## РЕШЕНИЕ

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

В соответствии с пунктом 15 особенностей государственного регулирования предельных отпускных цен производителей на лекарственные препараты, включенные в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов, утвержденных постановлением Правительства Российской Федерации от 31.10.2020 № 1771 (далее - Особенности), Федеральная антимонопольная служба провела экономический анализ перерегистрированной приказами Минздрава России от 28.06.2021 № 505/20-21/ОС и от 28.07.2021 № 20-4-4181122-изм-ОС предельной отпускной цены на лекарственный препарат, соответствующий МНН «Вакцина для профилактики пневмококковых инфекций».

По результатам проведенного экономического анализа ФАС России не выявлено превышения перерегистрированных в соответствии с Особенностями предельных отпускных цен на лекарственные препараты, соответствующие МНН «Вакцина для профилактики пневмококковых инфекций», над минимальными отпускными ценами производителей лекарственных препаратов, отнесенных к одному международному непатентованному (или химическому, или группировочному) наименованию и имеющих одинаковый путь введения (эквивалентные лекарственные формы и дозировки), в 3 и более иностранных государствах, указанных в приложении № 2 к методике расчета предельных отпускных цен производителей на лекарственные препараты, включенные в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов, утвержденной постановлением Правительства Российской Федерации от 15.09.2015 № 979.

Учитывая вышеизложенное, в соответствии с пунктом 17 Особенностей ФАС России принято решение о подтверждении предельной отпускной цены на следующий лекарственный препарат, включенный в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов:

«Пневмовакс 23 (Вакцина пневмококковая, поливалентная)» (МНН — «Вакцина для профилактики пневмококковых инфекций»), раствор для внутримышечного и подкожного введения, 1 доза (0.5 мл), - шприцы (1) - пачки картонные, держатель или владелец регистрационного удостоверения Мерк Шарп и Доум Б.В. (Нидерланды), производство готовой лекарственной формы и первичная упаковка Мерк Шарп и Доум

Корп (США), вторичная упаковка и организация осуществляющая выпускающий контроль качества Мерк Шарп и Доум Б.В. (Нидерланды), в размере 1383,63 рублей.

Т.В. Нижегородцев