



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>

17.03.2016 № АК/16718/16

На № _____ от _____

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 необходимых и важнейших лекарственных препаратов (регистрационное удостоверение 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» вышеуказанной дозировки и упаковки (регистрационное удостоверение 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 «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



2016-25493(1)

89454

государственной регистрации предельной отпускной цены производителя на лекарственный препарат, в том числе **в части 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 30 л.



А.Б. Кашеваров

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