

РЕШЕНИЕ

о согласовании предельных отпускных цен производителей
на лекарственные препараты, включенные в перечень жизненно
необходимых

и важнейших лекарственных препаратов

В соответствии с пунктом 13 Правил государственной регистрации и перерегистрации устанавливаемых производителями лекарственных препаратов предельных отпускных цен на лекарственные препараты, включенные в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов, утвержденных постановлением Правительства Российской Федерации от 29.10.2010 № 865 (в редакции, действующей на дату подачи заявления — 11.12.2019), Федеральная антимонопольная служба рассмотрела документы, представленные письмами Минздрава России от 24.12.2019 № 20-4-4121028-с, от 07.02.2020 № 20-4-4121028-доп и приняла решение согласовать предельные отпускные цены, заявленные на регистрацию ООО «ПРАНАФАРМ» (Россия), на следующий лекарственный препарат, включенный в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов:

1. Аторвастатин (МНН - Аторвастатин), таблетки, покрытые пленочной оболочкой, 10 мг, 10 шт., - упаковки ячейковые контурные (4) — пачки картонные, в размере 176,44 руб.
2. Аторвастатин (МНН - Аторвастатин), таблетки, покрытые пленочной оболочкой, 20 мг, 10 шт., - упаковки ячейковые контурные (4) — пачки картонные, в размере 369,60 руб.
3. Аторвастатин (МНН - Аторвастатин), таблетки, покрытые пленочной оболочкой, 40 мг, 10 шт., - упаковки ячейковые контурные (4) — пачки картонные, в размере 491,14 руб.

Одновременно ФАС России обращает внимание на то, что в соответствии с требованиями Правил обязательной перерегистрации в 2019 - 2020 годах зарегистрированных 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 (в редакции постановления Правительства Российской Федерации от 16.12.2019 № 1683, вступившего в силу с 17.12.2019), зарегистрированные предельные отпускные цены на

воспроизведенные, биоаналоговые (биоподобные) лекарственные препараты подлежат обязательной перерегистрации без представления заявления владельцами или держателями регистрационных удостоверений таких лекарственных препаратов (уполномоченными ими лицами) после осуществления обязательной перерегистрации предельных отпускных цен на соответствующие референтные лекарственные препараты.

А.В. Доценко