

В Федеральную антимонопольную службу письмом Минздрава России от 01.06.2016 № 20-4-4013441-с представлены на согласование предельные отпускные цены на следующий лекарственный препарат, включенный в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов (регистрационное удостоверение ЛС-001966), держатель или владелец регистрационного удостоверения лекарственного препарата, производитель (все стадии, включая выпускающий контроль качества) ООО «Фармасинтез - Тюмень» (Россия):

1. Глюкоза (МНН — Декстроза), раствор для инфузий 10%, 250 мл — бутылки (1) — ящики картонные, в размере 36,21 руб.;
2. Глюкоза (МНН — Декстроза), раствор для инфузий 10%, 500 мл — бутылки (1) — ящики картонные, в размере 40,82 руб.;
3. Глюкоза (МНН — Декстроза), раствор для инфузий 5%, 250 мл — бутылки (1) — ящики картонные, в размере 40,20 руб.;
4. Глюкоза (МНН — Декстроза), раствор для инфузий 5%, 500 мл — бутылки (1) — ящики картонные, в размере 47,67 руб.

При рассмотрении представленных документов выявлено, что предельные отпускные цены на указанный лекарственный препарат с торговым наименованием «Глюкоза» (регистрационное удостоверение ЛС-001966), держатель или владелец регистрационного удостоверения лекарственного препарата, производитель (все стадии, включая выпускающий контроль качества) ООО «Фармасинтез - Тюмень» (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.

Кроме того, ФАС России обращает внимание, что в соответствии с пунктом 23 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, на основании заявления держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата (уполномоченного им лица) о снижении зарегистрированной предельной отпускной цены производителя Министерством здравоохранения Российской Федерации рассматривается вопрос о внесении соответствующих изменений в реестровую запись государственного реестра.

Таким образом, основания для проведения ФАС России экономического анализа по указанному заявлению отсутствуют.

В связи с изложенным, ФАС России возвращает в Минздрав России комплект представленных документов для принятия решения в порядке, предусмотренном пунктом 6(1) Правил.

Приложение: на 39 л. в 1 экз.

А.Б. Кашеваров