

## РЕШЕНИЕ

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

В соответствии с пунктом 13 и подпунктом «г» пункта 32 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 06.10.2023 № 25-7-4265392-с, от 13.11.2023 № 25-7-4265392-доп, и приняла решение согласовать предельные отпускные цены, заявленные на перерегистрацию ФГУП НПЦ «Фармзащита» ФМБА России (Россия), на следующий лекарственный препарат, включенный в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов:

1. «Натрия гидрокарбонат-ЭСКОМ» (МНН - «Натрия гидрокарбонат») раствор для инфузий, 42 мг/мл, 100 мл, бутылки (28) коробки картонные (для стационаров), в размере 657,63 руб.
2. «Натрия гидрокарбонат-ЭСКОМ» (МНН - «Натрия гидрокарбонат») раствор для инфузий, 42 мг/мл, 100 мл, бутылка (40) коробка картонная (для стационаров), в размере 939,47 руб.
3. «Натрия гидрокарбонат-ЭСКОМ» (МНН - «Натрия гидрокарбонат») раствор для инфузий, 42 мг/мл, 200 мл, бутылки (28) коробки картонные (для стационаров), в размере 757,03 руб.
4. «Натрия гидрокарбонат-ЭСКОМ» (МНН - «Натрия гидрокарбонат») раствор для инфузий, 42 мг/мл, 200 мл, бутылка (32) коробка картонная (для стационаров), в размере 865,18 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 «Натрия гидрокарбонат-ЭСКОМ» (МНН - «Натрия гидрокарбонат»), в части сведений о цене, перерегистрированной приказом Минздрава России

от 18.12.2020 № 606/20-20-ОПР и сведений о держателе или владельце регистрационного удостоверения, всех стадий производства лекарственного препарата, ввиду отсутствия соответствующих сведений в регистрационном удостоверении этого лекарственного препарата.

Т.В. Нижегородцев