ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ О ПРЕКРАЩЕНИИ ДЕЙСТВИЙ (БЕЗДЕЙСТВИЯ), КОТОРЫЕ СОДЕРЖАТ ПРИЗНАКИ НАРУШЕНИЯ АНТИМОНОПОЛЬНОГО ЗАКОНОДАТЕЛЬСТВА

В лействиях (бездействии) Министерства связи наличием В здравоохранения Российской Федерации (место нахождения: Рахмановский пер., дом 3/25, г. Москва, 127994), выразившихся в неисполнении пункта 6^1 Правил ведения государственного реестра предельных отпускных цен производителей на лекарственные препараты, включенные в перечень жизненно необходимых и лекарственных важнейших препаратов, утвержденных постановлением Правительства Российской Федерации от 29.10.2010 № 865, в части невнесения изменений в реестровую запись о государственной регистрации предельной отпускной цены производителя на лекарственный препарат при изменении комплектности лекарственного препарата (при условии отсутствия изменения его количества во вторичной (потребительской) упаковке), признаков нарушения антимонопольного законодательства, предусмотренных пунктом 2 части 1 статьи 15 Федерального закона от 26.07.2006 № 135-ФЗ «О защите конкуренции», ФАС России на основании статьи 39¹ Федерального закона от 26.07.2006 № 135-ФЗ «О защите конкуренции» предупреждает о необходимости прекращения указанных (бездействия) рассмотрения Минздравом России действий путем представленных в Минздрав России заявлений держателей или владельцев регистрационных удостоверений лекарственных препаратов (уполномоченных ими лиц) о внесении изменений в реестровую запись о государственной регистрации предельной отпускной цены производителя на лекарственный препарат при изменении комплектности лекарственного препарата (при условии отсутствия изменения его количества во вторичной (потребительской) упаковке) и внесения соответствующих изменений в реестровую запись о государственной регистрации предельной отпускной цены производителя на лекарственный препарат по указанным заявлениям В соответствии cпунктом 6^{1} Правил отпускных государственного реестра предельных цен производителей лекарственные препараты, включенные в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов, утвержденных постановлением Правительства Российской Федерации от 29.10.2010 № 865, в срок до 13 января 2017 года.

О выполнении предупреждения сообщить в ФАС России в течение трех дней со дня окончания срока, установленного для его выполнения.



Временно исполняющий обязанности руководителя

А.Г. Цыганов