

Министерство здравоохранения

Российской Федерации

Рахмановский пер., д. 3,

г. Москва, ГСП-4, 127994

## **РЕШЕНИЕ**

### **об отказе в согласовании предельных отпускных цен производителей**

### **на лекарственные препараты, включенные в перечень жизненно необходимых**

### **и важнейших лекарственных препаратов**

В соответствии с пунктом 8 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 рассмотрела документы, представленные письмом Минздрава России от 17.07.2018 № 20-4-4076015-с, и приняла решение об отказе в согласовании, заявленных предельных отпускных цен ОАО «Ирбитский химфармзавод» (Россия) на лекарственный препарат «Лизипрекс» (МНН - «Лизиноприл»), включенный в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов.

Предельные отпускные цены на указанный лекарственный препарат не

согласовываются по следующим основаниям.

На основании пункта 10 Правил производителю указанного лекарственного препарата направлен запрос ФАС России от 02.08.2018 № АЦ/60335/18 в целях уточнения сведений, содержащихся в представленных документах. Вместе с тем, запрошенная документально оформленная информация в установленный срок в ФАС России не представлена.

Таким образом, провести экономический анализ заявленных к перерегистрации предельных отпускных цен в соответствии с Методикой расчета устанавливаемых производителями лекарственных препаратов предельных отпускных цен на лекарственные препараты, включенные в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов, при их государственной регистрации и перерегистрации, утвержденной постановлением Правительства Российской Федерации от 15.09.2015 № 979, не представляется возможным.

В связи с изложенным, в соответствии с подпунктом «б» пункта 13 Правил представление документов в неполном объеме и (или) неполнота содержащихся в них сведений является основанием для отказа в согласовании государственной перерегистрации предельных отпускных цен производителя на лекарственный препарат.

А.Ю. Цариковский

