

# Dərman vasitələrinin qiymətlərinin qablaşdırmanın üzərində mətbəə qaydasında çap edilməsi mümkün olmadıqda, qiymətlərin göstərilməsinin digər üsulları

1. Bu üsullar Azərbaycan Respublikası Nazirlər Kabinetinin 2015-ci il 3 iyun tarixli 209 nömrəli qərarı ilə təsdiq edilmiş "Dövlət qeydiyyatına alınmış dərman vasitələrinin qiymətlərinin tənzimlənməsi və həmin qiymətlərə nezəratin həyata keçirilməsi Qaydasi"nın 6.2-ci bəndinə əsasən hazırlanmışdır və qiymətləri Azərbaycan Respublikasının Tarif (qiymət) Şurası (bundan sonra - Şura) tərəfindən tənzimlənmiş dövlət qeydiyyatına alınmış dərman vasitələrinin (bundan sonra - dərman vasitəsi) qiymətlərinin onların qablaşdırılalarının üzərində mətbəə qaydasında çap edilməsi mümkün olmadıqda, qiymətlərin göstərilməsinin digər üsullarını müəyyən edir.

2. Dərman vasitəsinin qiymətinin qablaşdırmanın üzərində mətbəə qaydasında çap edilməsi mümkün olmadıqda, qablaşdırmanın üzərində pərakəndə satış qiyməti (bundan sonra - qiymət) aşağıdakı üsullardan biri ilə göstərilir:

- 2.1. sənaye printeri vasitəsilə çap olunmaqla;
- 2.2. qiymət kağızı yapışdırmaqla;
- 2.3. stamp vasitəsilə vurmaqla.

3. Bu üsulların 2-ci hissəsində göstərilən üsullarla dərman vasitəsinin qiyməti onun dövlət qeydiyyatına alınması zamanı müəyyən edilən qablaşdırmasının üzərində istehsalçı və ya onun selahiyətli nümayəndəsi, habelə dərman vasitəsinin qiymətində dəyişiklik baş verdikdə onun mülkiyyətçisi tərəfindən göstərilir.

4. Qiymət dərman vasitəsinin üzərində topdansatış əczaçılıq müəssisəsinə mədaxil edilməzdən əvvəl vurulur.

5. Aptek təşkilatı topdansatış əczaçılıq müəssisəsindən dərman vasitesi mədaxil edərkən onun üzərindəki qiymətin Şura tərəfindən təsdiq edilmiş qiymətə uyğun olub-olmadığını yoxlayır.

6. Qiyməti Şura tərəfindən təsdiqlənmiş, lakin üzərində mətbəə qaydasında və ya bu üsullarla göstərilməyən, habelə təsdiqlənmiş qiymətdən fərqli qiymət göstərilmiş dərman vasitəsi aptek təşkilatına satış üçün mədaxil olunmur.

7. Dərman vasitəsinin Şura tərəfindən təsdiq edilmiş qiymətində dəyişiklik baş verdikdə, dərman vasitəsinin üzərində yeni qiymətin göstərilməsi bu üsulların 2-ci hissəsində nəzərdə tutulmuş üsullarla dərman vasitəsinin mülkiyyətçisi tərəfindən təmin edilir.

8. Dərman vasitəsinin üzərində yeni qiymətin əvvəlki qiymətin üzərinə vurulmasına yol verilmir və əvvəlki qiymətin üzərindən xətt çekilir.

9. Dərman vasitəsinin qablaşdırmasının üzərine qiymət sənaye printeri vasitəsilə çap olunduqda aşağıdakı tələblərə əməl edilir:

9.1. qiymət manat ifadəsində rəqəmlə göstərilir, manat və qəpik göstəricisinin arasında nöqtə (".") işarəsi qoyulur (məsələn, X.XX; XXX.XX);

9.2. qiymətdə rəqəmlərin və həflərin yazılımasında hündürlüyü 0,4-0,7 sm, eni 0,2-0,3 sm ölçüdə şriftlərdən istifadə olunur;

9.3. qara rəngli, su, spirit və ya digər məhlulla silinməyən boyadan istifadə olunur.

10. Dərman vasitəsinin qablaşdırmasının üzərine qiymət kağızı yapışdırıldığda aşağıdakı tələblərə əməl edilir:

10.1. qiymət manat ifadəsində rəqəmlə göstərilir, manat və qəpik göstəricisinin arasında nöqtə (".") işarəsi qoyulur (məsələn, X.XX; XXX.XX);

10.2. qiymət kağızının rəngi aq, yazıların rəngi qara olur;

10.3. qiymət kağızının eni 0,9-1,2 sm, uzunluğu 2,0-2,5 sm ölçüsündə olur;

10.4. rəqəmlərin yazılımasında hündürlüyü 0,4-0,7 sm, eni 0,2-0,3 sm ölçüdə şriftlərdən istifadə olunur.

11. Dərman vasitəsinin qablaşdırmasının üzərinə stamp vasitəsilə qiymət vurulduğda aşağıdakı tələblərə əməl edilir:

11.1. qiymət manat ifadəsində rəqəmlə göstərilir, manat və qəpik göstəricisinin arasında nöqtə (".") və ya defis ("") işarəsi qoyulur (məsələn, X-XX; XX-XX; X.XX; XX.XX);

11.2. qara və ya tünd rəngli, su, spirit və ya digər məhlulla silinməyən mürəkkəbdən istifadə olunur;

11.3 rəqəmlərin yazılımasında hündürlüyü 0,4-0,7 sm, eni 0,2-0,3 sm ölçüdə şriftlərdən istifadə olunur;

11.4. bu üsulla qiymət şüxə qablaşdırmanın üzərində və siline biləcək səthlərə vurulmur.

12. Dərman vasitəsinin üzərində bu üsulların 2-ci hissəsində nəzərdə tutulmuş üsullarla qiymət göstərilən zaman, qiymətin aydın oxunması təmin edilir və dərman vasitəsinin istehsal və son istifadə tarixlərinin üzərinin örtülməsinə, eləcə də istehlakçı tərəfindən dərman vasitəsi barədə məlumatların oxunmasının vizual məhdudlaşdırılmasına yol verilmir.