

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 письмами Минздрава России от 14.12.2020 № 20-4-4156667-с и от 11.12.2020 № 20-4-4157000-с, и приняла решение о согласовании предельных отпускных цен, заявленных на регистрацию держателем или владельцем регистрационного удостоверения лекарственного препарата Ф. Хоффман-Ля Рош Лтд. (Швейцария), на следующие лекарственные препараты, включенные в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов:

1. «Гемлибра» (МНН – «Эмицизумаб»), раствор для подкожного введения, 150 мг/мл, 60 мг/0,4 мл - флакон (1) - пачки картонные, производство готовой лекарственной формы, первичная упаковка Чугай Фарма Мануфактуринг Ко. Лтд (Япония), вторичная упаковка, организация, осуществляющая выпускающий контроль качества Ф. Хоффман- Ля Рош Лтд. (Швейцария), в размере 95 942,86 руб.
2. «Гемлибра» (МНН – «Эмицизумаб»), раствор для подкожного введения, 150 мг/мл, 105 мг/0,7 мл - флакон (1) - пачки картонные, производство готовой лекарственной формы, первичная упаковка Чугай Фарма Мануфактуринг Ко. Лтд (Япония), вторичная упаковка, организация, осуществляющая выпускающий контроль качества Ф. Хоффман- Ля Рош Лтд. (Швейцария), в размере 167 900,00 руб.
3. «Гемлибра» (МНН – «Эмицизумаб»), раствор для подкожного введения, 150 мг/мл, 150 мг/1 мл - флакон (1) - пачки картонные, производство готовой лекарственной формы, первичная упаковка Чугай Фарма Мануфактуринг Ко. Лтд (Япония), вторичная упаковка, организация, осуществляющая выпускающий контроль качества Ф. Хоффман- Ля Рош Лтд. (Швейцария), в размере 239 857,14 руб.
4. «Гемлибра» (МНН – «Эмицизумаб»), раствор для подкожного введения, 30 мг/мл, 30 мг/1 мл - флакон (1) - пачки картонные,

производство готовой лекарственной формы, первичная упаковка Чугай Фарма Мануфактуринг Ко. Лтд (Япония), вторичная упаковка, организация, осуществляющая выпускающий контроль качества Ф. Хоффман- Ля Рош Лтд. (Швейцария), в размере 47 971,43 руб.

5. «Гемлибра» (МНН – «Эмицизумаб»), раствор для подкожного введения, 150 мг/мл, 60 мг/0,4 мл - флакон (1) - пачки картонные, производство готовой лекарственной формы, первичная упаковка Самсунг БайоЛоджикс Ко. Лтд (Республика Корея), вторичная упаковка, организация, осуществляющая выпускающий контроль качества Ф. Хоффман- Ля Рош Лтд. (Швейцария), в размере 95 942,86 руб.
6. «Гемлибра» (МНН – «Эмицизумаб»), раствор для подкожного введения, 150 мг/мл, 105 мг/0,7 мл - флакон (1) - пачки картонные, производство готовой лекарственной формы, первичная упаковка Самсунг БайоЛоджикс Ко. Лтд (Республика Корея), вторичная упаковка, организация, осуществляющая выпускающий контроль качества Ф. Хоффман- Ля Рош Лтд. (Швейцария), в размере 167 900,00 руб.
7. «Гемлибра» (МНН – «Эмицизумаб»), раствор для подкожного введения, 150 мг/мл, 150 мг/1 мл - флакон (1) - пачки картонные, производство готовой лекарственной формы, первичная упаковка Самсунг БайоЛоджикс Ко. Лтд (Республика Корея), вторичная упаковка, организация, осуществляющая выпускающий контроль качества Ф. Хоффман- Ля Рош Лтд. (Швейцария), в размере 239 857,14 руб.
8. «Гемлибра» (МНН – «Эмицизумаб»), раствор для подкожного введения, 30 мг/мл, 30 мг/1 мл - флакон (1) - пачки картонные, производство готовой лекарственной формы, первичная упаковка Самсунг БайоЛоджикс Ко. Лтд (Республика Корея), вторичная упаковка, организация, осуществляющая выпускающий контроль качества Ф. Хоффман- Ля Рош Лтд. (Швейцария), в размере 47 971,43 руб.
9. «Гемлибра» (МНН – «Эмицизумаб»), раствор для подкожного введения, 150 мг/мл, 60 мг/0,4 мл - флакон (1) - пачки картонные, производство готовой лекарственной формы, первичная упаковка Чугай Фарма Мануфактуринг Ко. Лтд (Япония), вторичная упаковка, организация, осуществляющая выпускающий контроль качества ООО «Добролек» (Россия), в размере 95 942,86 руб.
10. «Гемлибра» (МНН – «Эмицизумаб»), раствор для подкожного введения, 150 мг/мл, 105 мг/0,7 мл - флакон (1) - пачки картонные,

производство готовой лекарственной формы, первичная упаковка Чугай Фарма Мануфактуринг Ко. Лтд (Япония), вторичная упаковка, организация, осуществляющая выпускающий контроль качества ООО «Добролек» (Россия), в размере 167 900,00 руб.

11. «Гемлибра» (МНН – «Эмицизумаб»), раствор для подкожного введения, 150 мг/мл, 150 мг/1 мл - флакон (1) - пачки картонные, производство готовой лекарственной формы, первичная упаковка Чугай Фарма Мануфактуринг Ко. Лтд (Япония), вторичная упаковка, организация, осуществляющая выпускающий контроль качества ООО «Добролек» (Россия), в размере 239 857,14 руб.
12. «Гемлибра» (МНН – «Эмицизумаб»), раствор для подкожного введения, 30 мг/мл, 30 мг/1 мл - флакон (1) - пачки картонные, производство готовой лекарственной формы, первичная упаковка Чугай Фарма Мануфактуринг Ко. Лтд (Япония), вторичная упаковка, организация, осуществляющая выпускающий контроль качества ООО «Добролек» (Россия), в размере 47 971,43 руб.
13. «Гемлибра» (МНН – «Эмицизумаб»), раствор для подкожного введения, 150 мг/мл, 60 мг/0,4 мл - флакон (1) - пачки картонные, производство готовой лекарственной формы, первичная упаковка Самсунг БайоЛоджикс Ко. Лтд (Республика Корея), вторичная упаковка, организация, осуществляющая выпускающий контроль качества ООО «Добролек» (Россия), в размере 95 942,86 руб.
14. «Гемлибра» (МНН – «Эмицизумаб»), раствор для подкожного введения, 150 мг/мл, 105 мг/0,7 мл - флакон (1) - пачки картонные, производство готовой лекарственной формы, первичная упаковка Самсунг БайоЛоджикс Ко. Лтд (Республика Корея), вторичная упаковка, организация, осуществляющая выпускающий контроль качества ООО «Добролек» (Россия), в размере 167 900,00 руб.
15. «Гемлибра» (МНН – «Эмицизумаб»), раствор для подкожного введения, 150 мг/мл, 150 мг/1 мл - флакон (1) - пачки картонные, производство готовой лекарственной формы, первичная упаковка Самсунг БайоЛоджикс Ко. Лтд (Республика Корея), вторичная упаковка, организация, осуществляющая выпускающий контроль качества ООО «Добролек» (Россия), в размере 239 857,14 руб.
16. «Гемлибра» (МНН – «Эмицизумаб»), раствор для подкожного введения, 30 мг/мл, 30 мг/1 мл - флакон (1) - пачки картонные, производство готовой лекарственной формы, первичная упаковка Самсунг БайоЛоджикс Ко. Лтд (Республика Корея), вторичная упаковка, организация, осуществляющая выпускающий контроль качества ООО «Добролек» (Россия), в размере 47 971,43 руб.

Т.В. Нижегородцев