

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 — Правила), Федеральная антимонопольная служба рассмотрела документы и проект постановления Администрации Тамбовской области «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» (далее — Проект постановления), представленные письмами Управления по регулированию тарифов Тамбовской области (далее — Управления) от 13.07.2021 № 1.6-01/1918 и от 02.09.2021 № 0-14/1599, и приняла решение согласовать представленный Проект постановления при учете следующего замечания.

В пункте 4 Проекта постановления словосочетание «10 дней» заменить на словосочетание «10 рабочих дней», так как в соответствии с пунктом 12 Правил Проектом постановления в обязательном порядке должен быть предусмотрен срок вступления в силу постановления, учитывающий возможность соблюдения обязанности Управления не менее чем **за 10 рабочих дней до дня** вступления в силу постановления 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