

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 06.07.2022 № 25-7-4216218-с, от 26.08.2022 № 25-7-4216218-доп, и приняла решение согласовать предельные отпускные цены, заявленные на перерегистрацию ОАО «Дальхимфарм» (Россия) на следующие лекарственные препараты, включенные в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов:

1. «Натрия хлорид» (МНН - «Натрия хлорид»), растворитель для приготовления лекарственных форм для инъекций, 0.9%, 10 мл, ампулы (10) коробки картонные, в размере 41,76 руб.
2. «Натрия хлорид» (МНН - «Натрия хлорид»), растворитель для приготовления лекарственных форм для инъекций, 0.9%, 10 мл, ампулы (10) пачки картонные, в размере 41,76 руб.
3. «Амоксициллин» (МНН - «Амоксициллин»), таблетки, 250 мг, 10 шт., контурная ячейковая упаковка (2) пачка картонная, в размере 32,23 руб.
4. «Натрия хлорид» (МНН - «Натрия хлорид»), раствор для инфузий, 0.9%, 100 мл, бутылки для крови и кровезаменителей (35) ящики картонные (для стационаров), в размере 1252,72 руб.
5. «Димедрол» (МНН - «Дифенгидрамин»), таблетки, 50 мг, 10 шт., упаковки ячейковые контурные (2) пачки картонные, в размере 7,85 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 лекарственного препарата «Натрия хлорид» в

части сведений лекарственной формы лекарственного препарата ввиду отсутствия соответствующих сведений в регистрационном удостоверении вышеуказанного лекарственного препарата.

Т.В. Нижегородцев