



ФЕДЕРАЛЬНАЯ
АНТИМОНОПОЛЬНАЯ
СЛУЖБА
(ФАС России)
ЗАМЕСТИТЕЛЬ
РУКОВОДИТЕЛЯ

Министерство здравоохранения
Российской Федерации

Рахмановский пер., д. 3/25,
г. Москва, ГСП-4, 12799

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 _____

[_____]

РЕШЕНИЕ

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

Решением ФАС России от 17.04.2020 № АД/32742/20 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, утвержденными постановлением Правительства Российской Федерации от 29.10.2010 № 865 (далее — Правила обязательной перерегистрации), утвержден расчет предельной отпускной цены производителя в том числе на лекарственный препарат:

«Вольтарен» (МНН — «Диклофенак»), раствор для внутримышечного введения, 25 мг/мл, 3 мл, ампула (5) пачка картонная, в размере 93,56 рублей.

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» предельные отпускные цены производителя могут быть перерегистрированы 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).

Федеральная антимонопольная служба в соответствии с пунктом 13 и подпунктом «г» пункта 32 Правил регистрации рассмотрела документы, представленные письмом



Минздрава России от 17.06.2020 № 20-4-4138873-с, и приняла решение согласовать предельные отпускные цены, заявленные на перерегистрацию ОАО «Синтез» (Россия), на следующие лекарственные препараты, включенные в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов:

1. «Лидокаин» (МНН - «Лидокаин») спрей для местного и наружного применения дозированный, 4.6 мг/доза, 38 г (не менее 650 доз) флаконы (1) / в комплекте с адаптером / пачки картонные, в размере 216,96 руб.

2. «Диклофенак-АКОС» (МНН - «Диклофенак») раствор для внутримышечного введения, 25 мг/мл, 3 мл, ампулы (5) упаковки ячейковые контурные (1) пачки картонные, в размере 16,09 руб.

3. «Канамицин» (МНН - «Канамицин») порошок для приготовления раствора для внутримышечного введения, 1 г, флаконы (50) коробки картонные, в размере 436,32 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 вышеуказанный лекарственный препарат «Диклофенак-АКОС» (МНН - «Диклофенак»), представленных письмом Минздрава России от 15.05.2020 № 20-4-0186-ВСП-исх.

Место для подписи

А.В. Доценко