

РЕШЕНИЕ

о согласовании предельных отпускных цен производителей на лекарственные препараты, включенные в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов

В соответствии с пунктами 13 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, Федеральная антимонопольная служба рассмотрела документы, представленные письмом Минздрава России от 11.03.2022 № 25-7-4204197-с, и приняла решение согласовать предельную отпускную цену, заявленную на перерегистрацию держателем или владельцем регистрационного удостоверения лекарственного препарата АО «ГлаксоСмитКляйн Трейдинг» (Россия), производство готовой лекарственной формы, первичная упаковка Корикса Корпорейшн (США), вторичная (потребительская) упаковка, организация, осуществляющая выпускающий контроль качества, ООО «СмитКляйн Бичем-Биомед» (Россия), на следующий лекарственный препарат, включенный в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов:

Варилрикс (Вакцина против ветряной оспы живая аттенуированная) (МНН — Вакцина для профилактики ветряной оспы), лиофилизат для приготовления раствора для подкожного и внутримышечного введения, ~, 1 доза, - флаконы (1) - / в комплекте с растворителем: вода для инъекций (шприцы) 0.5 мл и 2 иглами / пачки картонные, в размере 1813,73 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 «Варилрикс (Вакцина против ветряной оспы живая аттенуированная)» в части сведений о лекарственной форме лекарственного препарата (штриховой код 4607008133035, который совпадает со штриховым кодом заявленного лекарственного препарата) ввиду отсутствия соответствующих сведений в регистрационном удостоверении этого лекарственного препарата.

Т.В. Нижегородцев