

Об отмене решений о согласовании цен
на лекарственный препарат «Акинетон»

На основании пункта 25 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 (далее - Правила), Федеральная антимонопольная служба отменяет решения ФСТ России, на основании которых Росздравнадзором был принят приказ от 24.05.2010 № 4543-Пр/10, а Минздравом России приказ от 27.12.2013 № 726/20-13 о регистрации предельных отпускных цен на лекарственные препараты «Акинетон» в лекарственной форме «таблетки» в дозировке 2 мг в упаковке № 100 и в лекарственной форме «раствор для внутривенного и внутримышечного введения» в дозировке 5 мг/мл в упаковке 1 мл № 5, в связи с тем, что представителем держателя или владельца регистрационных удостоверений лекарственного препарата № П N 015243/01 и № П N 015243/02 Десма ГмбХ (Германия) ООО «СВИЧ» (Россия) были представлены повлиявшие на результат решения недостоверные сведения, что привело к регистрации необоснованно высоких предельных отпускных цен на вышеуказанные лекарственные препараты.

Согласно абзацу 2 пункта 25 Правил Министерство здравоохранения Российской Федерации отменяет решение о государственной регистрации или перерегистрации предельной отпускной цены производителя на лекарственный препарат в случае, если Федеральная антимонопольная служба отменила решение о согласовании предельной отпускной цены производителя на лекарственный препарат. В этом случае Министерство здравоохранения Российской Федерации исключает зарегистрированную (перерегистрированную) предельную отпускную цену из государственного реестра предельных отпускных цен производителей на лекарственные препараты, включенные в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов.

В случае отмены Минздравом России соответствующих решений о государственной регистрации предельных отпускных цен на вышеуказанный лекарственный препарат ФАС России просит Минздрав России отменить также решения Минздрава России о внесении изменений в реестровую запись о государственной регистрации предельной отпускной цены производителя на лекарственный препарат от 11.07.2017 № 20-4-4048270-сниж и 11.07.2017 № 20-4-4048272-сниж.

