



ФЕДЕРАЛЬНАЯ  
АНТИМОНОПОЛЬНАЯ  
СЛУЖБА  
(ФАС России)  
ЗАМЕСТИТЕЛЬ  
РУКОВОДИТЕЛЯ

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

Министерство здравоохранения  
Российской Федерации

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

*21.03.2016 № АК/17345/16*

На № от

О возврате документов

В Федеральную антимонопольную службу письмом Минздрава России от 09.03.2016 № 20-4-4005271-с представлена на согласование предельная отпускная цена на следующий лекарственный препарат, включенный в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов (регистрационное удостоверение ЛС-001850, держатель или владелец регистрационного удостоверения лекарственного препарата «Байер Фарма АГ» (Германия); производитель (все стадии) «Берлимед С.А.» (Испания));

Уографин (МНН - Натрия амидотризоат), раствор для инъекций 760 мг/мл, 20 мл — ампулы (10) - пачки картонные в размере 1930,53 руб.

При рассмотрении представленных документов выявлено, что предельная отпускная цена на лекарственный препарат с торговым наименованием «Уографин» вышеуказанной дозировки и упаковки (регистрационное удостоверение ЛС-001850, держатель или владелец регистрационного удостоверения лекарственного препарата «Байер Фарма АГ» (Германия); производитель, упаковщик (первичная упаковка) «Берлимед С.А.» (Испания); упаковщик (вторичная упаковка), организация, осуществляющая выпускающий контроль качества ЗАО «ФармФирма «Сотекс» (Россия)) 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 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 39 л.



А.Б. Кашеваров

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

2016-25982(2)