

О возврате документов

В Федеральную антимонопольную службу письмами Минздрава России от 24.10.2016 № 20-4-4025161-с и от 24.10.2016 № 20-4-4025164-с представлены на согласование предельные отпускные цены на следующий лекарственный препарат, включенный в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов (держатель или владелец регистрационного удостоверения лекарственного препарата, производство, первичная упаковка «Санофи Пастер С.А.» (Франция), вторичная упаковка ООО «Нанолек» (Россия)):

1. Пентаксим (вакцина для профилактики дифтерии и столбняка адсорбированная, коклюша ацеллюлярная, полиомиелита инактивированная, инфекции, вызываемой *Haemophilus influenzae* типа b конъюгированная) (МНН — Вакцина для профилактики дифтерии, коклюша, полиомиелита, столбняка и инфекций, вызываемых *Haemophilus influenzae* типа b), лиофилизат для приготовления суспензии для внутримышечного введения, 1 доза, 1 доза (1) - флаконы, 1 шт. / суспензия для внутримышечного введения, 0.5 мл (шприц + игла) 0.5 мл (1)/ (1) - пачка картонная, в размере 979,17 руб.

2. Пентаксим (вакцина для профилактики дифтерии и столбняка адсорбированная, коклюша ацеллюлярная, полиомиелита инактивированная, инфекции, вызываемой *Haemophilus influenzae* типа b конъюгированная) (МНН — Вакцина для профилактики дифтерии, коклюша, полиомиелита, столбняка и инфекций, вызываемых *Haemophilus influenzae* типа b), лиофилизат для приготовления суспензии для внутримышечного введения, 1 доза, 1 доза (1) - флаконы, 1 шт. / суспензия для внутримышечного введения, 0.5 мл (шприц) 0.5 мл (1) + (игла) (2)/ (1) - пачка картонная, в размере 979,17 руб.

При рассмотрении представленных документов выявлено, что предельная отпускная цена на лекарственный препарат с торговым наименованием «Пентаксим» вышеуказанных дозировок и количеством во вторичной (потребительской) упаковке, держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата, производства (все стадии) «Санофи Пастер С.А.» (Франция) с теми же номерами регистрационного удостоверения, зарегистрирована.

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, 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 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: 2 папки в 1 экз. + 4 диска

Р.А. Петросян