

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 письмом Минздрава России от 31.03.2020 № 20-4-4132542-с, и приняла решение согласовать предельные отпускные цены, заявленные на регистрацию ООО «Гротекс» (Россия), на следующий лекарственный препарат, включенный в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов:

1. Пентоксифиллин (МНН-Пентоксифиллин), концентрат для приготовления раствора для инфузий, 20 мг/мл, 5 мл, - ампула (100) - пачка картонная, в размере 1821,60 руб.
2. Пентоксифиллин (МНН-Пентоксифиллин), концентрат для приготовления раствора для инфузий, 20 мг/мл, 5 мл, - ампула (50) - пачка картонная, в размере 910,80 руб.
3. Пентоксифиллин (МНН-Пентоксифиллин), концентрат для приготовления раствора для инфузий, 20 мг/мл, 5 мл, - ампула (20) - пачка картонная, в размере 364,32 руб.
4. Пентоксифиллин (МНН-Пентоксифиллин), концентрат для приготовления раствора для инфузий, 20 мг/мл, 5 мл, - ампула (5) - пачка картонная, в размере 91,08 руб.

Одновременно ФАС России обращает внимание на то, что в соответствии с требованиями Правил обязательной перерегистрации в 2019 - 2020 годах зарегистрированных 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 (в редакции постановления Правительства Российской Федерации от 16.12.2019 № 1683, вступившего в силу с

17.12.2019), зарегистрированные предельные отпускные цены на воспроизведенные, биоаналоговые (биоподобные) лекарственные препараты подлежат обязательной перерегистрации без представления заявления владельцами или держателями регистрационных удостоверений таких лекарственных препаратов (уполномоченными ими лицами) после осуществления обязательной перерегистрации предельных отпускных цен на соответствующие референтные лекарственные препараты.

А.В. Доценко