



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
delo@fas.gov.ru <http://www.fas.gov.ru>

Министерство здравоохранения
Российской Федерации

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

11.02.2016 № АК/7998/16

На № _____ от _____

О возврате документов

В Федеральную антимонопольную службу письмом Минздрава России от 25.01.2016 № 20-4-4000199-с представлены на согласование следующие предельные отпускные цены на лекарственный препарат, включенный в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов (регистрационное удостоверение № ЛП-002755), держатель или владелец регистрационного удостоверения лекарственного препарата и организация, осуществляющая выпускающий контроль качества, ЗАО «Фарм-Синтез» (Россия), производитель (все стадии) «Рафарма» (Россия):

1. Кабецин (МНН — Капецитабин), таблетки, покрытые пленочной оболочкой, 150 мг, 60 шт., флаконы полимерные (1) — пачки картонные, в размере 1950,00 руб.

2. Кабецин (МНН — Капецитабин), таблетки, покрытые пленочной оболочкой, 500 мг, 120 шт., флаконы полимерные (1) — пачки картонные, в размере 9670,00 руб.

При рассмотрении представленных документов выявлено, что предельные отпускные цены на лекарственный препарат с торговым наименованием «Кабецин» вышеуказанных дозировок (регистрационное удостоверение № ЛП-002755, держатель или владелец регистрационного удостоверения лекарственного препарата и организация, осуществляющая выпускающий контроль качества, ЗАО «Фарм-Синтез» (Россия), производитель (все стадии) ООО «Компания «ДЕКО» (Россия) 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 производителя лекарственного препарата и 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 73 л.

 А.Б. Кашечиков

А.В. Замыслова,
(499) 755-23-23, доб. 088-738