистрированной цены** сведения о ЛС в заявлении указываются в соответствии с действующим регистрационным удостоверением на ЛС. Для этого в строке «Поиск» заполните торговое название ЛС, номер РУ или МНН, после чего в списке ЛС появится искомое ЛС.

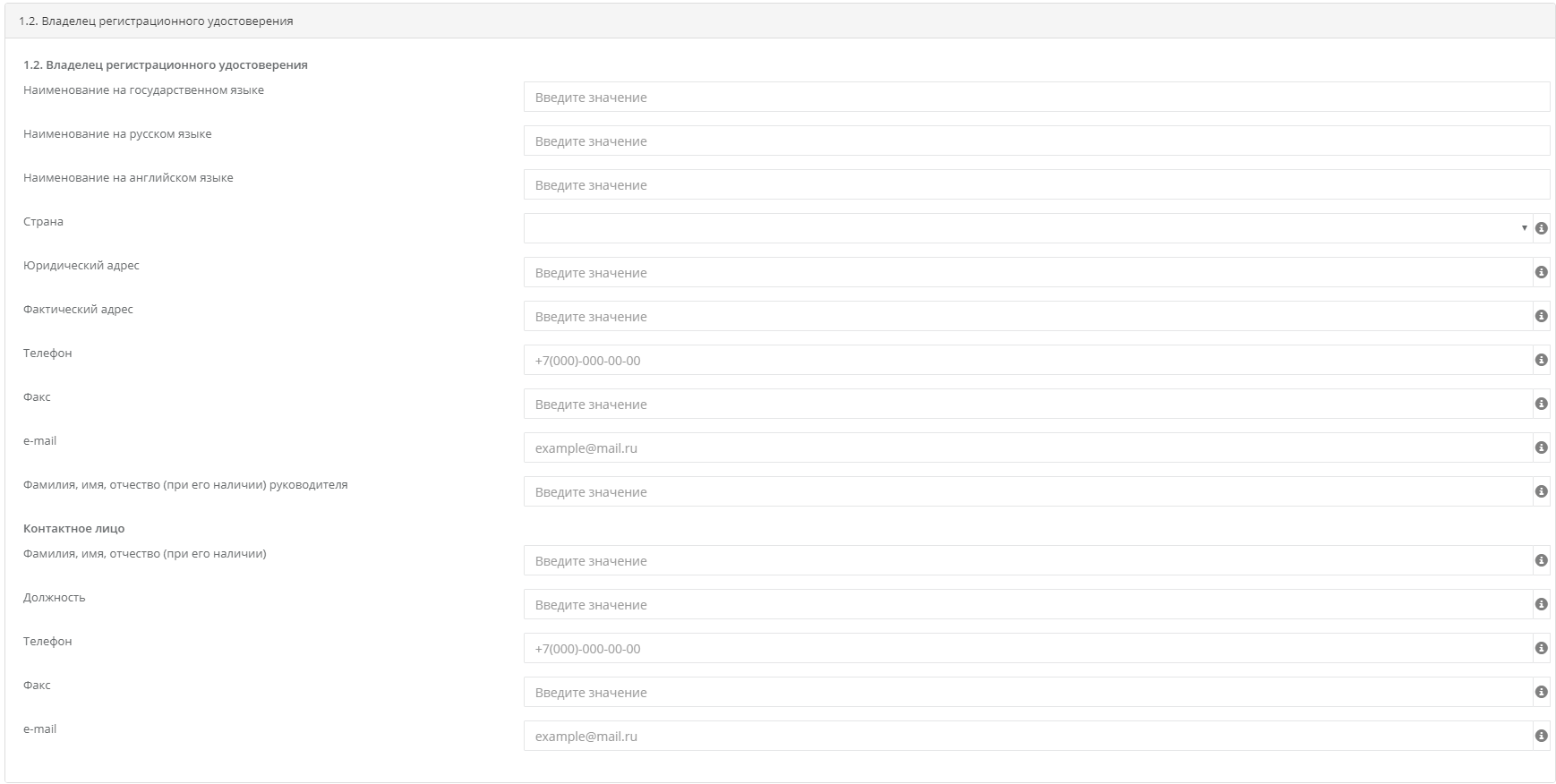
****

**** Далее наведите курсор и выделите строку с названием ЛС, с последующим нажатием кнопки «». После чего необходимо заполнить информацию о Производителе ЛС, Владельце регистрационного удостоверения ЛС а также Доверенном лице в форме электронного заявления.

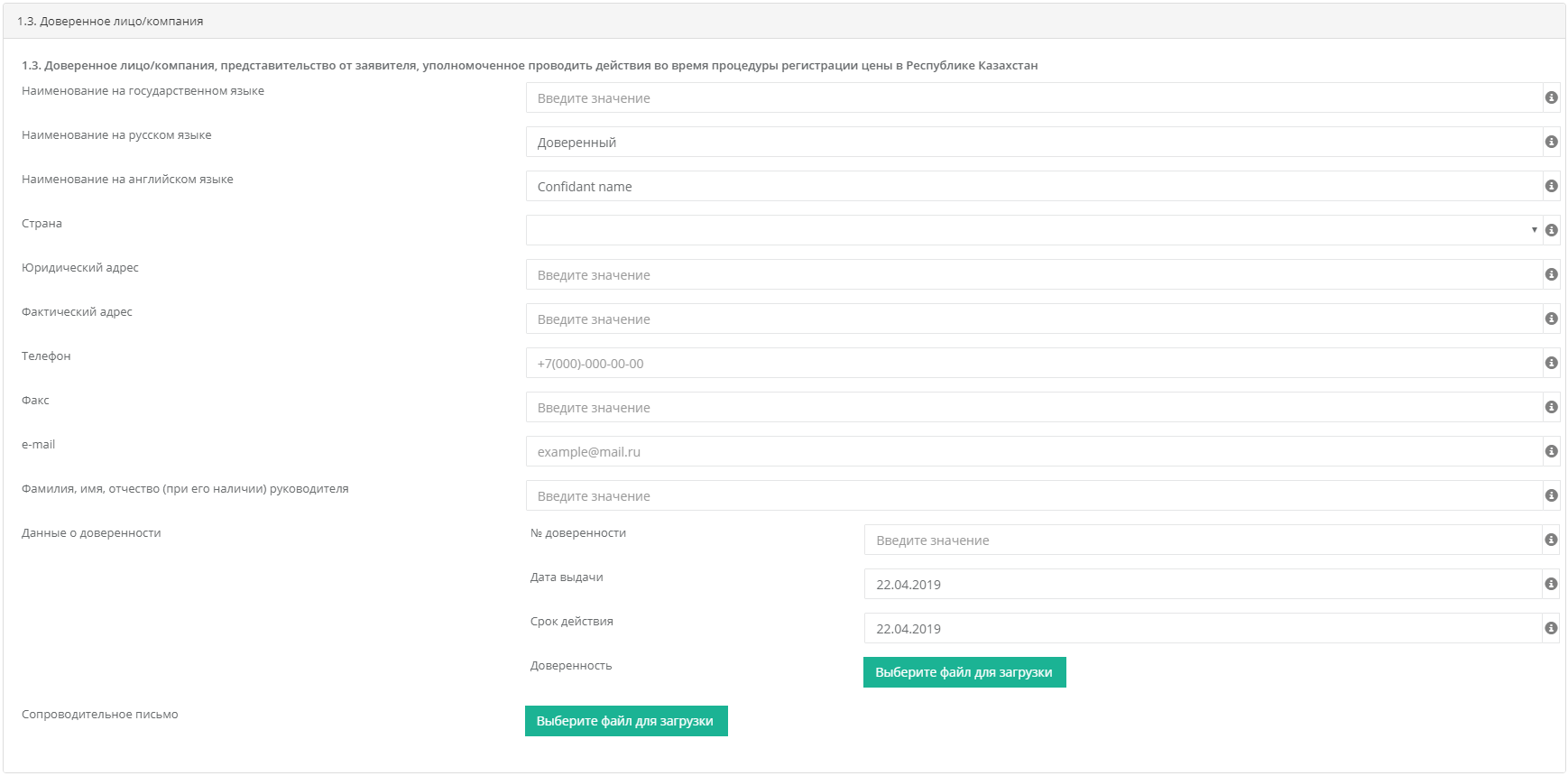
** Производитель лекарственного средства**



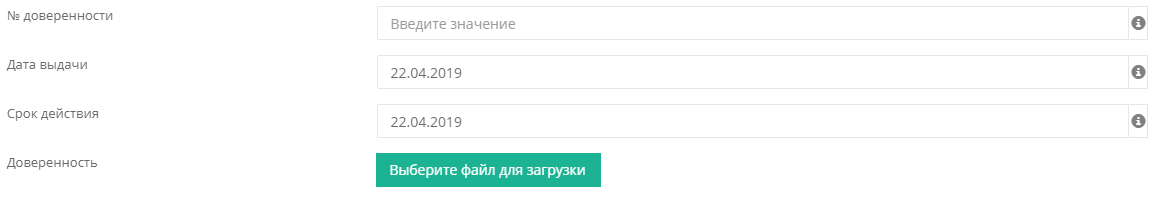
** Владелец регистрационного удостоверения**



** Доверенное лицо/компания.**



В разделе «**Данные о доверенности**» необходимо заполнить реквизиты документа предусмотренного пунктом 54 Правил (доверенность, договор, письмо об авторизации и т.д.). Подтверждающего право заявителя осуществлять регистрацию цены или перерегистрацию зарегистрированной цены в рамках ГОБМП и в системе ОСМС, включая право предоставлять информацию о ценах Франко-Завод в референтных странах и о ценах фактических поставок (для ввозимых ЛС), а также загрузить его в соответствующее поле; Доверенность в обязательном порядке также должна содержать дату её выдачи.



**** В разделе «Сопроводительное письмо»\* необходимо вложить соответствующее сопроводительное письмо на фирменном бланке заявителя



**Важно!** *Содержание сопроводительного письма должно быть на фирменном бланке заявителя, заверенном подписью уполномоченного лица и печатью организации и отражать информацию* о:

* цене производителя в рамках ГОБМП и системе ОСМС с таблицей цен Франко-Завод в референтных странах (для ввозимых ЛС) в том числе, цену фактических поставок, или цену производителя (для отечественных производителей).
* цене Франко-Завод в стране-производителя (в случае отсутствия государственной регистрации ЛС в референтных странах);
* информацию о расходах для регистрации цены или перерегистрации зарегистрированной цены в рамках ГОБМП и системе ОСМС, из них:
* иностранный производитель предоставляет данные фактически понесенных транспортных расходов от производителя до границы Республики Казахстан, таможенных расходов, и расходов на оценку безопасности и качества. Для ввозимых ЛС, поставка которых на территорию Республики Казахстан до регистрации цены в рамках ГОБМП и в системе ОСМС не осуществлялась, предоставляются данные прогнозируемых расходов;
* отечественный производитель предоставляет данные фактически понесенных расходов на оценку безопасности и качества;
* дату и исходящий номер письма;
* иную необходимую информацию по регистрируемому/перерегистрируемому ЛС, в том числе причины отсутствия информации о ценах Франко-Завод на ЛС в какой-либо референтной стране или фактической цены поставок в Республику Казахстан и др.

*\*Допускается предоставление общих сопроводительных документов в отношении всех ЛС с различными номерами регистрационных удостоверений.*

** 1. Информация о лекарственном средстве**

На открывшейся странице также будет раздел «Информация о лекарственном средстве». В данном разделе основные данные по ЛС будут импортированы автоматически из Государственного реестра лекарственных средств и медицинских изделий. Вам необходимо отметить и при необходимости заполнить поля, относящиеся к признакам ЛС, а именно:

**** Оригинальный лекарственный препарат (под действием патентной защиты) с указанием срока действия патента;

**** Воспроизведенный лекарственный препарат;

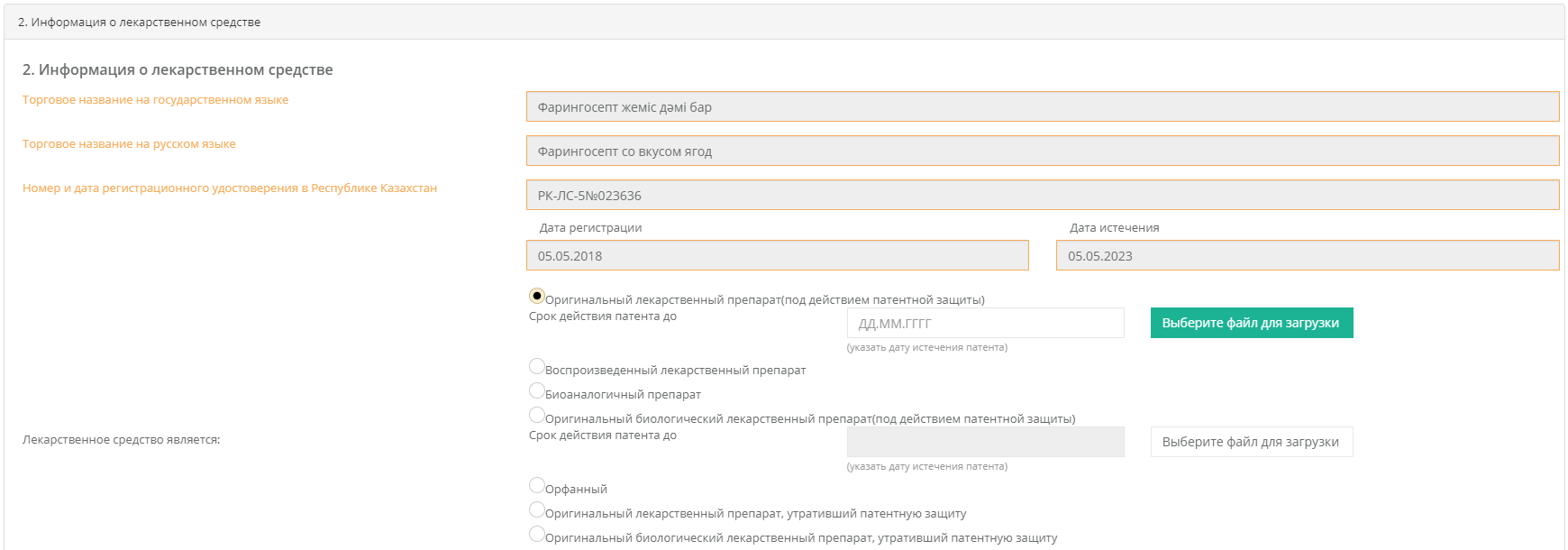
**** Биоаналогичный препарат;

**** Оригинальный биологический лекарственный препарат (под действием патентной защиты) с указанием срока действия патента;

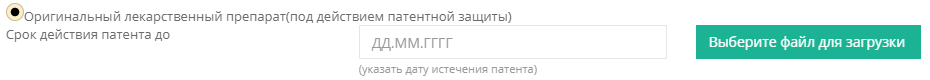
**** Орфанный;

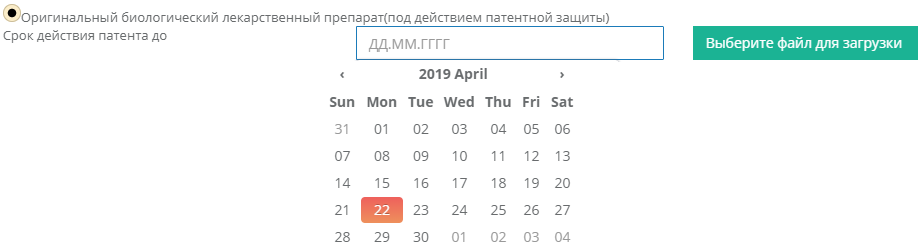
**** Оригинальный лекарственный препарат, утративший патентную защиту;

**** Оригинальный биологический лекарственный препарат, утративший патентную защиту.



В случае если заявленное ЛС является оригинальным лекарственным препаратом (под действием патентной защиты) вам необходимо вложить копию документа, подтверждающую действующую или истекшую патентную защиту оригинального лекарственного препарата/биологического оригинального лекарственного препарата   
с указанием даты истечения действия патентной защиты и копию документа, устанавливающего срок действия патентной защиты



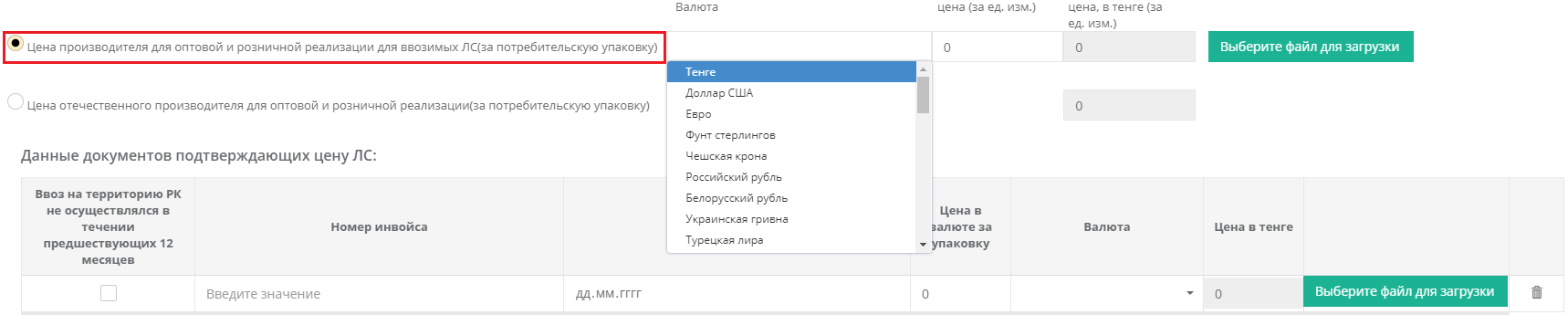
******

В поле «Дозировка» вы можете исправить данные по ЛС при выявлении несоответствия вручную, сняв галочку в ячейке

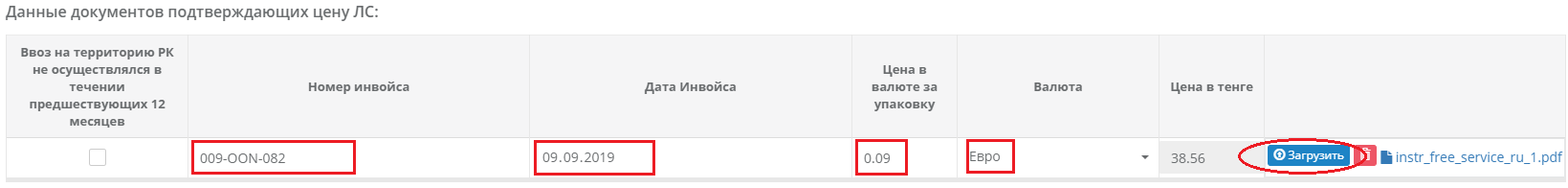
******

**** **2.** Заключительным этапом регистрации цены будет заполнение полей для ввозимых ЛС (за единицу измерения) или отечественного производителя в рамках ГОБМП и в системе ОСМС (за единицу измерения):

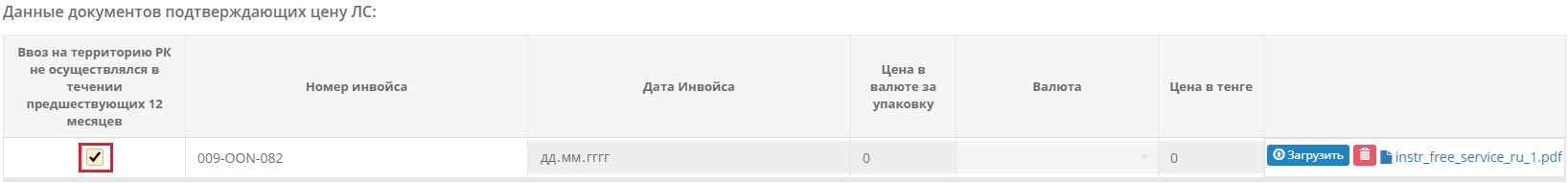
1. Цена производителя в рамках ГОБМП и в системе ОСМС для ввозимых ЛС (за единицу измерения)



В разделе «Данные документов подтверждающих цену ЛС:» указываются данные вложенных документов, подтверждающих цену ЛС (копия инвойса (накладной) или счет-фактуры) за последние 12 месяцев (если фактическая поставка ЛС осуществлялась). Для добавления дополнительной строки нажмите на кнопку 



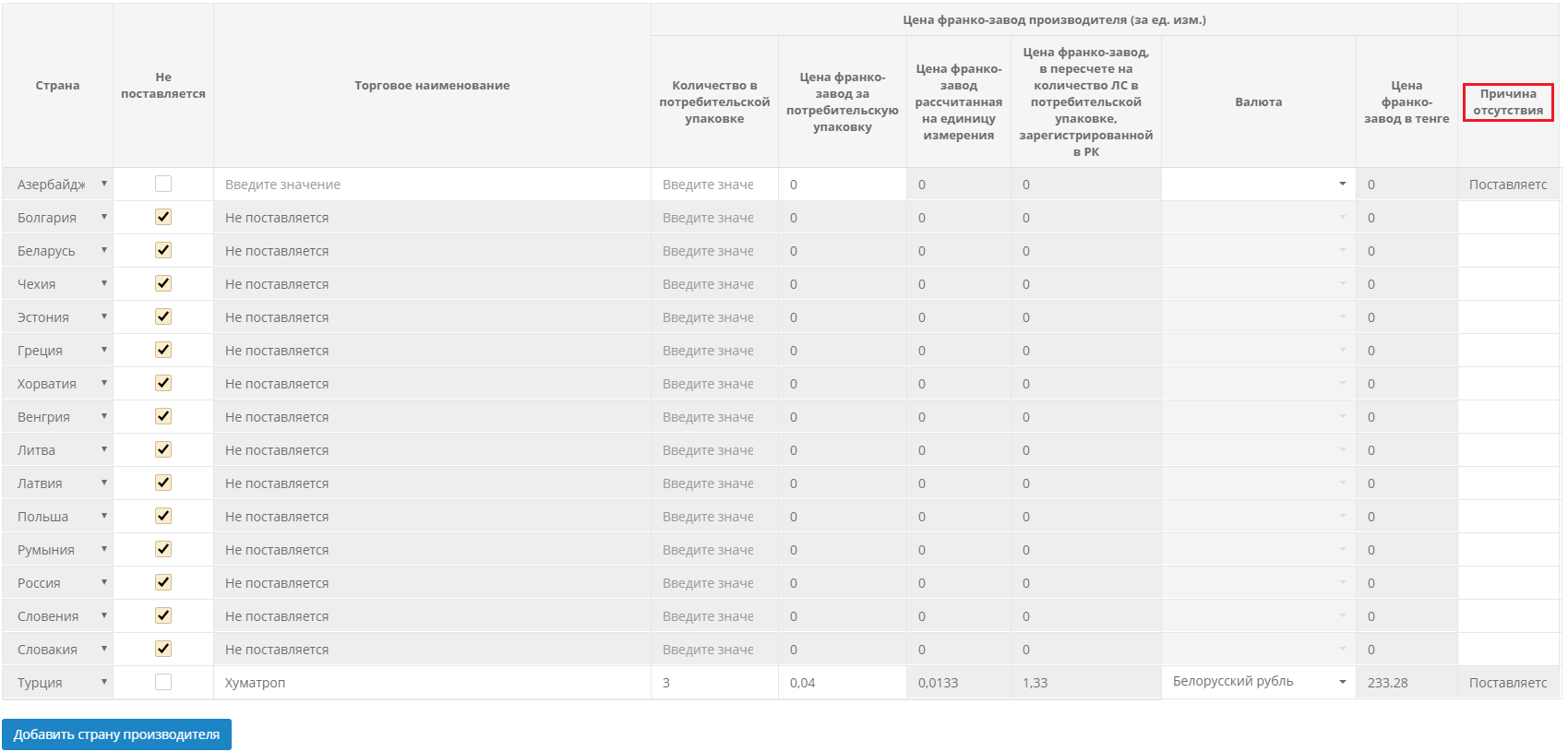
В случае если за последние 12 месяцев поставка не осуществлялась, то необходимо проставить признак в ячейке: «Ввоз на территорию РК **не** осуществлялся в течение предшествующих 12 месяцев»



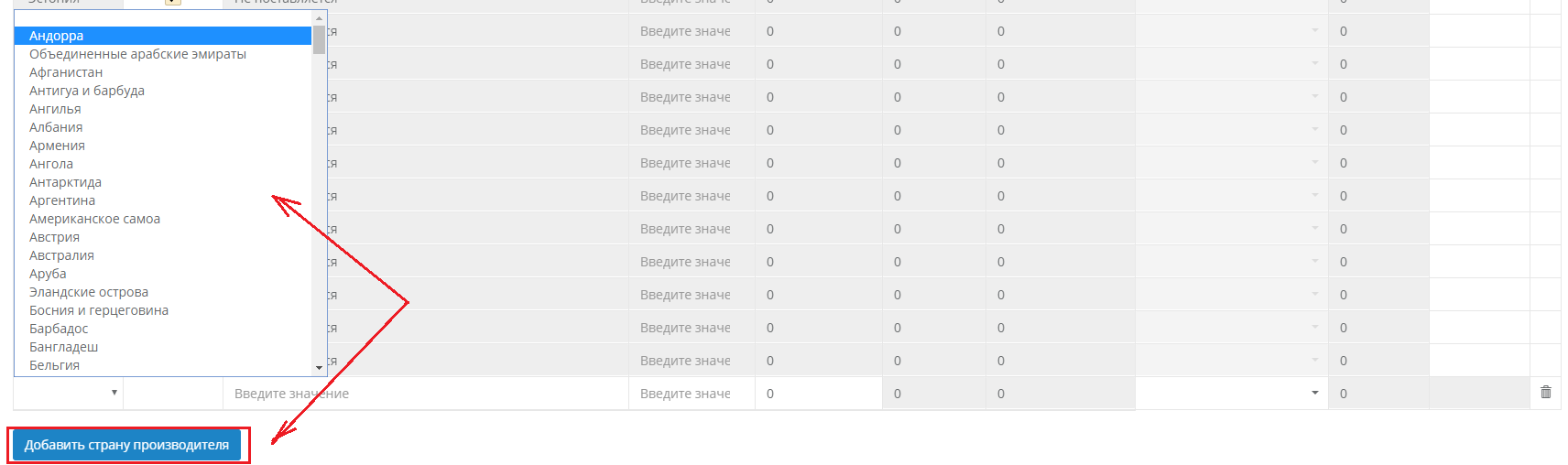
Далее переходите к заполнению информации по цене франко-завод производителя за потребительскую упаковку в референтных странах (для ввозимых ЛС), при этом система автоматически пересчитает информацию за единицу ЛС.

**** В таблице цен Франко-Завод для регистрации цены или перерегистрации зарегистрированной цены в рамках ГОБМП и системе ОСМС отображается информация о количестве ЛС в потребительской упаковке в каждой стране с перерасчетом на единицу.

Выберете референтную страну и заполните детали ЛС по данной стране. При этом информация по цене будет конвертирована в тенге автоматически системой



Если из представленного списка референтных стран лекарственное средство не поставляется ни в одну из них, то необходимо проставить соответствующий признак в столбце «Не поставляется» по каждой стране указав причину в последнем столбце, а также в сопроводительном письме. После чего вам будет доступен выбор другой страны из справочника стран после нажатия кнопки 



***Важно!*** При отсутствии в заявлении информации о ценах Франко-Завод на ЛС в какой-либо референтной стране или фактической цены поставок в Республику Казахстан, заявитель указывает в соответствующей графе обоснование причины ее отсутствия.

|  |
| --- |
| **ПО ЗАЯВКАМ В РАМКАХ ГОБМП И В СИСТЕМЕ ОСМС** |
| *Предоставленная цена производителя ЛС не должна превышать максимальное значение трех минимальных цен Франко-Завод из числа поданных в заявлении референтных стран, в случае если количество референтных стран менее трех, цена производителя не должна превышать максимальное значение цен Франко-Завод представленного количества референтных стран. При отсутствии государственной регистрации ЛС в референтных странах, цена производителя не должна превышать значения цены Франко-Завод в стране-производителя;*  *Предоставленная цена производителя не выше максимального значения трех минимальных цен, указанных в предоставленных документах, подтверждающих цену ЛС (копия инвойса (накладной) или счет-фактуры);*  *Транспортные расходы от производителя до границы Республики Казахстан, указанные в заявлении, не превышают 15% от значения цены производителя.* |

**** **3.** В случае отсутствия государственной регистрации ЛС в референтных странах – импортируется в соответствующий раздел информация о цене производителя в рамках ГОБМП и системе ОСМС с информацией о цене Франко-Завод в стране-производителя на фирменном бланке заявителя, заверенном подписью уполномоченного лица и печатью организации.



**** Информация о расходах для регистрации цены или перерегистрации зарегистрированной цены заполняется в заключительном разделе «**Данные о понесенных расходах (за минимальную единицу измерения):»** с приложением письма на фирменном бланке заявителя, заверенном подписью уполномоченного лица и печатью организации, из них:

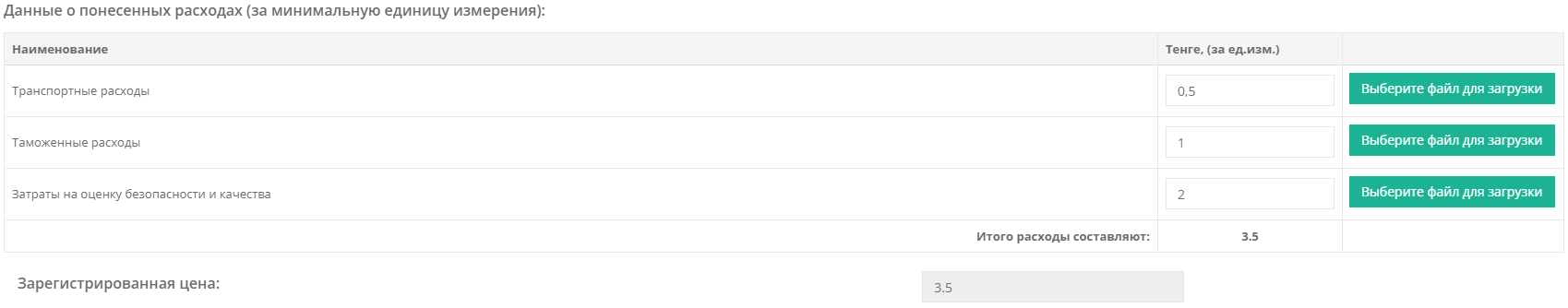
**иностранный производитель** предоставляет данные фактически:

1. понесенных транспортных расходов от производителя до границы Республики Казахстан;
2. понесенных таможенных расходов;
3. понесенных расходов на оценку безопасности и качества;

Для ввозимых ЛС, поставка которых на территорию Республики Казахстан до регистрации цены не осуществлялась, предоставляются данные прогнозируемых расходов.

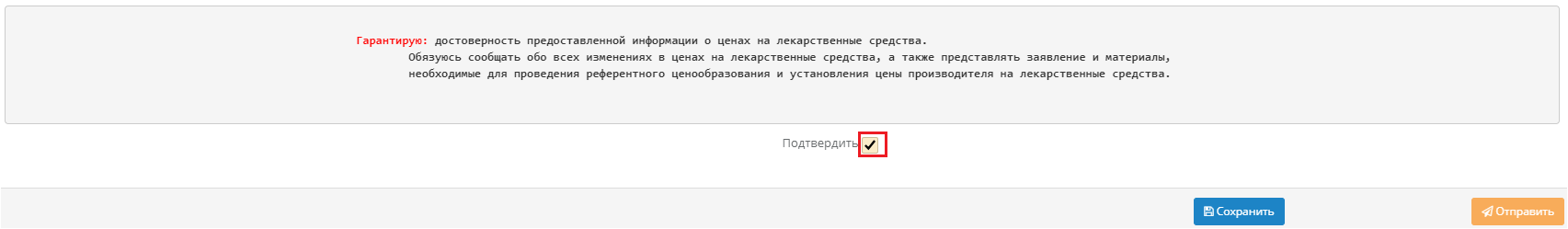
**отечественный производитель** предоставляет данные фактически:

1. понесенных расходов на оценку безопасности и качества.



***Важно!*** После того как вами будет заполнены все поля, необходимо сверить отобразившуюся информацию на соответствие с фактическими данными.

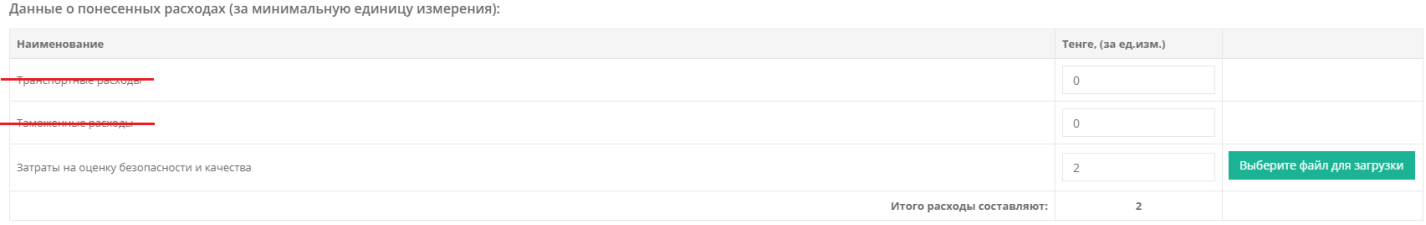
**** Подтвердить достоверность, полноту и содержание предоставленных документов в соответствии с действующим Законодательством Республики Казахстан и настоящими Правилами проставив согласие в поле «Подтвердить», сохранить данные нажав кнопку и на рассмотрение в Экспертную организацию.



***Важно!*** Предоставление заявителем недостоверных данных является основанием для отказа в регистрации цены или перерегистрации зарегистрированной цены в рамках ГОБМП и в системе ОСМС.

В случае выявления недостоверных данных на утвержденные предельные цены ЛС в рамках ГОБМП и в системе ОСМС государственная экспертная организация информирует уполномоченный орган о необходимости исключения предельных цен на соответствующие ЛС

2) Процедура для отечественного производителя в рамках ГОБМП и в системе ОСМС аналогична для ввозимых ЛС, за исключением необходимости заполнения информации по референтным странам, а также не допускается отражение расходов на транспортировку и таможенную очистку.



1. Регистрация цены или перерегистрация зарегистрированной цены в рамках ГОБМП и в системе ОСМС для ввозимых ЛС, срок действия регистрационного удостоверения которых на момент подачи заявления истек, ввезенных на территорию Республики Казахстан до истечения срока действия регистрационного удостоверения осуществляется на основе сведений о ценах фактических поставок в Республику Казахстан за последние 12 месяцев действия регистрационного удостоверения, копия заключения о безопасности и качестве товаров, а так же для ввозимых ЛС - копия грузовой таможенной декларации;
2. Для ввозимых на территорию Республики Казахстан ЛС, не имеющих регистрационного удостоверения - копия разрешения уполномоченного органа на ввоз и применение товара на территории Республики Казахстан, полученное посредством веб-портала «электронного правительства».
3. Для орфанных ЛС предельная цена на международное непатентованное наименование определяется на основе анализа цен референтных стран по международному непатентованному наименованию далее процедура регистрации по аналогии.

1. *В соответствии с Законом Республики Казахстан от 7 января 2003 года № 370 «Об электронном документе и электронной цифровой подписи», электронная цифровая подпись равнозначна собственноручной подписи подписывающего лица и влечет одинаковые юридические последствия* [↑](#footnote-ref-1)