

В Федеральную антимонопольную службу письмом Минздрава России от 29.06.2016 № 20-4-4015944-с представлены на согласование предельные отпускные цены на следующие лекарственные препараты, включенные в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов (регистрационное удостоверение ЛП-002600, держатель или владелец регистрационного удостоверения лекарственного препарата, пр., перв.уп., втор.уп., вып.к. — ЗАО «Северная звезда» (Россия)):

1. Аторвастатин-СЗ (МНН — Аторвастатин), таблетки покрытые пленочной оболочкой, 10 мг, 30 шт., - упаковки ячейковые контурные (2) — пачки картонные.
2. Аторвастатин-СЗ (МНН — Аторвастатин), таблетки покрытые пленочной оболочкой, 20 мг, 30 шт., - упаковки ячейковые контурные (2) — пачки картонные.
3. Аторвастатин-СЗ (МНН — Аторвастатин), таблетки покрытые пленочной оболочкой, 40 мг, 30 шт., - упаковки ячейковые контурные (2) — пачки картонные.
4. Аторвастатин-СЗ (МНН — Аторвастатин), таблетки покрытые пленочной оболочкой, 80 мг, 30 шт., - упаковки ячейковые контурные (2) — пачки картонные.
5. Аторвастатин-СЗ (МНН — Аторвастатин), таблетки покрытые пленочной оболочкой, 10 мг, 30 шт., - упаковки ячейковые контурные (3) — пачки картонные.
6. Аторвастатин-СЗ (МНН — Аторвастатин), таблетки покрытые пленочной оболочкой, 20 мг, 30 шт., - упаковки ячейковые контурные (3) — пачки картонные.
7. Аторвастатин-СЗ (МНН — Аторвастатин), таблетки покрытые пленочной оболочкой, 40 мг, 30 шт., - упаковки ячейковые контурные (3) — пачки картонные.
8. Аторвастатин-СЗ (МНН — Аторвастатин), таблетки покрытые пленочной оболочкой, 80 мг, 30 шт., - упаковки ячейковые контурные (3) — пачки картонные.

При рассмотрении представленных документов выявлено, что предельные отпускные цены на указанные лекарственные препараты с торговым наименованием «Аторвастатин-СЗ» (регистрационное удостоверение ЛП-002600, держатель или владелец регистрационного удостоверения лекарственного препарата, пр., перв.уп., втор.уп., вып.к. — ЗАО «Северная звезда» (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 штрихового кода, нанесенного на вторичную (потребительскую) упаковку лекарственного препарата, комплектности лекарственного препарата (при условии отсутствия изменения его количества во вторичной (потребительской) упаковке)**



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 заявленных цен по указанным лекарственным препаратам отсутствуют.

В связи с тем, что в письме Минздрава России от 29.06.2016 № 20-4-4015944-с представлены на согласование двенадцать предельных отпускных цен на лекарственные препараты, по четырем из которых ФАС России проводит экономический анализ, возврат в Минздрав России всего комплекта документов не представляется возможным.

Р.А. Петросян