

О возврате документов

В Федеральную антимонопольную службу письмом Минздрава России от 24.06.2016 № 20-4-4014032-с представлены на согласование предельные отпускные цены на следующие лекарственные препараты, включенные в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов (держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата ООО «ПРОМОМЕД РУС» (Россия), производства (все стадии) ОАО «Биохимик» (Россия)):

1. Цефазолин (МНН — Цефазолин), порошок для приготовления раствора для внутривенного и внутримышечного введения 1 г — флаконы (1) - пачки картонные, в размере 65,00 руб. (регистрационное удостоверение ЛС-001403).

2. Цефотаксим (МНН — Цефотаксим), порошок для приготовления раствора для внутривенного и внутримышечного введения 1 г — флаконы (1) - пачки картонные, в размере 70,00 руб. (регистрационное удостоверение ЛС-002118).

3. Цефтриаксон (МНН — Цефтриаксон), порошок для приготовления раствора для внутривенного и внутримышечного введения 1 г — флаконы (1) - пачки картонные, в размере 70,00 руб. (регистрационное удостоверение Р № 001456/01).

При рассмотрении представленных документов выявлено, что предельные отпускные цены на лекарственные препараты с торговыми наименованиями «Цефазолин», «Цефотаксим», «Цефтриаксон» вышеуказанных дозировок с теми же номерами регистрационных удостоверений (держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата ОАО «Биохимик» (Россия), производства (все стадии) ОАО «Биохимик» (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 держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата, 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.

Федеральная антимонопольная служба обращает внимание на то, что Минздрав России ранее направлял комплект документов в ФАС России на



согласование вышеуказанных предельных отпускных цен производителя на жизненно необходимые и важнейшие лекарственные препараты письмами от 07.04.2016 № 20-4-4010213-с, которые были возвращены в Минздрав России письмом ФАС России от 26.04.2016 № АК/28106/16 для принятия решения в порядке, предусмотренном пунктом 6(1) Правил по причине **отсутствия основания для проведения ФАС России экономического анализа по указанным заявлениям.**

В связи с изложенным, основания для повторного рассмотрения и проведения ФАС России экономического анализа по заявлению от 24.06.2016 № 20-4-4014032-с отсутствуют, и ФАС России повторно возвращает в Минздрав России комплект представленных документов для принятия решения в порядке, предусмотренном пунктом 6(1) Правил.