

## РЕШЕНИЕ

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

В соответствии с 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 письмом Минздрава России от 30.04.2020 № 20-4-4135168-с, и приняла решение о согласовании предельных отпускных цен, заявленных на перерегистрацию АО «Верофарм» (Россия), на следующие лекарственные препараты, включенные в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов:

1.«Гептор» (МНН – «Адеметионин»), таблетки, покрытые кишечнорастворимой оболочкой, 400 мг, 10 шт. - упаковки ячейковые контурные (4) - пачки картонные, в размере 904,73 рублей.

2.«Веро-Лоперамид» (МНН – «Лоперамид»), таблетки, 2 мг, 10 шт. - упаковки ячейковые контурные (2) - пачки картонные, в размере 14,97 рублей.

3.«Зи-фактор» (МНН – «Азитромицин»), порошок для приготовления суспензии для приема внутрь, 200 мг/5 мл, 16.74 г - флаконы полиэтиленовые (1) / в комплекте с ложкой дозировочной 2-сторонней и шприцем дозировочным / - пачки картонные, в размере 199,37 рублей.

4.«Грастива» (МНН – «Такролимус»), капсулы, 0,5 мг, 10 шт. - упаковки ячейковые контурные (5) - пачки картонные, в размере 1 082,08 рублей.

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 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