О возврате документов

- В Федеральную антимонопольную службу письмом Минздрава России от 24.06.2016 № 20-4-4014032-с представлены на согласование предельные отпускные цены на следующие лекарственные препараты, включенные в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов (держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата ООО «ПРОМОМЕД РУС» (Россия), производства (все стадии) ОАО «Биохимик» (Россия)):
- 1. Цефазолин (МНН Цефазолин), порошок для приготовления раствора для внутривенного и внутримышечного введения 1 г флаконы (1) пачки картонные, в размере 65,00 руб. (регистрационное удостоверение ЛС-001403).
- 2. Цефотаксим (МНН Цефотаксим), порошок для приготовления раствора для внутривенного и внутримышечного введения 1 г флаконы (1) пачки картонные, в размере 70,00 руб. (регистрационное удостоверение ЛС-002118).
- 3. Цефтриаксон (МНН Цефтриаксон), порошок для приготовления раствора для внутривенного и внутримышечного введения 1 г флаконы (1) пачки картонные, в размере 70,00 руб. (регистрационное удостоверение Р № 001456/01).

При рассмотрении представленных документов выявлено, что предельные отпускные цены на лекарственные препараты с торговыми наименованиями «Цефазолин», «Цефотаксим», «Цефтриаксон» вышеуказанных дозировок с теми же регистрационных удостоверений (держателя ИΛИ владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата ОАО «Биохимик» (Россия), OAO «Биохимик» Производства (все стадии) (Россия)) 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 Правительства препаратов, утвержденных постановлением 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 держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата, штрихового кода, нанесенного на вторичную (потребительскую) упаковку лекарственного препарата, комплектности лекарственного препарата изменения (при **УСЛОВИИ** отсутствия 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.

Федеральная антимонопольная служба обращает внимание на то, что Минздрав России ранее направлял комплект документов в ФАС России на согласование вышеуказанных предельных отпускных цен производителя на жизненно

необходимые и важнейшие лекарственные препараты письмами от 07.04.2016 № 20-4-4010213-с, которые были возвращены в Минздрав России письмом ФАС России от 26.04.2016 № АК/28106/16 для принятия решения в порядке, предусмотренном пунктом 6(1) Правил по причине отсутствия основания для проведения ФАС России экономического анализа по указанным заявлениям.

В связи с изложенным, основания для повторного рассмотрения и проведения ФАС России экономического анализа по заявлению от 24.06.2016 № 20-4-4014032-с отсутствуют, и ФАС России повторно возвращает в Минздрав России комплект представленных документов для принятия решения в порядке, предусмотренном пунктом 6(1) Правил.