

## Новая редакция перечня основных лекарственных средств

Изложение в новой редакции перечня основных лекарственных средств, установленного постановлением Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 16 июля 2007 г. № 65 «Об утверждении перечня основных лекарственных средств» с изменениями, установленными постановлением Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 4 апреля 2014 г. № 25 «О внесении изменений в постановление Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 16 июля 2007 г. № 65», обосновано внесением дополнений и изменений в его таблицы по результатам заседаний комиссии Министерства здравоохранения Республики Беларусь.

Перечень составляется по международным непатентованным наименованиям лекарственных средств, при отсутствии международного непатентованного наименования – по химическим наименованиям по систематической или заместительной номенклатуре. В ряде случаев, в связи с наличием сложных химических названий у ЛС (как правило, не известных практикующим врачам-специалистам), членами комиссии по формированию Перечня было принято решение указать в скобках торговые наименования ЛС с целью обеспечения назначения и отпуска из аптек данных ЛС (например, ЛС Полигексаметиленбигуанид гидрохлорид/ Феноксизтанол (мукосанин)).

Данная редакция Перечня приведена в соответствие с Республиканским формуляром лекарственных средств по анатомо-терапевтическо-химической классификационной системе ЛС, международным непатентованным наименованиям ЛС, лекарственным формам (без указания дозировок). В связи с этим было исключено одно из примечаний к Перечню: «2. К основным лекарственным средствам относятся также комбинированные лекарственные средства (готовые и аптечного изготовления), состоящие из лекарственных средств, включенных в настоящий перечень основных лекарственных средств».

**В таблицу 1** Перечня «Основные лекарственные средства, применяемые для оказания медицинской помощи всем категориям пациентов, имеющих право на льготное, в том числе бесплатное обеспечение лекарственными средствами» внесены следующие дополнения и изменения: включено 39 новых ЛС, из них – 21 производимых и (или) фасуемых в Республике Беларусь; 18 дополнительных лекарственных форм ЛС, уже входящих в Перечень, из них – 7 производимых и (или) фасуемых в Республике Беларусь; исключены 27 ЛС, из них – 12 производимых и (или) фасуемых в Республике Беларусь; 55 лекарственных форм ЛС, уже входящих в Перечень, в том числе 39 лекарственных форм, производимых и (или) фасуемых в Республике Беларусь.

**В таблицу 2** Перечня «Основные лекарственные средства, применяемые для оказания медицинской помощи при онкологических, онкогематологических заболеваниях, трансплантации органов и тканей человека, при заболевании, вызванном вирусом иммунодефицита человека, при остром и хроническом вирусных гепатитах С» внесены

следующие дополнения и изменения: включено 2 новых ЛС, оба производимые и (или) фасуемые в Республике Беларусь; одна дополнительная лекарственная форма ЛС, уже входящего в Перечень; исключены 2 ЛС, из них – одно производимое и (или) фасуемое в Республике Беларусь; 7 лекарственных форм ЛС, уже входящих в Перечень, в том числе 2 лекарственных формы, производимые и (или) фасуемые в Республике Беларусь; введены ограничения по назначению для 19 ЛС.

**В таблицу 3** Перечня «Основные лекарственные средства, выдаваемые по рецептам врачей и применяемые для оказания медицинской помощи детям в возрасте до трех лет, за исключением заболеваний, включенных в перечень заболеваний, дающих право гражданам на бесплатное обеспечение лекарственными средствами, выдаваемыми по рецептам врачей в пределах перечня основных лекарственных средств, при амбулаторном лечении, а также лечебным питанием, утвержденный постановлением Совета Министров Республики Беларусь от 30 ноября 2007 г. № 1650 «О некоторых вопросах бесплатного и льготного обеспечения лекарственными средствами и перевязочными материалами отдельных категорий граждан» (Национальный реестр правовых актов Республики Беларусь, 2007 г., № 303, 5/26369)» внесены следующие дополнения и изменения: включено 5 новых ЛС, из них – одно производимое и (или) фасуемое в Республике Беларусь; 7 дополнительных лекарственных форм ЛС, уже входящих в Перечень, из них – одна производимая и (или) фасуемая в Республике Беларусь; исключены 7 ЛС, из них – 5 производимых и (или) фасуемых в Республике Беларусь; 28 лекарственных форм ЛС, уже входящих в Перечень, в том числе 13 лекарственных форм, производимых и (или) фасуемых в Республике Беларусь; введено ограничение по назначению для одного ЛС.

**В таблицу 4** Перечня «Основные лекарственные средства, назначаемые при заболеваниях, включенных в перечень заболеваний, дающих право гражданам на бесплатное обеспечение лекарственными средствами, выдаваемыми по рецептам врачей в пределах перечня основных лекарственных средств, при амбулаторном лечении, а также лечебным питанием» включены 46 фармакологические подгруппы анатомо-терапевтическо-химической классификационной системы лекарственных средств при различных заболеваниях и исключено 4 фармакологические подгруппы анатомо-терапевтическо-химической классификационной системы лекарственных средств.

**Таблица 5** Перечня «Основные лекарственные средства, обязательные для наличия в аптеках первой и второй категории, а также в аптеках четвертой категории, расположенных в организациях здравоохранения (за исключением аптек четвертой категории, расположенных в организациях здравоохранения, оказывающих специализированную медицинскую помощь)» и **таблица 6** Перечня «Основные лекарственные средства, обязательные для наличия в аптеках третьей и пятой категории, а также в аптеках четвертой категории, расположенных в организациях здравоохранения, оказывающих специализированную медицинскую помощь» приведены в соответствие с внесенными изменениями и дополнениями в таблицы 1-4 Перечня.

Практика изложения перечня основных лекарственных средств в виде отдельных таблиц осуществляется и совершенствуется более 10 лет, в течение которых подтверждена эффективность принятой системы норм.