

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 03.02.2020 № 20-4-4125857-с, и приняла решение согласовать предельные отпускные цены, заявленные на регистрацию держателем или владельцем регистрационного удостоверения лекарственного препарата ООО «Технология лекарств» (Россия), производство (все стадии) АО «Р-Фарм» (Россия) на следующий лекарственный препарат, включенный в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов:

1. Гефитиниб-ТЛ (МНН-Гефитиниб), таблетки, покрытые пленочной оболочкой, 250 мг, 30 шт., - банки (1) - пачки картонные, в размере 43088,08 руб.

2. Гефитиниб-ТЛ (МНН-Гефитиниб), таблетки, покрытые пленочной оболочкой, 250 мг, 10 шт., - упаковки ячейковые контурные (3) - пачки картонные, в размере 43088,08 руб.

3. Гефитиниб-ТЛ (МНН-Гефитиниб), таблетки, покрытые пленочной оболочкой, 250 мг, 10 шт., - банки (1) - пачки картонные, в размере 14219,07 руб.

4. Гефитиниб-ТЛ (МНН-Гефитиниб), таблетки, покрытые пленочной оболочкой, 250 мг, 10 шт., - упаковки ячейковые контурные (1) - пачки картонные, в размере 14219,07 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.Ю.Цариковский

