

В целях разъяснения процедуры согласования с Федеральной антимонопольной службой проектов решений органов исполнительной власти субъектов Российской Федерации об установлении и (или) изменении предельных размеров оптовых надбавок и предельных размеров розничных надбавок к фактическим отпускным ценам, установленным производителями лекарственных препаратов, на лекарственные препараты, включенные в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов (далее - Перечень ЖНВЛП), в соответствии с частью 1 статьи 63 Федерального закона от 12.04.2010 № 61-ФЗ «Об обращении лекарственных средств» ФАС России сообщает следующее.

В соответствии пунктом 1 Правил установления предельных размеров оптовых и предельных размеров розничных надбавок к фактическим отпускным ценам, установленным производителями лекарственных препаратов, включенных в Перечень ЖНВЛП, в субъектах Российской Федерации, утвержденных постановлением Правительства Российской Федерации от 29.10.2010 № 865, органы исполнительной власти субъектов Российской Федерации **принимают решения об установлении предельных размеров оптовых надбавок и предельных размеров розничных надбавок** к фактическим отпускным ценам, установленным производителями лекарственных препаратов, на лекарственные препараты, включенные в Перечень ЖНВЛП, после согласования проектов соответствующих решений с Федеральной антимонопольной службой.

Федеральная антимонопольная служба обращает внимание, что **не требует процедуры согласования с ФАС России:**

- принятие органами исполнительной власти субъектов Российской Федерации нормативных правовых актов об установлении и (или) изменении предельных размеров оптовых надбавок и предельных размеров розничных надбавок к фактическим отпускным ценам, установленным производителями лекарственных препаратов, на лекарственные препараты, включенные в Перечень ЖНВЛП, **не предусматривающих установление новых либо изменение действующих предельных размеров оптовых надбавок и предельных размеров розничных надбавок** к фактическим отпускным ценам производителей на лекарственные препараты, в случае если принятие таких нормативных правовых актов связано с приведением законодательства субъектов Российской Федерации в соответствие с законодательством Российской Федерации;

- принятие органами исполнительной власти субъектов Российской Федерации нормативных правовых актов, вносящих изменения юридико-технического (редакционного) характера **в действующие решения об**



установлении и (или) изменении предельных размеров оптовых надбавок и предельных размеров розничных надбавок к фактическим отпускным ценам, установленным производителями лекарственных препаратов, на лекарственные препараты, включенные в Перечень ЖНВЛП, и **не предусматривающих установление новых либо изменение действующих предельных размеров оптовых надбавок и предельных размеров розничных надбавок** к фактическим отпускным ценам производителей на лекарственные препараты.

Вместе с тем, органам исполнительной власти субъектов Российской Федерации, уполномоченным в области государственного регулирования цен и тарифов, необходимо направлять в адрес Федеральной антимонопольной службы (125993, г. Москва, ул. Садовая-Кудринская, д. 11, Д-242, ГСП-3) и на официальный электронный адрес ФАС России (delo@fas.gov.ru) копии всех принятых нормативных правовых актов, соответствующих вышеуказанным критериям, в срок, **не превышающий 1 месяца со дня их принятия.**

Руководитель

И.Ю. Артемьев