

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, рассмотрела документы, представленные письмами Минздрава России от 01.10.2021 № 20-4-4185352-с и от 01.11.2021 № 25-7-4185352-доп, и приняла решение согласовать предельные отпускные цены, заявленные на перерегистрацию ОАО «Синтез» (Россия), на следующие лекарственные препараты, включенные в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов:

1. «Ибупрофен-АКОС» (МНН - «Ибупрофен»), суспензия для приема внутрь для детей (с ароматом апельсина), 100 мг/5 мл, 100 мл, флаконы (1) / в комплекте с ложкой дозирочной / пачки картонные, в размере 76,30 руб.

2. «Ибупрофен-АКОС» (МНН - «Ибупрофен»), суспензия для приема внутрь для детей (с ароматом яблока), 100 мг/5 мл, 100 мл, флаконы (1) / в комплекте с ложкой дозирочной / пачки картонные, в размере 76,30 руб.

3. «Ибупрофен-АКОС» (МНН - «Ибупрофен»), суспензия для приема внутрь для детей (с ароматом груши), 100 мг/5 мл, 100 мл, флаконы (1) / в комплекте с ложкой дозирочной / пачки картонные, в размере 76,30 руб.

4. «Ибупрофен-АКОС» (МНН - «Ибупрофен»), суспензия для приема внутрь для детей (с ароматом клубники), 100 мг/5 мл, 100 мл, флаконы (1) / в комплекте с ложкой дозирочной / пачки картонные, в размере 76,30 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 «Ибупрофен» в части сведений торгового наименования лекарственного препарата, ввиду отсутствия соответствующих сведений в регистрационном удостоверении этого лекарственного препарата.

Т.В. Нижегородцев