

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

В соответствии с пунктом 13 Правил государственной регистрации и перерегистрации устанавливаемых производителями лекарственных препаратов предельных отпускных цен на лекарственные препараты, включенные в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов, утвержденных постановлением Правительства Российской Федерации от 29.10.2010 № 865 (в редакции, действующей на дату подачи заявлений — 28.11.2019), Федеральная антимонопольная служба рассмотрела документы, представленные письмами Минздрава России от 25.12.2019 № 20-4-4121110-с и №20-4-4121112, и приняла решение о согласовании предельных отпускных цен держателя или владельца регистрационного удостоверения «Эли Лилли Восток С.А.» (Швейцария), производство (все стадии) «Лилли Франс» (Франция), на следующие лекарственные препараты, включенные в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов:

1. «Базаглар» (МНН – «Инсулин гларгин»), раствор для подкожного введения, 100 ЕД/мл, 3 мл - картриджи в шприц-ручках (5) - пачки картонные, в размере 2 272,61 рублей.

2. «Базаглар» (МНН – «Инсулин гларгин»), раствор для подкожного введения, 100 ЕД/мл, 3 мл - картриджи (5) - пачки картонные, в размере 2 272,61 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 препараты, включенные в перечень жизненно необходимых и 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.Ю. Цариковский