

РЕШЕНИЕ

о согласовании предельных отпускных цен производителей на лекарственные препараты, включенные в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов

В соответствии с пунктами 13 и 34 Правил государственной регистрации и перерегистрации предельных отпускных цен производителей на лекарственные препараты, включенные в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов, утвержденных постановлением Правительства Российской Федерации от 29.10.2010 № 865, Федеральная антимонопольная служба рассмотрела документы, представленные письмом Минздрава России от 18.10.2023 № 25-7-4265815-с, от 21.11.2023 № 25-7-4265815-доп и от 24.11.2023 № 25-7/11096, и приняла решение согласовать предельные отпускные цены, заявленные на перерегистрацию держателем или владельцем регистрационного удостоверения лекарственного препарата ООО «Свикс Хэлскеа» (Россия), производство готовой лекарственной формы, первичная упаковка Эли Лилли энд Компани (США), вторичная (потребительская) упаковка, организация, осуществляющая выпускающий контроль качества, Эли Лилли Италия С.п.А. (Италия), на следующие лекарственные препараты, включенные в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов:

1. «Трулисити» (МНН – «Дулаглутид»), раствор для подкожного введения, 0.75 мг/0.5 мл, 0.5 мл, - шприцы в шприц-ручках (4) - пачки картонные, в размере 5062,27 руб.

2. «Трулисити» (МНН – «Дулаглутид»), раствор для подкожного введения, 1.5 мг/0.5 мл, 0.5 мл, - шприцы в шприц-ручках (4) - пачки картонные, в размере 5006,08 руб.

Одновременно ФАС России обращает внимание на наличие неактуальных сведений в государственном реестре предельных отпускных цен производителей на лекарственные препараты, включенные в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов, в отношении лекарственного препарата «Трулисити» в части сведений о номере регистрационного удостоверения лекарственного препарата.

Т.В. Нижегородцев