

Федеральная антимонопольная служба (далее – ФАС России) в связи с технической ошибкой в решении ФАС России от 12.08.2022 № ТН/76018/22 о согласовании перерегистрации предельных отпускных цен производителей на лекарственные препараты, включенные в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов, просит считать верной следующую редакцию пунктов 6 и 7 указанного решения:

6. «Протафан НМ» (МНН «Инсулин-изофан (человеческий генно-инженерный)), суспензия для подкожного введения, 100 МЕ/мл, 10 мл - флаконы (1) - пачки картонные, держатель или владелец регистрационного удостоверения лекарственного препарата «Ново Нордиск А/С» (Дания), производство готовой лекарственной формы, первичная упаковка Ново Нордиск Продакшн САС (Франция), вторичная (потребительская) упаковка, организация, осуществляющая выпускающий контроль качества, «Ново Нордиск А/С» (Дания) / Ново Нордиск Продакшн САС (Франция), в размере 350,00 руб.

7. «Протафан НМ Пенфилл» (МНН «Инсулин-изофан (человеческий генноинженерный)), суспензия для подкожного введения, 100 МЕ/мл, 3 мл - картриджи (5) упаковки ячейковые контурные - пачки картонные, держатель или владелец регистрационного удостоверения лекарственного препарата «Ново Нордиск А/С» (Дания), производство готовой лекарственной формы, первичная упаковка, вторичная (потребительская) упаковка «Ново Нордиск А/С» (Дания) / Ново Нордиск Продакшн Фармасьютика до Бразил Ltda. (Бразилия), организация, осуществляющая выпускающий контроль качества, «Ново Нордиск А/С» (Дания), в размере 805,00 руб.

Т.В. Нижегородцев