



ФЕДЕРАЛЬНАЯ  
АНТИМОНОПОЛЬНАЯ  
СЛУЖБА  
(ФАС России)

ЗАМЕСТИТЕЛЬ  
РУКОВОДИТЕЛЯ

Садовая Кудринская, 11  
Москва, Д-242, ГСП-3, 125993  
тел. (499) 755-23-23, факс (499) 755-23-24  
[delo@fas.gov.ru](mailto:delo@fas.gov.ru) <http://www.fas.gov.ru>

штамп  
регистрации

№ \_\_\_\_\_

На № \_\_\_\_\_ от \_\_\_\_\_



Министерство здравоохранения  
Российской Федерации,

Рахмановский пер., д. 3,  
г. Москва, ГСП-4, 127994,  
[info@rosminzdrav.ru](mailto:info@rosminzdrav.ru)

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, утвержден расчет предельных отпускных цен производителей на воспроизведенные 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, 75 мг/3 мл, 3 мл - ампулы (5) - упаковки ячейковые контурные (2) - пачки картонные, ПАО «Биосинтез» (Россия).

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» выше указанная предельная отпускная цена производителя может быть перерегистрирована в соответствии с пунктом 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 (далее — Правила регистрации).

В соответствии с подпунктом «а» пункта 32 Правил регистрации Федеральная



антимонопольная служба рассмотрела документы, представленные письмами Минздрава России от 05.10.2020 № 20-4-4150088-с и от 27.10.2020 № 20-4-4150088-с, и приняла решение о согласовании предельной отпускной цены, заявленной на перерегистрацию ПАО «Биосинтез» (Россия), на следующий лекарственный препарат, включенный в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов:

«Диклофенак» (МНН – «Диклофенак»), раствор для внутримышечного введения, 75 мг/3 мл, 3 мл - ампулы (5) - упаковки ячейковые контурные (2) - пачки картонные, в размере 28,18 руб.

*Место для подписи*

Т.В. Нижегородцев

Исп.Солодова Анна Дмитриевна  
Тел.8 (499) 755-23-23 вн. 088-471