

ФЕДЕРАЛЬНАЯ **АПТИМОНОПОЛЬНАЯ** 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

О возврате документов

В Федеральную антимонопольную службу письмом Минздрава России от 03.03.2016 № 20-4-4005626-с представлена на согласование предельная отпускная цена на следующий лекарственный препарат, включенный в перечень жизненно важнейших лекарственных препаратов (регистрационное необходимых ЛСР-008175/10, держатель или владелец регистрационного удостоверения лекарственного препарата «Бристол-Майерс Сквибб Компани» (США); производитель, упаковщик (первичная упаковка) «Бристол-Майерс Сквибб Компани» (США); упаковщик (вторичная упаковка), организация, осуществляющая выпускающий контроль качества ЗАО «ОРТАТ» (Россия)):

Спрайсел (МНН-Дазатиниб), таблетки покрытые пленочной оболочкой, 100 мг, 30 шт., - флаконы полиэтиленовые (1) - пачки картонные в размере 141379,34 руб.

При рассмотрении представленных документов выявлено, что предельная отпускная цена на лекарственный препарат с торговым наименованием «Спрайсел» (регистрационное вышеуказанной дозировки упаковки удостоверение И регистрационного ЛСР-008175/10, удостоверения держатель владелец Сквибб лекарственного препарата «Бристол-Майерс Компани» (США): (первичная упаковка) «Бристол-Майерс Сквибб производитель, упаковщик Компани» (США); упаковщик (вторичная упаковка), организация, осуществляющая выпускающий контроль качества «Бристол-Майерс Сквибб С.р.Л.» (Италия)) 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 производителя лекарственного препарата. штрихового кола. 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.

А.Б. Кашеваров

Приложение: на 30 л.

А.А. Поликарпов, (499) 755-23-23, доб. 088-252