В Федеральную антимонопольную службу письмами Минздрава России от 19.03.2020 № 20-4-4129251-с, от 18.03.2020 № 20-4-4129252-с, от 18.03.2020 № 20-4-4129259-с, от 23.03.2020 № 20-4-4129743-с, представлены комплекты документов на согласование предельных отпускных цен производителя на лекарственные препараты «Бетадин» (МНН — «Повидон - йод»), в лекарственной форме «раствор для местного и наружного применения» (регистрационное удостоверение № П N015282/03), «Клостилбегит» (МНН — «Кломифен»), в лекарственной форме «таблетки» (регистрационное удостоверение № П N014432/01), «Мелипрамин» (МНН — «Имипрамин»), в лекарственной форме «таблетки покрытые пленочной оболочкой» (регистрационное удостоверение № ЛП-001750), «Наком» (МНН — «Леводопа+(Карбидопа)»), в лекарственной форме «таблетки» (регистрационное удостоверение № П N015500/01) в том числе письмами ФГБУ «НЦЭСМП» Минздрава России от 25.02.2020 № 4329, от 21.02.2020 № 4135, ot 21.02.2020 № 4111 и от 10.03.2020 № 5732, согласно которым по состоянию на 14.02.2020, 13.02.2020, 14.02.2020 17.02.2020, данные лекарственные препараты приравнены к референтным.

При этом вступившим в силу с 01.03.2020 Федеральным законом от 27.12.2019 №475-ФЗ «О внесении изменений в Федеральный закон «Об обращении лекарственных средств» и Федеральный закон «О внесении изменений в Федеральный закон «Об обращении лекарственных средств» скорректированы понятия референтного лекарственного препарата и воспроизведенного лекарственного препарата, в следствии чего отдельные лекарственные препараты могли изменить принадлежность к одному из указанных видов лекарственных препаратов.

В связи с изложенным, в целях проведения экономического анализа ФАС России просит в срок до 03.07.2020 представить уточненную информацию о виде вышеуказанных лекарственных препаратов «Бетадин», «Клостилбегит», «Мелипрамин», «Наком».

