



ФЕДЕРАЛЬНАЯ
АНТИМОНОПОЛЬНАЯ
СЛУЖБА
(ФАС России)
ЗАМЕСТИТЕЛЬ
РУКОВОДИТЕЛЯ

Садовая Кудринская, 11
Москва, Д-242, ГСП-3, 125993
тел. (499) 755-23-23, факс (499) 755-23-24
delo@fas.gov.ru <http://www.fas.gov.ru>

штамп
регистрации

№ _____

На № _____ от _____

О порядке заполнения протокола
согласования цен

Субъектам обращения лекарственных
препаратов

Государственным органам,
осуществляющим контроль (надзор)
за применением цен на жизненно
необходимые и важнейшие
лекарственные препараты

Федеральная антимонопольная служба в связи с вступлением в силу 03.11.2020 постановления Правительства Российской Федерации от 31.10.2020 № 1771 «Об утверждении особенностей государственного регулирования предельных отпускных цен производителей на лекарственные препараты, включенные в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов, и внесении изменений в отдельные акты Правительства Российской Федерации» обращает внимание на следующее.

Пунктом 38(1) Правил государственной регистрации и перерегистрации предельных отпускных цен производителей на лекарственные препараты, включенные в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов (далее — перечень ЖНВЛП), утвержденных постановлением Правительства Российской Федерации от 29.10.2010 № 865 (в редакции постановления Правительства Российской Федерации от 31.10.2020 № 1771) (далее соответственно — Правила регистрации, постановление № 865), установлено, что при наличии в отношении одного лекарственного препарата решения Минздрава России о перерегистрации зарегистрированной предельной отпускной цены производителя на лекарственный препарат в соответствии с пунктом 30 Правил регистрации либо в соответствии с пунктом 38 Правил регистрации и решения Минздрава России об обязательной перерегистрации в 2019 - 2020 годах предельной отпускной цены производителя в соответствии с Правилами обязательной перерегистрации в 2019 - 2020 годах зарегистрированных предельных отпускных цен производителей на лекарственные препараты, включенные в перечень ЖНВЛП, утвержденными постановлением № 865, применению подлежит цена, перерегистрированная в соответствии с пунктом 30 либо пунктом 38 Правил регистрации.

В соответствии с пунктом 9 Правил формирования отпускных цен на лекарственные препараты, включенные в перечень ЖНВЛП, организациями оптовой



торговли, аптечными организациями, индивидуальными предпринимателями и медицинскими организациями, утвержденных постановлением № 865, реализация лекарственных препаратов организациями оптовой торговли, аптечными организациями, индивидуальными предпринимателями и медицинскими организациями осуществляется при наличии протокола согласования цен поставки лекарственных препаратов, составленного по форме согласно приложению (далее — Протокол согласования цен), за исключением лекарственных препаратов, которые не были включены в перечень ЖНВЛП на дату их приобретения указанными организациями и индивидуальными предпринимателями.

В связи с изложенным ФАС России разъясняет на следующее.

В соответствии с пояснением к графе 5 «Зарегистрированная предельная отпускная цена производителя» Протокола согласования цен организация оптовой торговли, которая приобрела лекарственный препарат у его производителя, указывает в графе 5 Протокола согласования цен зарегистрированную предельную отпускную цену производителя на лекарственный препарат на дату реализации лекарственного препарата производителем на территории Российской Федерации, при этом дата реализации этого лекарственного препарата производителем на территории Российской Федерации должна быть отражена этой организацией в графе 4 Протокола согласования цен.

В соответствии с примечанием к Протоколу согласования цен информация, указанная в графах 1 - 8 Протокола согласования цен организацией оптовой торговли, которая приобрела лекарственный препарат у производителя, указывается без изменений всеми оптовыми организациями, участвующими в реализации лекарственного препарата, в обязательном порядке.

Исходя из изложенного, а также в соответствии с пунктом 38(1) Правил регистрации при реализации производителем лекарственного препарата после даты перерегистрации Минздравом России зарегистрированной предельной отпускной цены производителя на лекарственный препарат в соответствии с пунктом 30 Правил регистрации либо в соответствии с пунктом 38 Правил регистрации, такая цена подлежит указанию в графе 5 Протокола согласования цен.

Место для подписи

А.В. Доценко

Исп. Улезкина Дарья Николаевна
тел.8(499)755-23-23 вн.088-643