

## 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 8 Правил государственной регистрации и перерегистрации устанавливаемых производителями лекарственных препаратов предельных отпускных цен 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 письмами Минздрава России от 03.04.2017 № 20-4-4040168-с, от 03.04.2017 № 20-4-4039370-с, и приняла решение об отказе в согласовании предельных отпускных цен, заявленных на перерегистрацию ООО «Озон» (Россия), на следующие лекарственные препараты, включенные в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов:

1. «Нифедипин» (МНН «Нифедипин»), таблетки, покрытые пленочной оболочкой, 10 мг, 50 шт., - упаковки ячейковые контурные (1) - пачки картонные, в размере 30,93 руб.

2. «Эналаприл» (МНН «Эналаприл»), таблетки, 20 мг, 10 шт., - упаковки ячейковые контурные (2) - пачки картонные, в размере 13,42 руб.

Предельные отпускные цены на указанные лекарственные препараты не согласовываются по следующим основаниям.

На основании пункта 10 Правил производителю указанных лекарственных препаратов направлен запрос от 21.04.2017 № АД/27100/17 в целях уточнения сведений, содержащихся в представленных документах, в том числе запрошены разъяснения по выявленным несоответствиям количества отгруженных лекарственных препаратов в представленном производителем реестре отгрузок и копиях товарных накладных, а также сведения по количеству отгруженных вышеуказанных лекарственных препаратов с приложением реестра отгрузок по прилагаемой форме (далее — Запрос).

ООО «Озон» письмом от 27.04.2017 исх. № 115 (вх. № 64336/17 от 27.04.2017) сообщено об отсутствии возможности представить информацию, указанную в Запросе, в установленные сроки в связи с недочётами программного обеспечения в ООО «Озон».

По состоянию на 10.05.2017 информация, указанная в Запросе, в адрес ФАС России не поступила.

В связи с вышеизложенным, в соответствии с подпунктом «б» пункта 13 Правил представление документов в неполном объеме и (или) неполнота содержащихся в них сведений является основанием для отказа в согласовании государственной регистрации предельной отпускной цены производителя на лекарственный препарат.



А.Б. Кашеваров