



HOTĂRÎRE
despre aprobarea Regulamentului privind formarea
prețurilor la medicamente și alte produse
farmaceutice și parafarmaceutice

[Denumirea în redacția [Hot.Guv. nr.720 din 10.08.2010](#), în vigoare 17.08.2010]

nr. 603 din 02.07.97

Monitorul Oficial al R.Moldova nr.51-52/562 din 07.08.1997

* * *

Notă: Pe parcursul textului Hotărîrii și în anexă sintagma "Regulamentul privind formarea prețurilor la medicamente, articole de uz medical și alte produse farmaceutice" se substituie cu sintagma "Regulamentul privind formarea prețurilor la medicamente și alte produse farmaceutice și parafarmaceutice" conform [Hot.Guv. nr.720 din 10.08.2010](#), în vigoare 17.08.2010

Notă: În denumire și în tot textul hotărîrii, cuvîntul "provizoriu" se exclude conform [Hot.Guv. nr.85 din 25.01.06](#), în vigoare 31.01.06

În vederea executării [Legii nr.1409-XIII din 17 decembrie 1997](#) cu privire la medicamente (Monitorul Oficial al Republicii Moldova, 1998, nr.52-53, art.368) și [Legii nr.1456-XII din 25 mai 1993](#) cu privire la activitatea farmaceutică (republicată în Monitorul Oficial al Republicii Moldova, 2005, nr.59-61, art.200), Guvernul

[Preambulul în redacția [Hot.Guv. nr.720 din 10.08.2010](#), în vigoare 17.08.2010]

HOTĂRĂȘTE:

Se aprobă Regulamentul privind formarea prețurilor la medicamente și alte produse farmaceutice și parafarmaceutice, conform anexei.

PRIM-MINISTRU
AL REPUBLICII MOLDOVA

Ion CIUBUC

Chișinău, 2 iulie 1997.

Nr.603.

Anexă
la Hotărîrea Guvernului
Republicii Moldova
nr.603 din 2 iulie 1997

REGULAMENT
privind formarea prețurilor la medicamente și alte
produse farmaceutice și parafarmaceutice

Notă: În tot textul Regulamentului cuvintele "/reprezentantul oficial al acestuia" se exclud conform [Hot.Guv. nr.63 din 04.02.2011](#), în vigoare 11.02.2011

I. PRINCIPII GENERALE

1. Prezentul Regulament este elaborat în conformitate cu [Legea nr.1409-XIII din 17 decembrie 1997](#) cu privire la medicamente” (Monitorul Oficial al Republicii Moldova, 1998, nr.52-53, art.368), [Legea nr.1456-XII din 25 mai 1993](#) cu privire la activitatea farmaceutică (republicată în Monitorul Oficial al Republicii Moldova, 2005, nr.59-61, art.200), [Hotărârea Guvernului Republicii Moldova nr.547 din 4 august 1995](#) "Cu privire la măsurile de coordonare și reglementare de către stat a prețurilor (tarifelor)" (Monitorul Oficial, 1995, nr.53-54, art.426), [Hotărârea Guvernului nr.525 din 22 iunie 2010](#) "Pentru aprobarea Regulamentului cu privire la modul de aprobare și înregistrare a prețurilor de producător la medicamente" (Monitorul Oficial al Republicii Moldova, 2010, nr.105-106, art.582) și este executoriu pentru toate instituțiile farmaceutice (producători, depozite, farmacii și filialele acestora) indiferent de tipul de proprietate și forma juridică de organizare.

[Pct.1 modificat prin [Hot.Guv. nr.63 din 04.02.2011](#), în vigoare 11.02.2011]

[Pct.1 modificat prin [Hot.Guv. nr.720 din 10.08.2010](#), în vigoare 17.08.2010]

2. În sensul prezentului Regulament, se definesc următoarele noțiuni:

preț de achiziție – prețul producătorului de peste hotare, diminuat cu suma rabatului comercial (discount) acordat, indicat în documentele primare, care nu poate depăși prețul de producător înregistrat în Catalogul național de prețuri de producător la medicamente, cu luarea în calcul a drepturilor de import achitate, a cheltuielilor de transport (după caz, în funcție de condițiile de livrare) și a plăților pentru controlul calității medicamentelor, recalculat în moneda națională (lei), conform cursului de schimb valutar oficial stabilit de Banca Națională a Moldovei la data efectuării operațiunii de vămuire;

rabat comercial (discount) – reducere din prețul producătorului/distribuatorului, convenit anterior între părți, conform clauzelor prevăzute în contract;

preț de livrare – prețul la care producătorul autohton comercializează medicamentele pe teritoriul Republicii Moldova, în calculul căruia este prevăzut normativul de rentabilitate pe entitate de pînă la 15 la sută;

preț cu ridicata – prețul care se aplică de către depozite la comercializarea angro a medicamentelor către farmacii și instituții medico-sanitare;

preț cu amănuntul – prețul care se aplică de către farmacii la momentul comercializării medicamentelor cu amănuntul către consumatorul final.

[Pct.2 în redacția [Hot.Guv. nr.63 din 04.02.2011](#), în vigoare 11.02.2011]

[Pct.2 în redacția [Hot.Guv. nr.720 din 10.08.2010](#), în vigoare 17.08.2010]

II. MODALITATEA FORMĂRII PREȚURILOR

3. Prețurile la medicamente și alte produse farmaceutice și parafarmaceutice (în continuare – medicamente) se stabilesc de către întreprinderile farmaceutice în felul următor:

medicamentele produse în Republica Moldova se comercializează pe piața internă la prețuri de livrare, cu aplicarea adaosului comercial. Din contul adaosului comercial se acoperă cheltuielile operaționale, de investiții și financiare;

medicamentele importate se comercializează pe teritoriul Republicii Moldova la prețuri de achiziție, cu aplicarea adaosului comercial.

Rabatul comercial (discountul) acordat de furnizor se determină conform prevederilor Standardelor Naționale de Contabilitate, aprobate de Ministerul Finanțelor.

[Pct.3 în redacția [Hot.Guv. nr.63 din 04.02.2011](#), în vigoare 11.02.2011]

[Pct.3 modificat prin [Hot.Guv. nr.720 din 10.08.2010](#), în vigoare 17.08.2010]

[Pct.3 modificat prin [Hot.Guv. nr.85 din 25.01.06](#), în vigoare 31.01.06]

3¹. Producătorii autohtoni comercializează pe teritoriul Republicii Moldova medicamentele fabricate la prețuri de livrare cu luarea în calcul a normativului de rentabilitate pe entitate de pînă la 15 la sută din costul vânzărilor, cheltuielile comerciale, cheltuielile generale și administrative, alte cheltuieli operaționale, aferente producerii și comercializării medicamentelor, în conformitate cu prevederile

[Standardului Național de Contabilitate 3](#) “Componența consumurilor și cheltuielilor întreprinderii”, cu un total cumulativ de la începutul perioadei de gestiune.

Costul vânzărilor și cheltuielile operaționale aferente medicamentelor comercializate pe piața internă se separă de costul vânzărilor și cheltuielile operaționale totale în bază cantitativă, cu aplicarea coeficientului de repartizare a cheltuielilor.

[Pct.3¹ introdus prin [Hot.Guv. nr.63 din 04.02.2011](#), în vigoare 11.02.2011]

4. La comercializarea medicamentelor se admite aplicarea unui adaos comercial de pînă la 40 la sută la prețul de livrare sau la prețul de achiziție, din care:

pînă la 15 la sută – pentru întreprinderile care importă și/sau distribuie cu ridicata medicamente, atît de import, cît și autohtone;

pînă la 25 la sută – pentru farmacii și filialele acestora.

[Pct.4 în redacția [Hot.Guv. nr.63 din 04.02.2011](#), în vigoare 11.02.2011]

[Pct.4 modificat prin [Hot.Guv. nr.720 din 10.08.2010](#), în vigoare 17.08.2010]

[Pct.4 în redacția [Hot.Guv. nr.533 din 11.06.99](#)]

[Pct.5,6 excluse prin [Hot.Guv. nr.720 din 10.08.2010](#), în vigoare 17.08.2010]

7. La comercializarea medicamentelor, întreprinderile farmaceutice indică în documentele primare cu regim special prețul de livrare al medicamentelor autohtone sau prețul de achiziție al medicamentelor din import, mărimea adaosului comercial aplicat, numărul de serie al produsului, numărul și data documentului ce-i atestă calitatea, eliberat de Agenția Medicamentului.

[Pct.7 în redacția [Hot.Guv. nr.63 din 04.02.2011](#), în vigoare 11.02.2011]

[Pct.7 în redacția [Hot.Guv. nr.720 din 10.08.2010](#), în vigoare 17.08.2010]

[Pct.7 modificat prin [Hot.Guv. nr.491 din 14.06.2010](#), în vigoare 18.06.2010]

[Pct.7 modificat prin [Hot.Guv. nr.85 din 25.01.06](#), în vigoare 31.01.06]

[Pct.7 în redacția [Hot.Guv. nr.1282 din 19.11.2001](#)]

[Pct.8 exclus prin [Hot.Guv. nr.85 din 25.01.06](#), în vigoare 31.01.06, celelalte renumerotate]

III. MODUL DE CALCUL AL PREȚURILOR LA COMERCIALIZAREA MEDICAMENTELOR, ALTOR PRODUSE FARMACEUTICE ȘI PARAFARMACEUTICE

8. Prețurile la medicamente se stabilesc de către întreprinderile și instituțiile farmaceutice din Republica Moldova (producători, depozite, farmacii și filialele acestora) în conformitate cu prevederile Regulamentului cu privire la modul de aprobare și înregistrare a prețurilor de producător la medicamente, aprobat prin [Hotărîrea Guvernului nr.525 din 22 iunie 2010](#).

[Pct.8 completat prin [Hot.Guv. nr.63 din 04.02.2011](#), în vigoare 11.02.2011]

9. Plata pentru controlul calității medicamentelor este calculată în conformitate cu Nomenclatorul și tarifele pentru serviciile prestate contra plată de către Institutul Național de Farmacie, aprobate prin [Hotărîrea Guvernului nr.1135 din 18 septembrie 2003](#) “Despre aprobarea plăților pentru autorizarea medicamentelor, altor produse farmaceutice și parafarmaceutice și pentru modificările efectuate după înregistrare (Monitorul Oficial al Republicii Moldova, 2003, nr.204-207, art.1186).

[Pct.10 exclus prin [Hot.Guv. nr.63 din 04.02.2011](#), în vigoare 11.02.2011]

11. Baza inițială de calcul pentru aplicarea adaosului comercial de către întreprinderile farmaceutice care comercializează medicamente de import este prețul de achiziție.

Baza inițială de calcul pentru aplicarea adaosului comercial de către întreprinderile farmaceutice care comercializează medicamente autohtone este prețul de livrare.

Prețurile de producător, atât la medicamentele de import, cât și la cele autohtone, sunt aprobate de către Ministerul Sănătății conform procedurilor stabilite de legislație.

[Pct.11 modificat prin [Hot.Guv. nr.63 din 04.02.2011](#), în vigoare 11.02.2011]

12. Modul de determinare a prețului cu ridicata va fi unic pentru toate medicamentele, conform următoarei formule:

$$Prd = (Pac \times Kacd \times Ktva) ,$$

în care:

Prd – prețul cu ridicata

Pac – prețul de achiziție

Kacd – coeficientul adaosului comercial al depozitului

Ktva – coeficientul taxei pe valoarea adăugată

Coeficientul adaosului comercial al depozitului este o expresie matematică a mărimii adaosului comercial al distribuitorului pentru a fi folosit în formula de calcul a prețului cu ridicata. Modul de determinare al coeficientului adaosului comercial al depozitului va fi conform următoarei formule:

$$Kacd = \frac{Acd}{100} \leq 0,15;$$

în care:

Acd – adaosul comercial al depozitului.

Coeficientul taxei pe valoarea adăugată este o expresie matematică a mărimii taxei pe valoarea adăugată pentru a fi folosit în formula de calcul a prețului. Modul de determinare al coeficientului taxei pe valoarea adăugată va fi conform următoarei formule:

$$Ktva = \left(1 + \frac{TVA}{100} \right) ,$$

în care:

TVA – taxa pe valoarea adăugată

[Pct.12 modificat prin [Hot.Guv. nr.63 din 04.02.2011](#), în vigoare 11.02.2011]

13. Modul de determinare al prețului cu amănuntul va fi unic pentru toate produsele farmaceutice și parafarmaceutice conform următoarei formule:

$$Pam = (Pac \times (1 + Kacd + Kacf) \times Ktva),$$

în care:

Pam – prețul cu amănuntul

Pac – prețul de achiziție

Kacd – coeficientul adaosului comercial al depozitului

Kacf – coeficientul adaosului comercial al farmaciei

Ktva – coeficientul taxei pe valoarea adăugată

Coeficientul adaosului comercial al farmaciei este o expresie matematică a mărimii adaosului comercial al farmaciei pentru a fi folosit în formula de calcul a prețului cu amănuntul. Modul de

determinare al coeficientului adaosului comercial al farmaciei va fi unic conform următoarei formule:

Acf

$$K_{acf} = \frac{Acf}{100} \leq 0,25;$$

în care:

Acf – mărimea maximală a adaosului comercial al farmaciei

[Pct.13 modificat prin [Hot.Guv. nr.63 din 04.02.2011](#), în vigoare 11.02.2011]

14. Prețul pentru formele medicamentoase preparate în farmacie include prețul cu amănuntul determinat conform pct.13 pentru ingrediente, substanțe auxiliare și ambalaj, precum și taxa laborum. Taxa laborum este calculată de farmacii și este aprobată de către Agenția Medicamentului.

[Pct.14 modificat prin [Hot.Guv. nr.63 din 04.02.2011](#), în vigoare 11.02.2011]

15. În cazul procurării de către farmacii a medicamentelor în ambalaje mari, prețul cu amănuntul (fără TVA) al produselor preambalate se determină prin împărțirea proporțională a costului medicamentelor achiziționate la numărul ambalajelor de consum al medicamentelor pentru comercializarea acestora cu amănuntul, majorat cu costul materialului de preambalare și taxa laborum.

[Cap.III în redacția [Hot.Guv. nr.720 din 10.08.2010](#), în vigoare 17.08.2010]

[Cap.III (pct.8) modificat prin [Hot.Guv. nr.85 din 25.01.06](#), în vigoare 31.01.06]

IV. CONTROLUL ASUPRA PREȚURILOR

16. Ministerul Sănătății, prin intermediul Agenției Medicamentului, Ministerul Finanțelor, prin intermediul Serviciului Fiscal de Stat, Inspecției financiare și Serviciului Vamal, precum și Ministerul Afacerilor Interne vor asigura controlul asupra respectării modalității de formare a prețurilor la medicamentele comercializate și plasate pe piața internă.

[Pct.16 modificat prin [Hot.Guv. nr.522 din 06.07.2017](#), în vigoare 14.07.2017]

[Pct.16 modificat prin [Hot.Guv. nr.868 din 19.11.2012](#), în vigoare 23.11.2012]

[Pct.16 modificat prin [Hot.Guv. nr.403 din 13.06.2012](#), în vigoare 15.06.2012]

[Pct.17 exclus prin [Hot.Guv. nr.63 din 04.02.2011](#), în vigoare 11.02.2011]

[Cap.IV în redacția [Hot.Guv. nr.720 din 10.08.2010](#), în vigoare 17.08.2010]

[Anexa exclusă prin [Hot.Guv. nr.720 din 10.08.2010](#), în vigoare 17.08.2010]

[Anexa în redacția [Hot.Guv. nr.85 din 25.01.06](#), în vigoare 31.01.06]