



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](mailto:delo@fas.gov.ru) <http://www.fas.gov.ru>

11.02.2016 № АН/8049/16

На № \_\_\_\_\_ от \_\_\_\_\_

#### О возврате документов

В Федеральную антимонопольную службу письмом Минздрава России от 26.01.2016 № 20-4-4002125-с представлены на согласование следующие предельные отпускные цены на лекарственный препарат, включенный в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов (регистрационное удостоверение № ЛП-001947), держатель или владелец регистрационного удостоверения лекарственного препарата ООО «ИСТ-ФАРМ» (Россия), производитель (все стадии, включая выпускающий контроль качества) ООО «Фармасинтез-Тюмень» (Россия).

1. Маннитол (МНН — Маннитол), раствор для инфузий, 150 мг/мл, 250 мл — бутылки полиэтиленовые (1) — пачки картонные, в размере 78,31 руб.

2. Маннитол (МНН — Маннитол), раствор для инфузий, 150 мг/мл, 500 мл — бутылки полиэтиленовые (1) — пачки картонные, в размере 124,59 руб.

3. Маннитол (МНН — Маннитол), раствор для инфузий, 150 мг/мл, 250 мл, 1 — 96 бутылок, бутылки полиэтиленовые (1) — ящики картонные (для стационаров), в размере 78,31 руб.

4. Маннитол (МНН — Маннитол), раствор для инфузий, 150 мг/мл, 500 мл, 1 — 96 бутылок, бутылки полиэтиленовые (1) — ящики картонные (для стационаров), в размере 124,59 руб.

При рассмотрении представленных документов выявлено, что предельные отпускные цены на лекарственный препарат с торговым наименованием «Маннитол» вышеуказанных дозировок (регистрационное удостоверение № ЛП-001947, держатель или владелец регистрационного удостоверения лекарственного препарата, производитель (все стадии, включая выпускающий контроль качества)



ООО «ИСТ-ФАРМ» (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.**

Кроме того, рассмотрение вышеуказанного заявления в порядке, предлагаемом Минздравом России, может привести к необоснованному увеличению ранее зарегистрированных цен для воспроизведенного лекарственного препарата «Маннитол» в рамках одного регистрационного удостоверения на один и тот же лекарственный препарат в связи с применением пункта 16 Правил регистрации цен.

Приложение: на 50 л. + 1 диск

  
А.Б. Кашечиков

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