

РЕШЕНИЕ

О согласовании проекта решения органа исполнительной власти субъекта Российской Федерации об установлении предельных размеров оптовых и розничных надбавок к фактическим отпускным ценам на лекарственные препараты

В соответствии с пунктом 6 Правил установления органами исполнительной власти субъектов Российской Федерации предельных размеров оптовых надбавок и предельных размеров розничных надбавок к фактическим отпускным ценам, установленным производителями лекарственных препаратов, на лекарственные препараты, включенные в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов, утвержденных постановлением Правительства Российской Федерации от 29.10.2010 № 865 (далее соответственно — Правила), Федеральная антимонопольная служба рассмотрела документы и проект приказа Управления государственного регулирования тарифов Брянской области (далее — Управление) «О внесении изменений в приказ управления государственного регулирования тарифов Брянской области от 26.10.2017 № 30/8-л «Об установлении предельных размеров оптовых надбавок и предельных размеров розничных надбавок к фактическим отпускным ценам, установленным производителями лекарственных препаратов, на лекарственные препараты, включенные в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов, на территории Брянской области» (далее — Проект приказа), представленные письмом Управления от 09.10.2020 № 08- 10/1338, и приняла решение согласовать представленный Проект приказа при условии учета следующих замечаний.

В соответствии с пунктом 12 Правил Проектом приказа в обязательном порядке должен быть предусмотрен срок вступления в силу приказа, учитывающий возможность соблюдения обязанности Управления не менее чем за 10 рабочих дней до дня вступления в силу приказа разместить информацию о принятом решении об изменении предельных размеров оптовых надбавок к фактическим отпускным ценам, установленным производителями лекарственных препаратов, на лекарственные препараты, включенные в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов (далее — Решение) на официальном сайте Управления в информационно-телекоммуникационной сети «Интернет».

Также ФАС России обращает внимание, что в связи с вступлением в силу 28.09.2020 постановления Правительства Российской Федерации от 24.09.2020 № 1541 «О внесении изменений в некоторые акты Правительства Российской Федерации» в соответствии с пунктами 10 и 11 Правил, Управлению необходимо принять Решение в срок, не превышающий 10 рабочих дней со дня принятия ФАС России решения о согласовании Проекта приказа, а также в течение 3 рабочих дней со дня принятия решения представить в ФАС России копию решения в письменном виде и на адрес электронной почты: zdrav@fas.gov.ru.

Т.В. Нижегородцев