

Садовая Кудринская, 11 Москва, Д-242, ГСП-3, 125993 тел. (499) 755-23-23, факс (499) 755-23-24

delo@fas.gov.ru http://www.fas.gov.ru

штамп регистрации

\_\_\_\_ № \_\_\_\_

На № \_\_\_\_\_ от \_\_\_\_

Министерство здравоохранения Российской Федерации

Рахмановский пер., д. 3/25, г. Москва, ГСП-4, 127994

## РЕШЕНИЕ

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

Решением ФАС России от 11.08.2020 № ТН/68531/20 в соответствии с пунктом 31 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 (далее — Правил обязательной перерегистрации), утвержден расчет предельных отпускных цен производителей на воспроизведенные, биоаналоговые (биоподобные) лекарственные препараты, зарегистрированные в Российской Федерации в отношении референтного лекарственного препарата с торговым наименованием «Вольтарен» (МНН — «Диклофенак»), в том числе на лекарственный препарат:

«Диклофенак» (МНН — «Диклофенак»), раствор для внутримышечного введения, 25 мг/мл, 3 мл, ампулы (5) контурные ячейковые упаковки (1) пачки картонные.

Согласно пункту 2 постановления Правительства Российской Федерации от 16.12.2019 № 1683 «О внесении изменений в некоторые акты Правительства Российской Федерации в части государственной регистрации и перерегистрации предельных отпускных цен на лекарственные препараты, включенные в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов» предельная отпускная цена производителя на вышеуказанный лекарственный препарат может быть перерегистрирована в соответствии с пунктами 32 и 34 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 (далее — Правила регистрации).

В соответствии с пунктом 13 и подпунктом «г» пункта 32 Правил регистрации



Федеральная антимонопольная служба рассмотрела документы, представленные письмами Минздрава России от 24.09.2020 № 20-4-4147546-с, № 20-4-4148813-с; № 20-4-4147547-с, и приняла решение согласовать предельные отпускные цены, заявленные на перерегистрацию ЗАО «ФармФирма «Сотекс» (Россия), на следующие лекарственные препараты, включенные в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов:

- 1. «Метоклопрамид» (МНН «Метоклопрамид»), раствор для внутривенного и внутримышечного введения, 5 мг/мл, 2 мл, ампулы (5) контурные ячейковые упаковки (2) пачки картонные, в размере 81,81 руб.
- 2. «Идринол» (МНН «Мельдоний»), раствор для внутривенного, внутримышечного и парабульбарного введения, 100 мг/мл, 5 мл, ампулы (5) контурные ячейковые упаковки (2) пачки картонные, в размере 272,24 руб.
- 3. «Диклофенак» (МНН «Диклофенак»), раствор для внутримышечного введения, 25 мг/мл, 3 мл, ампулы (5) контурные ячейковые упаковки (1) пачки картонные, в размере 48,07 руб.

Одновременно ФАС России обращает внимание на необходимость уточнения в соответствии с пунктом 14 Правил обязательной перерегистрации сведений о зарегистрированных предельных отпускных ценах производителей на лекарственный препарат «Идринол» (МНН — «Мельдоний»), представленных письмом Минздрава России от 03.08.2020 № 20-4-0426-BCP-исх.

Место для подписи

Т.В. Нижегородцев