



ФЕДЕРАЛЬНАЯ  
АНТИМОНОПОЛЬНАЯ  
СЛУЖБА  
(ФАС России)

ЗАМЕСТИТЕЛЬ  
РУКОВОДИТЕЛЯ

Министерство здравоохранения  
Российской Федерации

Рахмановский пер., д. 3/25,  
г. Москва, ГСП-4, 127994

Садовая Кудринская, 11  
Москва, Д-242, ГСП-3, 125993  
тел. (499) 755-23-23, факс (499) 755-23-24  
delo@fas.gov.ru http://www.fas.gov.ru

д.б. 02.2016 № АК/11889/16

На № \_\_\_\_\_ от \_\_\_\_\_

О возврате документов

В Федеральную антимонопольную службу письмом Минздрава России от 15.02.2016 № 20-4-4003428-с представлена на согласование предельная отпускная цена на следующий лекарственный препарат, включенный в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов (регистрационное удостоверение П № 012292/01, держатель или владелец регистрационного удостоверения лекарственного препарата ЗАО «Фармгид» (Россия); производитель, упаковщик (первичная упаковка) «Лайка Лэбс Лтд.» (Индия); упаковщик (вторичная упаковка), организация, осуществляющая выпускающий контроль качества ОАО «Фармасинтез» (Россия)):

Лифаксон (МНН — Цефтриаксон), порошок для приготовления раствора для внутривенного и внутримышечного введения, 1 г, флаконы (1) /в комплекте с растворителем: вода для инъекций (ампулы полиэтиленовые) 10 мл — 1 шт./ - пачки картонные в размере 162,53 руб.

При рассмотрении представленных документов выявлено, что предельная отпускная цена на лекарственный препарат с торговым наименованием «Лифаксон» вышеуказанной дозировки (регистрационное удостоверение П № 012292/01, держатель или владелец регистрационного удостоверения лекарственного препарата, производитель (все стадии) «Лайка Лэбс Лимитед» (Индия)) зарегистрирована.

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



2016-18069(2)

84891

владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата, изменения производителя лекарственного препарата, комплектности лекарственного препарата (при условии отсутствия изменения его количества во вторичной (потребительской) упаковке), штрихового кода, нанесенного на вторичную (потребительскую) упаковку лекарственного препарата, 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 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 55 л.

  
А.Б. Кашечиков

А.А. Поликарпов,  
8 (499) 755-23-23, доб. 088-101