

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 письмом Минздрава России от 13.10.2020 № 20-4-4150270-с, и приняла решение согласовать предельную отпускную цену, заявленную на перерегистрацию РУП «Белмедпрепараты» (Республика Беларусь), на следующий лекарственный препарат, включенный в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов:

«Ибупрофен» (МНН - «Ибупрофен»), таблетки покрытые пленочной оболочкой, 200 мг, 10 шт., упаковки ячейковые контурные (5) пачки картонные, в размере 25,05 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 важнейших лекарственных препаратов, утвержденных постановлением Правительства Российской Федерации от 29.10.2010 № 865 (далее — Правила обязательной перерегистрации), 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.

При этом заявленная на обязательную перерегистрацию предельная

отпускная цена на соответствующий референтный лекарственный препарат согласована решением ФАС России от 13.04.2020 № АД/31242/20, однако перечень воспроизведенных лекарственных препаратов до настоящего времени в соответствии с пунктом 15 Правил обязательной перерегистрации в ФАС России не представлен.

П.В. Заборщиков

