



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>

07.08 2015 № 1110/40802/15

На № _____ от _____

Министерство здравоохранения
Российской Федерации

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

РЕШЕНИЕ

об отказе в согласовании предельных отпускных цен производителей
на лекарственные препараты, включенные в перечень жизненно необходимых
и важнейших лекарственных препаратов

В соответствии с пунктом 6, подпунктом «б» пункта 11 Правил государственной регистрации 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), Федеральная антимонопольная служба рассмотрела документы, представленные письмом Минздрава России от 25.06.2015 № 20-4-487561-с, и приняла решение об отказе в согласовании предельных отпускных цен ОАО «Новосибхимфарм» (Россия) на следующие лекарственные препараты, включенные в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов:

Эуфиллин, раствор для внутривенного введения, 24 мг/мл, 5 мл – ампулы (10) /с ножом ампульным или скарификатором по необходимости/ - коробки картонные, в размере 57,52 руб.

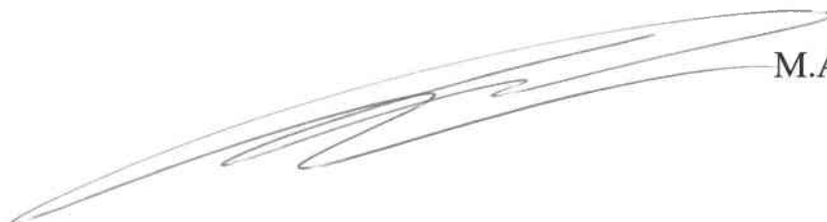
Предельная отпускная цена на указанный лекарственный препарат не согласовывается по следующим основаниям.

В настоящее время на данный лекарственный препарат зарегистрирована предельная отпускная цена. Заявленная производителем цена подана на перерегистрацию в соответствии с подпунктом «а» пункта 14 постановления Правительства Российской Федерации от 29 октября 2010 №865 «О государственном регулировании цен на лекарственные препараты, включенные в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов».



В соответствии с пунктом 6 Методики установления производителями лекарственных препаратов предельных отпускных цен на лекарственные препараты, включенные в перечень ЖНВЛП, утвержденной приказом Минздравсоцразвития России и ФСТ России от 03.11.2010 г. №961н/527-а (далее - Методика), предельная отпускная цена на лекарственный препарат при ее перерегистрации рассчитывается на основании данных об объемах отпуска лекарственного препарата, подготовленных в соответствии с приложением №1 к Методике. При анализе представленных данных установлено, что производителем не представлены данные об объемах отпуска данных лекарственных препаратов.

В соответствии с подпунктом «б» пункта 11 Правил неполнота представленных документов является основанием для отказа в согласовании государственной регистрации предельной отпускной цены производителя на лекарственный препарат.



М.А. Овчинников