

GUVERNUL REPUBLICII MOLDOVA

HOTĂRÂREA nr. _____

din _____ 2023

Chișinău

**pentru aprobarea Regulamentului cu privire la modul de aprobare
și înregistrare a prețului de producător la medicamente**

În scopul executării prevederilor Legii nr. 1409/1997 cu privire la medicamente (Monitorul Oficial al Republicii Moldova, 1998, nr. 52-53, art. 368), cu modificările ulterioare, Legii nr. 1456/1993 cu privire la activitatea farmaceutică (republicată în Monitorul Oficial al Republicii Moldova, 2005, nr. 59-61, art. 200), cu modificările ulterioare, precum și în vederea asigurării intereselor economice și sociale ale consumatorilor, Guvernul

HOTĂRĂȘTE:

1. Se aprobă Regulamentul cu privire la modul de aprobare și înregistrare a prețului de producător la medicamente (se anexează).
2. Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale va asigura:
 - 1) aprobarea și înregistrarea prețurilor de producător la medicamente;
 - 2) crearea și administrarea Catalogului național de prețuri de producător la medicamente.
3. Serviciul Vamal va prezenta Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, trimestrial și la necesitate, informația privind importul cantitativ și valoric al medicamentelor importate în Republica Moldova.
4. Se abrogă Hotărârea de Guvern nr. 525/2010 pentru aprobarea Regulamentului cu privire la modul de aprobare și înregistrare a prețurilor de producător la medicamente.
5. Prezenta Hotărâre intră în vigoare la data publicării în Monitorul Oficial al Republicii Moldova.

Prim-ministru

NATALIA GAVRILIȚA

Contrasemnează:

Ministrul sănătății

Ala NEMERENCO

Ministrul finanțelor

Dumitru BUDIANSCHI

REGULAMENT

cu privire la modul de aprobare și înregistrare a prețului de producător la medicamente

I. Dispoziții generale

1. Regulamentul cu privire la modul de aprobare și înregistrare a prețului de producător la medicamente (în continuare – Regulament) este elaborat în scopul asigurării accesibilității economice și intereselor sociale ale consumatorilor, precum și transparenței etapelor care reglementează formarea prețului la medicamente.

2. Prezentul Regulament este executoriu pentru toți producătorii/deținătorii Certificatelor de Înregistrare al Medicamentelor (în continuare - CÎM) sau reprezentanții oficiali ai acestora, inclusiv producătorii/deținătorii CÎM din Republica Moldova, operatori ai pieței medicamentelor, și se aplică medicamentelor autorizate în Republica Moldova și înregistrate în Nomenclatorul de stat al medicamentelor.

3. În sensul prezentului Regulament, noțiunile utilizate au următoarele semnificații:

- 1) *Avizarea prețului de producător* - acțiune de examinare a setului de documente prezentat de către solicitant în vederea acceptării prețului de producător pentru o unitate de produs de către Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale (în continuare - AMDM), aprobat prin ordinul directorului general al AMDM;
- 2) *Preț de producător* - preț al mărfii cumpărate fără aplicarea taxelor (ex-works), care a fost declarat de solicitant pentru aprobare și includere în Catalogul național de prețuri de producător la medicamente (în continuare Catalogul național de prețuri) pe teritoriul Republicii Moldova;
- 3) *Reprezentant oficial* - persoană fizică și/sau juridică desemnată oficial/delegată de către deținătorul CÎM să-l reprezinte în relația cu AMDM în legătură cu oricare dintre aspectele privind plasarea pe piață și înregistrarea prețului de producător la medicamente;
- 4) *Producător autohton* – persoană juridică care produce medicamente pe teritoriul Republica Moldova și deține autorizație de fabricație, eliberată de către AMDM;
- 5) *Țară de referință* – țară cu o populație nu mai mare de 25 milioane de cetățeni, în catalogul de prețuri a căreia este înregistrat prețul de producător al medicamentului care se solicită a fi înregistrat în Republica Moldova și cu prețul căruia poate fi comparat. Țări de referință pentru Republica Moldova sunt: România, Bulgaria, Serbia, Croația, Slovacia, Lituania, Ungaria, Cehia, Grecia;
- 6) *Medicament de referință* (original sau inovativ) – medicament ce servește ca medicament de comparație pentru medicamentul generic. Medicament de referință poate fi un medicament cu utilizare bine stabilită, un medicament ce reprezintă o combinație fixă a două sau mai multe substanțe active sau medicamente înregistrate în baza consimțământului informat, cu condiția că aceste produse au fost autorizate în baza documentației proprii complete;
- 7) *Medicament generic* – medicament care are aceeași compoziție calitativă și cantitativă în ceea ce privește substanțele active și aceeași formă farmaceutică ca și medicamentul de

referință și al cărei bioechivalență cu medicamentul de referință a fost demonstrată prin studii corespunzătoare de biodisponibilitate;

8) *Medicament biosimilar* – medicament similar cu un medicament biologic care a fost deja autorizat („medicamentul biologic de referință”), a căror substanță activă este de natură biologică și fac parte din categoria medicamentelor biosimilare. În scopul aplicării prezentelor norme, medicamentele biologice de referință sunt considerate medicamente originale;

9) *Medicament imunologic* – orice medicament care constă din vaccinuri, toxine sau seruri utilizate ca agenți pentru producerea imunității active sau pasive. În scopul aplicării prezentelor norme, medicamentele imunologice sunt considerate medicamente originale;

10) *Procedura de negociere* – procedura prin care AMDM derulează consultări cu solicitantul și negociază prețul de producător care urmează a fi înregistrat pe teritoriul Republicii Moldova;

11) *Procedura de renegociere* - procedura prin care AMDM derulează consultări repetate cu solicitantul și negociază prețul de producător care urmează a fi înregistrat pe teritoriul Republicii Moldova;

12) *Ofertă de pachet* – oferta consolidată ce conține 2 sau mai multe produse medicamentoase pentru care se solicită aprobarea prețului de producător de către solicitant, unde un pret mai mare solicitat pentru un produs este compensat de un pret mai mic pentru alt produs;

13) *Țară de origine* – țara unde este locul de producție a unui medicament de uz uman. Dacă producția are loc în două sau mai multe țări, aceste țări sunt considerate țări de origine.

II. Modul de avizare și înregistrare a prețului de producător la medicamente

4. Comisia de aprobare a prețului de producător la medicamente, instituită de AMDM avizează/înregistrează prețul de producător la medicamente în conformitate cu prezentul Regulament:

- 1) Producătorul/deținătorul CÎM sau reprezentantul oficial al acestuia (în continuare - Solicitant) este obligat să declare prețul de producător la medicamente în cererea depusă;
- 2) Prețul aprobat de AMDM este în monedă națională - lei moldovenești (MDL);
- 3) Prețul în lei moldovenești (MDL) se calculează în baza Cursului valutar mediu al Băncii Naționale a Moldovei, calculat pentru ultimile 12 luni precedente depunerii dosarului;
- 4) Catalogul național de prețuri conține informația privind prețurile de producător atât la medicamentele de import, cât și la cele autohtone. Prețul medicamentelor autohtone, în Catalogul național de prețuri se indică în monedă națională (lei moldovenești, în cazul medicamentelor de import, se indică prețul de producător în monedă națională și în valută străină.

5. Catalogul național de prețuri este creat și administrat de AMDM în corespundere cu prevederile Legii nr. 71/2007 cu privire la registre și ale prezentului Regulament, care:

- 1) conține informația privind prețurile de producător atât la medicamentele de import, cât și la cele autohtone;
- 2) se completează prin înscrierea prețului de producător, aprobat prin ordinul directorului general al AMDM;
- 3) servește drept temei (suplimentar la pachetul de documente obligatorii) pentru eliberarea autorizațiilor de import al medicamentelor și plasarea lor pe piața farmaceutică după aprobarea și înregistrarea prețului de producător la medicamente în Catalogul național de prețuri.

6. Modul de înregistrare a prețului de producător la medicamente:

- 1) Solicitantul depune la AMDM cererea însoțită de documentele obligatorii privind aprobarea și înregistrarea prețului de producător la medicamente, cu 60 de zile înainte de data expirării termenului pentru care a fost aprobat prețul;
- 2) Setul de documente este depus la ghișeul unic din cadrul AMDM pe format de hârtie, după cum urmează:
 - a) Cerere-tip, conform anexei nr.1 la prezentul Regulament, semnată de către solicitant;
 - b) Informația privind comparația prețului propus cu prețul de producător autorizat din țările de referință, însoțită de copiile de pe Catalogul de prețuri de producător la medicamente a țărilor prezentate, în vigoare la data depunerii cererii. În lipsa acestora, se prezintă copia de pe Catalogul de Prețuri de producător la medicamente a țării de origine, tradus (cu aplicarea semnăturii și ștampilei biroului de traduceri), în limba: română, engleză sau rusă;
 - c) Solicitantul prezintă, de la oficiul central al producătorului, actul (procură) autentificat notarial în limba: română, engleză sau rusă, împuternicit cu dreptul de înregistrare a prețului de producător.
- 3) Prețul de producător la medicamente se aprobă prin ordinul directorului general al AMDM;
- 4) Decizia despre aprobarea/respingerea prețului de producător la medicamente se comunică în scris solicitantului, în termen de până la 30 zile lucrătoare de la data depunerii cererii;
- 5) În cazul prezentării setului de documente incomplet sau în cazul necesității efectuării unor rectificări a prețului propus de solicitant, AMDM notifică solicitantul în scris în termen de până la 30 zile lucrătoare de la data depunerii cererii;
- 6) Procedura de înregistrare și aprobare a prețului de producător la medicamente este suspendată până la data prezentării informației suplimentare solicitate de către AMDM. Decizia finală privind înregistrarea și aprobarea prețului de producător la medicamente este emisă după examinarea informației suplimentare prezentată de solicitant, de către Comisia de aprobare a prețului de producător la medicamente, în termen de până la 30 zile;

7. Procedura de aprobare a prețului de producător la medicamente se realizează cu respectarea următoarelor condiții:

- 1) În cazul în care, prețul medicamentului se regăsește în 4 și mai multe țări de referință, se exclude din calcul cel mai mic preț din lista țărilor de referință și se calculează media dintre următoarele cele mai mici 3 prețuri cu care se efectuează comparația (media prețurilor 2, 3 și 4);
- 2) În cazul în care, prețul de producător la medicamentul propus se regăsește doar în 3 țări de referință, se exclude din calcul cel mai mic preț din lista țărilor de referință și se calculează media dintre următoarele prețuri din 2 țări de referință (media prețurilor 2, 3);
- 3) În cazul în care, prețul de producător la medicamentul propus se regăsește doar în 2 țări de referință, se exclude din calcul cel mai mic preț din lista țărilor de referință și se ia în considerare prețul mai mare al țării de referință;
- 4) În cazul în care, prețul de producător la medicamentul propus se regăsește doar într-o țară de referință și producătorul nu acceptă prețul respectiv pentru Republica Moldova, AMDM este în drept să inițieze procedura de negocieri directe.
- 5) În cazul în care, prețul de producător la medicamente, cu aceeași formă farmaceutică, doză, volum, divizare, este înregistrat în 2 și mai multe țări de referință, prețul se calculează ținând cont de divizarea identică;
- 6) În cazul în care, prețul de producător la medicamente, cu aceeași formă farmaceutică, doză, volum, divizare este prezent doar într-o țară de referință, prețul se calculează ținând cont de cea mai apropiată divizare a medicamentelor;

- 7) La recalcularea prețului de producător la medicamente, se ia în considerare doar divizarea medicamentelor, nu și doza, volumul sau forma farmaceutică a medicamentelor;
- 8) Dacă lipsește informația despre prețul de producător la medicamente în țările de referință, prețul de producător la medicamente se compară conform algoritmului de mai jos, cu:
 - a) media tuturor prețurilor medicamentelor înscrise la data evaluării dosarului în Catalogul Catalogul național de prețuri, analizate după denumirea comună internațională;
 - b) dacă în Catalogul național de prețuri se regăsește doar un singur medicament cu aceeași denumire comună internațională și producătorul nu acceptă prețul respectiv, AMDM este în drept să inițieze procedura de negocieri directe;
 - c) dacă în Catalogul național de prețuri nu se regăsesc medicamente cu aceeași denumire comună internațională, atunci prețul de producător solicitat se compară cu prețul de producător înregistrat în țara de origine;
 - d) dacă prețul de producător la medicamentul propus se regăsește doar în țara de origine și producătorul nu acceptă prețul respectiv, AMDM are dreptul să inițieze procedurile de negocieri directe;
 - e) dacă în Catalogul național de prețuri nu se regăsesc medicamente cu aceeași denumire comună internațională și prețul de producător nu este înregistrat în țara de origine, atunci prețul de producător se compară cu ultimul preț aprobat sau cu prețul stabilit /specificat pentru ultima procedură de import al medicamentului. Dacă producătorul nu acceptă prețul respectiv, AMDM este în drept să inițieze procedura de negocieri directe.
- 9) În cazul în care, în Catalogul național de prețuri sunt înregistrate 2 și mai multe medicamente cu aceeași denumire comună internațională (DCI), formă farmaceutică, doză, volum, divizare, prețul se calculează ținând cont de divizarea identică;
- 10) În cazul în care, în Catalogul național de prețuri este înregistrat un singur medicament cu aceeași denumire comună internațională (DCI), formă farmaceutică, doză, volum, divizare, prețul se calculează ținând cont de cea mai apropiată divizare;
- 11) Prețul medicamentului generic nu va depăși 75% din prețul medicamentului original, aprobat de AMDM;
- 12) În cazul aprobării prețului pentru medicamentul original, prețul medicamentului generic care depășește 75% din prețul medicamentului original, va fi supus reevaluării;
- 13) În cazul în care, prețul se încadrează în algoritmul actual al formării prețului, precum și în urma procedurii de negocieri directe, se admite majorarea prețului de producător la medicamente cu până la 15% anual, raportat la prețul de producător înregistrat în anul precedent.
- 14) În caz de retragere a prețului din inițiativa solicitantului, acesta poate solicita o nouă aprobare și înregistrare a prețului de producător în Catalogul național de prețuri, peste 12 luni din data depunerii cererii privind retragerea;
- 15) La expirarea termenului pentru care a fost aprobat prețul de producător la medicamente, în lipsa unei noi decizii de aprobare, medicamentul se exclude din Catalogul național de prețuri, urmând ca stocurile importate să fie comercializate la ultimul preț înregistrat în Catalogul național de prețuri;
- 16) Prețul de producător la medicamente se aprobă pe o perioadă de un an de la data emiterii ordinului directorului general al AMDM.
- 17) Termenul de un an poate fi extins până la 3 ani, la solicitarea Producătorului/deținătorului CÎM sau reprezentantul oficial al acestora, după procedura de negocieri directe, cu condiția păstrării prețului aprobat și înregistrat în Catalogul național de prețuri pe întreaga perioadă solicitată.

8. În cazul schimbării deținătorului CÎM sau schimbării locului de producere al medicamentului sau în cazul autorizării repetate a medicamentului în Nomenclatorul de Stat al Medicamentelor, prețul de producător la medicamentul aprobat anterior, rămâne fără schimbări, până la expirarea duratei termenului înregistrării prețului de producător.

9. În cazul de imposibilitate a stabilirii prețului în baza mecanismelor descrise mai sus, AMDM este în drept să inițieze procedura de negociere. AMDM va iniția procedura de negociere cu solicitantul în următoarele cazuri, suplimentar la cele enumerate în pct. 7:

- 1) în cazul în care producătorul medicamentului, la propria inițiativă alege mecanismul de negociere pentru stabilirea unui preț pe o perioadă mai lungă de un an (maxim 3 ani);
- 2) în cazul în care producătorul medicamentului, la propria inițiativă, alege mecanismul de negociere pentru stabilirea unui preț de ofertă de pachet.

10. În cazul în care se constată deprecierea valutei naționale - leului MDL în raport cu principalele valute de referință (mai mult de 10% în decursul a 30 zile calendaristice), prețul de producător la medicamentele de import este revizuit din oficiu de către Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru produsele medicamentoase importate în valuta.

11. În vederea realizării procedurii de negociere cu solicitantul, prin ordinul directorului general al AMDM se instituie Comisia de negociere,.

12. Comisia de negociere reprezintă un organ decizional interinstituțional, fără statut de persoană juridică, independent în exercitarea atribuțiilor ce îi revin, constituit din membrii din cadrul AMDM, Ministerul Sănătății (în continuare - MS), Compania Națională de Asigurări în Medicină (în continuare - CNAM), în scopul realizării procedurii de negociere pentru înregistrarea prețului de producător la medicamente.

13. Comisia de negociere are în componența sa 5 membri:

- 1) 3 membri – din cadrul AMDM, dintre care 1 îndeplinește funcția de secretar al Comisiei, cu drept de vot;
- 2) 1 membru – reprezentant al Ministerului Sănătății,
- 3) 1 membru – reprezentant al Companiei Naționale de Asigurări în Medicină.

14. Președinte al Comisiei de negociere este directorul general al AMDM. În cazul absenței președintelui Comisiei de negociere, funcțiile acestuia sunt exercitate de către directorul general adjunct al AMDM.

15. Nominalizarea și revocarea reprezentanților autorităților și instituțiilor în cadrul Comisiei de negociere se efectuează prin Ordinul directorului general al AMDM.

16. În caz de eliberare din funcțiile deținute a unor membri ai Comisiei de negociere, atribuțiile acestora în cadrul Comisiei de negociere vor fi exercitate de persoanele nou desemnate în funcțiile respective.

17. Membrii Comisiei de negociere sunt obligați să respecte regimul juridic al conflictelor de interese în conformitate cu prevederile Legii nr. 132/2016 cu privire la Autoritatea Națională de Integritate;

18. În componența Comisiei de negociere pot fi cooptați reprezentanți ai MS, CNAM, AMDM, Centrul pentru achiziții publice centralizate în sănătate (CAPCS), fără drept de vot, cu rol de observator și/sau consultant;

19. Comisia de negociere își desfășoară activitatea în cadrul AMDM, lunar sau la necesitate.

20. Comisia de negociere este împuternicită cu următoarele atribuții specifice:

- 1) asigură organizarea procedurilor de negociere pentru aprobarea și înregistrarea prețului de producător la medicamente, urmare a deciziei Comisiei de aprobare a prețului de producător la medicamente;
- 3) semnează cu solicitantul, la momentul încheierii procesului de negociere, procesele-verbale finale de negociere;
- 4) solicită Ministerului Sănătății, altor instituții competente, după caz, precizări și clarificări necesare cu privire la elementele ce fac obiectul procesului de negociere, în scopul continuării și finalizării procesului de negociere;
- 5) secretarul Comisiei de negociere expediază invitațiile de participare la ședințele de negociere către solicitant.

21. După evaluarea dosarului de aprobare și înregistrare a prețului la medicamente, Comisia de aprobare a prețului de producător la medicamente decide asupra convocării Comisiei de negociere, în cazul imposibilității stabilirii prețului reieșind din pct. 7 și 9;

22. În termen de 3 zile lucrătoare din data recepționării informației de la Comisia de aprobare a prețului de producător la medicamente, secretarul Comisiei de negociere expediază prin e-mail solicitantului, invitație de participare la procedura de negociere;

23. Solicitantul, confirmă recepționarea invitației de a participa în procedura de negociere prin expedierea unui răspuns în adresa Comisiei de negociere, prin care, solicitantul informează despre acceptul/refuzul acceptării invitației;

24. După recepționarea scrisorii de răspuns a solicitantului, Comisia de negociere stabilește data ședinței de negociere;

25. Etapele realizării procesului de negociere pentru aprobarea prețului de producător la medicamente:

1) Pregătirea informației relevante procesului de negociere sau renegociere, de către secretarul Comisiei de negociere, include:

- a) calculul preventiv al prețului estimat;
- b) compararea prețului cu denumirea comună internațională din Catalogul național de prețuri;
- c) verificarea apartenenței produsului dat la Lista medicamentelor esențiale;
- d) verificarea apartenenței produsului dat la Lista medicamentelor compensate;
- e) numărul estimat de pacienți ce urmează a fi tratați efectiv.

2) Tipul de negociere aplicat de către Comisia de negociere poate fi:

- a) Negocierea prețului de producător la medicamente pentru un an calendaristic;
- b) Negocierea prețului de producător la medicamente pentru 1-3 ani;
- c) Negocierea ofertei de pachet (2 sau mai multe produse concomitent).

26. Comisia de negociere decide asupra acceptării ofertei finale sau respingerii prețului, cu indicarea motivelor respingerii.

27. Procesul de negociere se realizează în maxim 30 de zile lucrătoare de la confirmarea acceptării negocierilor.

28. Procedura de negociere finalizează cu semnarea procesului verbal final de către părțile vizate;

29. Procedura de renegociere se desfășoară printr-o singură ședință a Comisiei de negociere cu solicitantul, în cazul în care nu a fost stabilit un preț pentru a fi aprobat și înregistrat în Catalogul național de prețuri;

30. În cazul în care, se acceptă prețul de producător la medicamente în baza procesului verbal final, directorul general al AMDM emite Ordinul de aprobare a prețului de producător cu înregistrarea ulterioară în Catalogul național de prețuri.

CERERE-TIP
privind aprobarea și înregistrarea prețului de producător la medicamente

I. Subsemnatul(a) _____ Deținătorul/Reprezentantul oficial al Certificatului de înregistrare al medicamentului nr. _____ din _____, solicit aprobarea/reaprobarea prețului de producător la medicamentul/medicamentele, după cum urmează:

Codul medicamentului	Denumirea comercială	Forma farmaceutică	Doza, concentrația*	Volumul*	Divizia-rea*	Forma de ambalare	Denumirea comună internațională	Prețul de producător	
								lei	valută

*) Datele vor fi trecute în tabel în conformitate cu Certificatul de înregistrare al medicamentului.

Declar că nivelul/nivelurile prețului/prețurilor de producător respectă prevederile din Regulamentul cu privire la modul de aprobare a prețului de producător la medicamente.

II. Medicamentul/medicamentele se regăsește/se regăsesc în următoarele țări de referință, precum și în țara de origine, cu următoarele niveluri ale prețului de producător înregistrate:

Țara de origine, țările de referință și sursa informației pentru fiecare țară	Denumirea comercială	Forma farmaceutică	Doza, concentrația*	Volumul*	Divizarea*	Prețul de producător în țara de referință, valută	Prețul de producător, lei

Anexez în susținerea datelor prezentate copii de pe cataloagele existente în derulare în țările menționate mai sus, precum și din țara de origine.

Anexez dovada calității de reprezentant oficial al deținătorului Certificatului de înregistrare al medicamentului

[...] (Se bifează doar dacă cererea este depusă de reprezentantul oficial)

Date de contact:

(Compania)

Denumirea: _____

Adresa: _____

Telefon: _____

E-mail: _____

Numele persoanei de contact pe probleme de prețuri: _____

Data: „_____” _____ 20____

Semnătura: _____

DECLARAȚIE

Subsemnata/subsemnatul, _____, deținătoare/deținător a/al
CÎM/BI/P _____, domiciliat în _____, în calitate de
reprezentant împuternicit al _____, cu sediul în

în calitate de:

deținător al CÎM

reprezentant oficial al deținătorului CÎM

(se bifează în mod corespunzător),

declar pe propria răspundere, sub sancțiunea aplicată pentru fals în înscrisuri și declarații,
conform art. 352¹ al Codului penal al Republicii Moldova nr. 985/2002, că toate informațiile
cuprinse în documentația de solicitare a aprobării și înregistrării prețului de producător la
medicament sunt complete și corecte.

Subsemnata/subsemnatul, _____, declar că am luat cunoștință de
faptul că, declararea în fals a celor menționate mai sus atrage excluderea pe o perioadă de un an a
medicamentului respectiv din Catalogul național de prețuri de producător la medicamente
conform subpct. 16) pct. 6 din Regulamentul cu privire la modul de aprobare și înregistrare a
prețului de producător la medicamente.

Data _____

Semnătura _____

L.S.

*Prezenta declarație face parte din documentația de aprobare a prețului de producător la medicamente prevăzută
în Regulamentul cu privire la modul de aprobare și înregistrare a prețului de producător la medicamente.*

la Regulamentul cu privire la modul de aprobare
și înregistrare a prețului de producător la medicamente

Catalogul național de prețuri de producător la medicamente

Data aprobării prețului de Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale	19
Valuta	18
Prețul de producător (ex works), valută	17
Prețul de producător, (ex works), lei	16
Codul de bare	15
Termenul de valabilitate	14
Denumirea comună internațională	13
Codul ATC (anatomic- terapeutic- chimic)	12
Data înregis-trării	11
Numărul de înregistrare	10
Firma producă-toare	9
Tara	8
Divizarea	7
Volumul	6
Doza, concentrația	5
Forma farma-ceutică	4
Denumirea comercială	3
Codul Yamal	2
Codul medica-mentului	1
Nr. d/o	0