

О возврате документов

В Федеральную антимонопольную службу письмом Минздрава России от 27.06.2016 № 20-4-4015565-с представлены на согласование предельные отпускные цены на следующие лекарственные препараты, включенные в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов, регистрационное удостоверение ЛП-001885, производитель ЗАО «ФармФирма «Сотекс» (Россия) (все стадии):

1. Октретекс (МНН - Октреотид), раствор для инфузий и подкожного введения 0,1 мг/мл, 1 мл - шприцы (1) - упаковки ячейковые контурные (5) - пачки картонные, в размере 1 789,59 руб.

2. Октретекс (МНН-Октреотид), раствор для инфузий и подкожного введения 0, 1 мг/мл, 1 мл - шприцы с устройством защиты иглы (1) - упаковки ячейковые контурные (5) - пачки картонные, в размере 1 789,59 руб

3. Октретекс (МНН - Октреотид), раствор для инфузий и подкожного введения 0,1 мг/мл, 1 мл - шприцы (2) - упаковки ячейковые контурные (5) - пачки картонные, в размере 3 579,18 руб.

4. Октретекс (МНН - Октреотид), раствор для инфузий и подкожного введения 0,1 мг/мл, 1 мл - шприцы с устройством защиты иглы (2) - упаковки ячейковые контурные (5) - пачки картонные, в размере 3 579,18 руб.

При рассмотрении представленных документов выявлено, что предельные отпускные цены на лекарственные препараты с торговым наименованием «Окретекс», держатель или владелец регистрационного удостоверения лекарственного препарата ЗАО «ФармФирма «Сотекс», производитель ОАО «Элара» (Россия) (все стадии) (регистрационное удостоверение ЛП-001885), зарегистрированы.

В соответствии с пунктом 6(1) Правил ведения государственного реестра 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), внесение изменений в реестровую запись о государственной регистрации предельной отпускной цены производителя на лекарственный препарат, в том числе в части изменения производителя лекарственного препарата, штрихового кода, нанесенного на вторичную (потребительскую) упаковку лекарственного препарата и комплектности лекарственного препарата (при условии отсутствия изменения его количества во вторичной (потребительской упаковке) осуществляется Министерством здравоохранения Российской Федерации без согласования с Федеральной антимонопольной службой с сохранением последней зарегистрированной цены на лекарственный препарат.

Таким образом, основания для проведения ФАС России экономического анализа по указанному заявлению отсутствуют.

В связи с изложенным ФАС России возвращает в Минздрав России комплект представленных документов для принятия решения в порядке, предусмотренном пунктом 6(1) Правил.

Р.А. Петросян