



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

09.03.2016 № АК/13436/16

На № \_\_\_\_\_ от \_\_\_\_\_

О возврате документов

В Федеральную антимонопольную службу письмом Минздрава России от 17.02.2016 № 20-4-4003336-с представлена на согласование следующая предельная отпускная цена на лекарственный препарат, включенный в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов (регистрационное удостоверение № ЛП-001183, держатель или владелец регистрационного удостоверения лекарственного препарата «Роутек Лимитед» (Великобритания), производитель, первичная упаковка «Скан Биотек Лимитед» (Индия), вторичная упаковка, организация, осуществляющая выпускающий контроль качества ООО «Ист-Фарм» (Россия):

Левифлокс — Роутек (МНН — Левифлоксацин), раствор для инфузий, 5 мг/мл, 100 мл — флаконы полиэтиленовые (1) — пакеты полипропиленовые — пачки картонные, в размере 1 214,00 рублей.

При рассмотрении представленных документов выявлено, что предельная отпускная цена на лекарственный препарат с торговым наименованием «Левифлокс - Роутек» вышеуказанной дозировки (регистрационное удостоверение № ЛП-001183, держатель или владелец регистрационного удостоверения лекарственного препарата «Роутек Лимитед» (Великобритания), производитель (все стадии, включая выпускающий контроль качества) «Скан Биотек 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 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 35 л.



А.Б. Кашечиков

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