

## РЕШЕНИЕ

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

В соответствии с пунктом 13 и подпунктом «г» пункта 32 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 письмами Минздрава России от 01.11.2022 № 25-7-4228671-с, от 12.12.2022

№ 25-7-4228671-доп, и приняла решение о согласовании предельных отпускных цен, заявленных на перерегистрацию АО «ВЕРТЕКС» (Россия), на следующие лекарственные препараты, включенные в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов:

1.«Лизиноприл-ВЕРТЕКС» (МНН – «Лизиноприл»), таблетки, 10 мг, 30 шт. – упаковки ячейковые контурные (2) – пачки картонные, в размере 170,20 руб.

2.«Лизиноприл-ВЕРТЕКС» (МНН – «Лизиноприл»), таблетки, 10 мг, 30 шт. – упаковки ячейковые контурные (1) – пачки картонные, в размере 91,85 руб.

3.«Лизиноприл-ВЕРТЕКС» (МНН – «Лизиноприл»), таблетки, 20 мг, 15 шт. – упаковки ячейковые контурные (2) – пачки картонные, в размере 166,91 руб.

4.«Лизиноприл-ВЕРТЕКС» (МНН – «Лизиноприл»), таблетки, 10 мг, 15 шт. – упаковки ячейковые контурные (2) – пачки картонные, в размере 91,85 руб.

5.«Лизиноприл-ВЕРТЕКС» (МНН – «Лизиноприл»), таблетки, 5 мг, 30 шт. – упаковки ячейковые контурные (1) – пачки картонные, в размере 70,38 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 лекарственных препаратов «Лизиноприл» в части сведений о торговом наименовании лекарственного препарата, о

владелец или держатель регистрационного удостоверения,  
производстве (все стадии) ввиду отсутствия соответствующих сведений  
в регистрационном удостоверении этого лекарственного препарата.

Т.В. Нижегородцев