



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

03.03.2016 № АК/13317/16

На № _____ от _____

О возврате документов

В Федеральную антимонопольную службу письмом Минздрава России от 18.02.2016 № 20-4-4003506-с представлена на согласование следующая предельная отпускная цена на лекарственный препарат, включенный в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов (регистрационное удостоверение № П N015345/01, держатель или владелец регистрационного удостоверения лекарственного препарата «Ковекс С.А.» (Испания), производитель (все стадии, включая выпускающий контроль качества) «Керн Фарма С.Л.» (Испания):

Винпоцетин (МНН — Винпоцетин), таблетки, 5 мг, 25 шт. - упаковки ячейковые контурные (2) — пачки картонные, в размере 139,05 рублей.

При рассмотрении представленных документов выявлено, что предельная отпускная цена на лекарственный препарат с торговым наименованием «Винпоцетин» вышеуказанной дозировки (регистрационное удостоверение № П N015345/01, держатель или владелец регистрационного удостоверения лекарственного препарата «Ковекс С.А.» (Испания), производитель (все стадии, включая выпускающий контроль качества) «Ковекс С.А.» (Испания) 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 наименования лекарственного препарата, производителя лекарственного препарата, 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 40 л.



А.Б. Кашечаров

А.С. Молочникова,
(499) 755-23-23, доб. 088-738