

Запрос информации

В связи с необходимостью уточнения сведений, содержащихся в документах, представленных ОАО «Мосхимфармпрепараты им. Н.А. Семашко» (Россия) для государственной перерегистрации предельных отпускных цен производителя на лекарственные препараты Димедрол, Пиридоксин, Натрия хлорид, Тиамин хлорид, Федеральная антимонопольная служба в соответствии с пунктом 10 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), просит в срок до 07.09.2016 представить в ФАС России копии товарно-транспортных накладных с наибольшим удельным весом в объеме реализации за период даты приказа о регистрации (перерегистрации) по дате подачи заявления на перерегистрацию на вышеуказанные лекарственные препараты, а также реестры отгрузок указанных препаратов (в том числе на электронный адрес polikarpov@fas.gov.ru) с указанием номера и даты товарно-транспортных накладных.

Направляемые документы должны быть заверены, прошиты и представлены с сопроводительным письмом в указанный срок. В соответствии с пунктом 10 Правил непоступление в пределах установленного срока запрошенной документально оформленной информации является основанием для отказа в согласовании предельной отпускной цены производителя на лекарственный препарат.

ФАС России доводит до сведения, что в соответствии с пунктом 25 Правил Федеральная антимонопольная служба отменяет решение о согласовании предельной отпускной цены производителя на лекарственный препарат, если после принятия такого решения установлено, что держателем или владельцем регистрационного удостоверения лекарственного препарата (уполномоченным им лицом) были представлены повлиявшие на результат решения недостоверные сведения.