

О возврате документов

В Федеральную антимонопольную службу письмом Минздрава России от 29.06.2016 № 20-4-4015944-с представлены на согласование предельные отпускные цены на следующие лекарственные препараты, включенные в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов (регистрационное удостоверение ЛП-002600, держатель или владелец регистрационного удостоверения лекарственного препарата, пр., перв.уп., втор.уп., вып.к. — ЗАО «Северная звезда» (Россия)):

1. Аторвастатин-СЗ (МНН — Аторвастатин), таблетки покрытые пленочной оболочкой, 10 мг, 30 шт., - упаковки ячейковые контурные (2) — пачки картонные.
2. Аторвастатин-СЗ (МНН — Аторвастатин), таблетки покрытые пленочной оболочкой, 20 мг, 30 шт., - упаковки ячейковые контурные (2) — пачки картонные.
3. Аторвастатин-СЗ (МНН — Аторвастатин), таблетки покрытые пленочной оболочкой, 40 мг, 30 шт., - упаковки ячейковые контурные (2) — пачки картонные.
4. Аторвастатин-СЗ (МНН — Аторвастатин), таблетки покрытые пленочной оболочкой, 80 мг, 30 шт., - упаковки ячейковые контурные (2) — пачки картонные.
5. Аторвастатин-СЗ (МНН — Аторвастатин), таблетки покрытые пленочной оболочкой, 10 мг, 30 шт., - упаковки ячейковые контурные (3) — пачки картонные.
6. Аторвастатин-СЗ (МНН — Аторвастатин), таблетки покрытые пленочной оболочкой, 20 мг, 30 шт., - упаковки ячейковые контурные (3) — пачки картонные.
7. Аторвастатин-СЗ (МНН — Аторвастатин), таблетки покрытые пленочной оболочкой, 40 мг, 30 шт., - упаковки ячейковые контурные (3) — пачки картонные.
8. Аторвастатин-СЗ (МНН — Аторвастатин), таблетки покрытые пленочной оболочкой, 80 мг, 30 шт., - упаковки ячейковые контурные (3) — пачки картонные.

При рассмотрении представленных документов выявлено, что предельные отпускные цены на указанные лекарственные препараты с торговым наименованием «Аторвастатин-СЗ» (регистрационное удостоверение ЛП-002600, держатель или владелец регистрационного удостоверения лекарственного препарата, пр., перв.уп., втор.уп., вып.к. — ЗАО «Северная звезда» (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 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 штрихового кода, нанесенного на вторичную (потребительскую) упаковку

лекарственного препарата, 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 заявленных цен по указанным лекарственным препаратам отсутствуют.

В связи с тем, что в письме Минздрава России от 29.06.2016 № 20-4-4015944-с представлены на согласование двенадцать предельных отпускных цен на лекарственные препараты, по четырем из которых ФАС России проводит экономический анализ, возврат в Минздрав России всего комплекта документов не представляется возможным.

Р.А. Петросян