



**МИНИСТЕРСТВО
ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ**
(МИНЗДРАВ РОССИИ)

Рахмановский пер., д.3/25, стр. 1, 2, 3, 4,
Москва, ГСП-4, 127994
Тел.: +7 (495) 628-44-53, факс: +7 (495) 628-50-58

Межрегиональное общественное
движение «Движение против рака»

ул. Александра Солженицына,
д. 31, стр. 1, Москва, 109004

info@rakpobedim.ru

11.06.2026 № 25-8/7441

На № _____ от _____

Департамент регулирования обращения лекарственных средств и медицинских изделий Министерства здравоохранения Российской Федерации (далее – Департамент) в рамках компетенции рассмотрел обращение Межрегионального общественного движения «Движение против рака» от 18.05.2026 № 128-05/26 по вопросам обеспеченности лекарственными препаратами с международными непатентованными наименованиями (МНН) Карбоплатин, Цисплатин, Оксалиплатин и сообщает следующее.

По данным Аналитической витрины Правительства Российской Федерации, которая позволяет осуществлять мониторинг рисков появления дефицита медицинской продукции с возможностью визуализации показателей путем сопоставления между собой данных из различных источников, обеспеченность указанными лекарственными препаратами на настоящую дату по всем организациям Российской Федерации следующая: с МНН Карбоплатин – 4,6 месяца, с МНН Цисплатин – 5,0 месяцев, с МНН Оксалиплатин – 3,6 месяца.

Последний ввод в гражданский оборот лекарственных препаратов с МНН Карбоплатин осуществлен в мае 2026 года, с МНН Цисплатин и Оксалиплатин – в июне 2026 года.

В целях проработки вопроса обеспечения доступности лекарственных препаратов для лечения онкологических заболеваний Минздравом России проведен ряд совещаний с участием Минпромторга России, Росздравнадзора, ФАС России и производителей соответствующих препаратов. В ходе совещаний производители отметили наличие проблем, не позволяющих осуществлять производство данных лекарственных препаратов в необходимых объемах, в том числе необходимость увеличения предельных отпускных цен на ряд лекарственных препаратов.

В соответствии с Особенности, утвержденными постановлением Правительства Российской Федерации от 31.10.2020 № 1771 «Об утверждении особенностей государственного регулирования предельных отпускных цен производителей на лекарственные препараты, включённые в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов, и внесении изменений в отдельные акты Правительства Российской Федерации», Минздравом России перерегистрированы предельные отпускные цены на онкологические лекарственные

препараты, в том числе на МНН Карбоплатин и Цисплатин. Соответствующая информация внесена в Государственный реестр предельных отпускных цен.

Обращаем внимание, что в соответствии с пунктом 2 части 1 статьи 16 Федерального закона от 21.11.2011 № 323-ФЗ «Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации» организация обеспечения граждан лекарственными препаратами и медицинскими изделиями отнесена к полномочиям органов государственной власти субъектов Российской Федерации в сфере охраны здоровья. Следовательно, организация закупок лекарственных препаратов и медицинских изделий, предназначенных для обеспечения отдельных групп населения как за счет субвенций из федерального бюджета, так и за счет средств бюджетов субъектов Российской Федерации, относится к компетенции органов государственной власти субъектов Российской Федерации в сфере охраны здоровья.

Минздравом России регулярно доводятся до субъектов Российской Федерации сведения о выпуске в гражданский оборот онкологических препаратов, а также контактные данные их поставщиков и производителей.

В случае обращения регионов Минздрав России оказывает содействие в поиске поставщиков онкологических препаратов с целью обеспечения потребности региона.

Отмечаем, что ввоз в Российскую Федерацию незарегистрированных лекарственных препаратов осуществляется в соответствии с постановлением Правительства Российской Федерации от 01.06.2021 № 853 «Об утверждении Правил ввоза лекарственных средств для медицинского применения в Российскую Федерацию и признании утратившими силу некоторых актов и отдельных положений актов Правительства Российской Федерации» (далее – постановление № 853).

В соответствии с постановлением № 853 допускается ввоз на территорию Российской Федерации конкретной партии незарегистрированных лекарственных средств, предназначенных для оказания медицинской помощи по жизненным показаниям конкретного пациента, на основании заключения, выданного Министерством здравоохранения Российской Федерации по заявлениям юридических лиц.

Для адекватной терапии заболеваний по медицинским показаниям вопросы выбора средств и методов лечения, в том числе определение наименования и количества выписываемых лекарственных препаратов и (или) медицинских изделий, определяется исходя из медицинских показаний лечащим врачом, на которого возложены функции по организации и непосредственному оказанию пациенту медицинской помощи в период наблюдения за ним и его лечения.

При поступлении заявления о выдаче заключения (разрешительного документа) на ввоз незарегистрированного лекарственного препарата по жизненным показаниям конкретного пациента, оно будет рассмотрено в установленном порядке.

Врио директора
Департамента

Ульянова В.В.
8 (495) 627-24-00, доб. 2588

Подлинник электронного документа, подписанного ЭП,
хранится в системе электронного документооборота
Министерства Здравоохранения
Российской Федерации.

СВЕДЕНИЯ О СЕРТИФИКАТЕ ЭП

Сертификат: 383A7D1106E49A84653FD7BAF18DB2EF
Кому выдан: Гульшина Валерия Александровна
Действителен: с 16.04.2025 до 10.07.2026

В.А. Гульшина