

## РЕШЕНИЕ

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

В соответствии с пунктами 8 и 21 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 письмом Минздрава России от 31.10.2017 № 20-4-4054044-с, и приняла решение об отказе в согласовании предельных отпускных цен держателю или владельцу регистрационного удостоверения лекарственного препарата Мерк Шарп и Доум Б.В. (Нидерланды) (производство готовой лекарственной формы и первичная упаковка Мерк Шарп и Доум (Великобритания), вторичная упаковка и организация, осуществляющая выпускающий контроль качества АО «АКРИХИН» (Россия)) на следующие лекарственные препараты, включенные в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов:

1. Ренитек (МНН — Эналаприл), таблетки 20 мг, 7 шт. - блистеры (2) - пачки картонные, в размере 102,22 руб.

2. Ренитек (МНН — Эналаприл), таблетки 10 мг, 7 шт. - блистеры (2) - пачки картонные, в размере 59,26 руб.

3. Ренитек (МНН — Эналаприл), таблетки 5 мг, 7 шт. - блистеры (2) - пачки картонные, в размере 52,94 руб.

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

В соответствии с пунктом 10 Правил в целях уточнения сведений, содержащихся в представленных документах, Федеральной антимонопольной службой был направлен запрос от 21.11.2017 № АК/81167/17.

В пределах установленного срока запрошенная документально оформленная информация в ответ на запрос ФАС России не поступила.

В связи с вышеизложенным, в соответствии с пунктом 10 Правил непредставление в пределах установленного срока запрошенной документально оформленной информации является основанием для отказа в согласовании государственной регистрации предельной отпускной цены производителя на лекарственный препарат.

А.Б. Кашеваров

