

РЕШЕНИЕ

о согласовании перерегистрации предельных отпускных цен
производителей на

лекарственные препараты, включенные в перечень жизненно
необходимых и важнейших лекарственных препаратов

В соответствии с пунктом 9 особенностей государственного регулирования предельных отпускных цен производителей на лекарственные препараты, включенные в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов, утвержденных постановлением Правительства Российской Федерации от 31.10.2020 № 1771 (далее – Особенности), Федеральная антимонопольная служба рассмотрела документы, представленные письмами Минздрава России от 03.03.2023 № 25-7/2051, для осуществления экономического анализа предельной отпускной цены производителя на лекарственный препарат, соответствующий МНН «Диоксометилтетрагидропиримидин + Сульфадиметоксин + Тримекаин + Хлорамфеникол», заявленной к перерегистрации АО «Нижфарм» (Россия).

Согласно представленным документам и заключению Росздравнадзора от 22.02.2023 № 01-9876/23 в отношении лекарственных препаратов, соответствующих МНН «Диоксометилтетрагидропиримидин + Сульфадиметоксин + Тримекаин + Хлорамфеникол» в формах выпуска «мазь для наружного применения» выявлены риски возникновения дефектуры в связи с ценообразованием на них.

ФАС России по результатам проведения экономического анализа представленных расчетов с приложением обосновывающих документов, подтверждающих необходимость перерегистрации предельной отпускной цены (в том числе письмом АО «Нижфарм» от 17.03.2023 № 03-002/72 о снижении предельной отпускной цены), принято решение о согласовании перерегистрации предельной отпускной цены на следующий лекарственный препарат, включенный в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов:

«Левосин» (МНН – «Диоксометилтетрагидропиримидин + Сульфадиметоксин + Тримекаин + Хлорамфеникол»), мазь для наружного применения, 40 г, - тубы (1) - пачки картонные, в размере 83,10 руб.

Т.В. Нижегородцев