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 — 16.10.2019), Федеральная антимонопольная служба рассмотрела документы, представленные письмом Минздрава России от 19.11.2019 № 20-4-4116534-с и приняла решение согласовать предельные отпускные цены, заявленные на регистрацию ПАО «Красфарма» (Россия), на следующие лекарственные препараты, включенные в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов:

- 1. «Моксифлоксацин» (МНН «Моксифлоксацин»), раствор для инфузий, 1.6 мг/мл, 250 мл контейнер (30) ящик картонный (для стационаров), в размере 27 195,87 руб.
- 2. «Селезолид» (МНН «Линезолид»), раствор для инфузий, 2 мг/мл, $300\,$ мл, контейнер (21) ящик картонный (для стационаров), в размере 25 437,98 руб.



- 3. «Селезолид» (МНН «Линезолид»), раствор для инфузий, 2 мг/мл, 200 мл, контейнер (30) ящик картонный (для стационаров), в размере $26\ 002,5$ руб.
- 4. «Селезолид» (МНН «Линезолид»), раствор для инфузий, 2 мг/мл, 100 мл, контейнер (72) ящик картонный (для стационаров), в размере 33 299,84 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 включенные перечень жизненно необходимых важнейших В лекарственных препаратов, утвержденных постановлением Правительства 29.10.2010 Российской Федерации OT № 865 (B 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 лекарственных препаратов таких (уполномоченными обязательной осуществления ими лицами) после перерегистрации предельных отпускных цен на соответствующие референтные лекарственные препараты.

А.Ю. Цариковский