



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 <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

РЕШЕНИЕ

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

В соответствии с подпунктом «а» 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 письмом Минздрава России от 05.10.2020 № 20-4-4148211-с и от 02.10.2020 № 20-4-4149231-с, и приняла решение о согласовании предельных отпускных цен, заявленных на перерегистрацию АО «ФП «Оболенское»» (Россия), на следующие лекарственные препараты, включенные в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов:

1. «Эналаприл-ФПО» (МНН – «Эналаприл»), таблетки, 5 мг, 20 шт, - контурная ячейковая упаковка (1) - пачка картонная, в размере 25,85 руб.
2. «Эналаприл-ФПО» (МНН – «Эналаприл»), таблетки, 20 мг, 20 шт, - контурная ячейковая упаковка (1) - пачка картонная, в размере 40,61 руб.
3. «Эналаприл-ФПО» (МНН – «Эналаприл»), таблетки, 10 мг, 20 шт, - контурная ячейковая упаковка (1) - пачка картонная, в размере 31,37 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 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.

При этом, предельные отпускные цены на референтный лекарственный препарат «Ренитек» (МНН - «Эналаприл») согласованы решением ФАС России от 29.10.2020 № ПЗ/94726/20.

Место для подписи

Т.В. Нижегородцев

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