

Министерство здравоохранения

Российской Федерации

Рахмановский пер., д. 3/25,

г. Москва, ГСП-4, 127994

РЕШЕНИЕ

о согласовании предельных отпускных цен производителей

на лекарственные препараты, включенные в перечень жизненно
необходимых

и важнейших лекарственных препаратов

Решением ФАС России от 11.08.2020 № ТН/68531/20 в соответствии с пунктом 31 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 (далее — Правила обязательной перерегистрации), утвержден расчет предельных отпускных цен производителей на воспроизведенные, биоаналоговые (биоподобные) лекарственные препараты, зарегистрированные в Российской Федерации в отношении референтного лекарственного препарата с торговым наименованием «Вольтарен» (МНН — «Диклофенак»), в том числе на лекарственные препараты:

1. «Диклофенак» (МНН — «Диклофенак»), раствор для внутримышечного введения, 25 мг/мл, 3 мл - ампулы (10) - / в комплекте с ножом ампульным или скарификатором / - пачка картонная (с учетом всех штрих-кодов, нанесенных на вторичную (потребительскую) упаковку).

2. «Диклофенак» (МНН — «Диклофенак»), раствор для внутримышечного

введения, 25 мг/мл, 3 мл - ампулы (10) - / в комплекте с ножом ампульным или скарификатором / - коробки картонные.

Согласно пункту 2 постановления Правительства Российской Федерации от 16.12.2019 № 1683 «О внесении изменений в некоторые акты Правительства Российской Федерации в части государственной регистрации и перерегистрации предельных отпускных цен на лекарственные препараты, включенные в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов» предельные отпускные цены производителя могут быть перерегистрированы в соответствии с пунктами 32 и 34 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 (далее — Правила регистрации).

В соответствии с подпунктом «а» пункта 32 Правил регистрации Федеральная антимонопольная служба рассмотрела документы, представленные письмом Минздрава России от 12.08.2020 № 20-4-4144414-с, и приняла решение согласовать предельные отпускные цены, заявленные на перерегистрацию ОАО «БЗМП» (Республика Беларусь), на следующие лекарственные препараты, включенные в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов:

1. «Фуросемид» (МНН — «Фуросемид»), раствор для внутривенного и внутримышечного введения, 10 мг/мл, 2 мл - ампулы (10) - / в комплекте с ножом ампульным или скарификатором / - коробки картонные, в размере 19,37 руб.

2. «Фуросемид» (МНН — «Фуросемид»), раствор для внутривенного и внутримышечного введения, 10 мг/мл, 2 мл - ампулы (10) - / в комплекте с ножом ампульным или скарификатором / - пачка картонная, (с учетом всех штрих-кодов, нанесенных на вторичную (потребительскую) упаковку), в размере 19,37 руб.

3. «Диклофенак» (МНН — «Диклофенак»), раствор для внутримышечного введения, 25 мг/мл, 3 мл - ампулы (10) - / в комплекте с ножом ампульным или скарификатором / - пачка картонная, (с учетом всех штрих-кодов, нанесенных на вторичную (потребительскую) упаковку), в размере 32,57 руб.

4. «Диклофенак» (МНН — «Диклофенак»), раствор для внутримышечного введения, 25 мг/мл, 3 мл - ампулы (10) - / в комплекте с ножом ампульным или скарификатором / - коробки картонные, в размере 32,57 руб.

Одновременно ФАС России обращает внимание на необходимость уточнения в соответствии с пунктом 14 Правил обязательной перерегистрации сведений о зарегистрированных предельных отпускных ценах производителей на вышеуказанные лекарственные препараты «Фуросемид» (МНН — «Фуросемид»), представленных письмом Минздрава России от 23.07.2020 № 20-4-0344-ВСП-исх.

Т.В. Нижегородцев