

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 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 03.02.2020 № 20-4-4124998-с, и приняла решение о согласовании предельных отпускных цен, заявленных на регистрацию держателем или владельцем регистрационного удостоверения ООО «Фармпотребсоюз» (Россия), производство (все стадии) ПАО «Брынцалов-А» (Россия), на следующие лекарственные препараты, включенные в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов:

1. «Омепразол» (МНН — «Омепразол»), лиофилизат для приготовления раствора для внутривенного введения 40 мг - флаконы (50) - коробки картонные (для стационаров), в размере 11 697,89 рублей.
2. «Омепразол» (МНН — «Омепразол»), лиофилизат для приготовления раствора для внутривенного введения 40 мг - флаконы (10) - пачки картонные, в размере 2 339,57 рублей.
3. «Омепразол» (МНН — «Омепразол»), лиофилизат для приготовления раствора для внутривенного введения 40 мг - флаконы (5) - пачки картонные, в размере 1 169,79 рублей.
4. «Омепразол» (МНН — «Омепразол»), лиофилизат для приготовления раствора для внутривенного введения 40 мг - флаконы (1) - пачки картонные, в размере 233,96 рублей.

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