

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

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 Минздрава России от 06.03.2020 № 20-4-4128191-с, и приняла решение согласовать предельную отпускную цену, заявленную на перерегистрацию ЗАО «Институт молекулярной диагностики «Диафарм» (Россия), на следующие лекарственные препараты, включенные в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов:

- 1. «Пилокарпин-ДИА» (МНН «Пилокарпин»), капли глазные, 1%, 10 мл, флакон-капельницы пластиковые (1) пачки картонные, в размере 36,31 руб.
- 2. «Пилокарпин-ДИА» (МНН «Пилокарпин»), капли глазные, 1%, 5 мл, флакон-капельницы полимерные (1) пачки картонные, в размере 18,24 руб.
- 3. «Тимолол-ДИА» (МНН «Тимолол»), капли глазные, 0.5%, 5 мл, флакон-капельницы (1) пачки картонные, в размере 22,71 руб.

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



Правительства лекарственных препаратов, утвержденных постановлением Российской Федерации от 29.10.2010 № 865 постановления (в редакции 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 лекарственных препаратов таких обязательной (уполномоченными ИМИ лицами) после осуществления перерегистрации предельных отпускных цен на соответствующие референтные лекарственные препараты.

Место для подписи

П.В. Заборщиков