РЕШЕНИЕ

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

В соответствии с пунктом 8 и подпунктом «а» пункта 19 Правил государственной регистрации перерегистрации устанавливаемых И 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 17.06.2016 № 20-4-4013697-с, и приняла решение об отказе в согласовании предельных отпускных цен ОАО «Синтез» (Россия), на перерегистрацию, на следующий лекарственный препарат, включенный в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов:

- 1. Ринорус (МНН Ксилометазолин), спрей назальный 0,05 %, 10 мл, флаконы пластиковые с насадкой распылителем (1) пачки картонные, в размере 59,73 руб.;
- 2. Ринорус (МНН Ксилометазолин), спрей назальный 0,05%, 20 мл, флаконы пластиковые с насадкой распылителем (1) пачки картонные, в размере 66,84 руб.;
- 3. Ринорус (МНН Ксилометазолин), спрей назальный 0,1%, 10 мл, флаконы пластиковые с насадкой распылителем (1) пачки картонные, в размере 62,56 руб.;
- 4. Ринорус (МНН Ксилометазолин), спрей назальный 0,1%, 20 мл, флаконы пластиковые с насадкой распылителем (1) пачки картонные, в размере 69,68 руб.

Предельные отпускные цены на указанный лекарственный препарат не согласовываются по следующим основаниям.

Согласно пункту 9 Методики расчета устанавливаемых производителями лекарственных препаратов предельных отпускных на цен лекарственные препараты, включенные в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов, при ИХ государственной регистрации перерегистрации, утвержденной постановлением Правительства Российской Федерации от 15 сентября 2015 г. № 979 (далее — Методика), предельная отпускная цена на лекарственный препарат нижнесреднего ценового сегмента до 500 рублей (включительно) при ее перерегистрации в случае, указанном в подпункте «а» пункта 19 Правил, подлежит увеличению:

а) в части цен на сырье и материалы, используемые при производстве конкретного лекарственного препарата, - пропорционально величине удорожания



стоимости сырья и материалов в структуре затрат на производство и реализацию лекарственного препарата, подтвержденной соответствующими контрактами со сроками действия, завершающимися не ранее чем через 6 месяцев со дня подачи заявления о регистрации или перерегистрации предельной отпускной цены производителя на лекарственный препарат, которое в равной степени влияет на зарегистрированные цены на все лекарственные препараты, отнесенные к одному международному непатентованному наименованию, фактической инфляции предшествующего календарного года учетом прогнозируемого уровня инфляции текущего года, установленного федеральным законом о федеральном бюджете на соответствующий финансовый год и плановый период.

б) в части накладных расходов — пропорционально величине увеличения указанных расходов в случае увеличения тарифов на электрическую энергию, тепловодоснабжение, водоснабжение и цен на топливо, подтвержденных соответствующими документами, которое равной степени В влияет зарегистрированные предельные отпускные цены на все лекарственные препараты, отнесенные к одному международному непатентованному наименованию, но не выше уровня фактической инфляции предшествующего календарного года с учетом прогнозируемого уровня инфляции текущего года, федеральным законом о федеральном бюджете на соответствующий финансовый год и плановый период.

В рамках проведения экономического анализа ФАС России выявлено, что в лекарственного препарата, формировании при отпускных цен, учитывается увеличение не только сырья, материалов и накладных расходов, связанных с производством и реализацией данного лекарственного препарата, но и увеличение общепроизводственных расходов, в том числе увеличение амортизационных отчислений, что противоречит пункту 9 Методики. Так же при расчетах отражены некорректные числовые значения на материалы «флаконы «насадка-распылитель», спрея» повлиявшие расчет себестоимости вышеуказанного лекарственного Рост препарата. зарегистрированных предельных отпускных цен на вышеуказанный препарат заявлен производителем в размере 20,13 %. При этом, из расчетов величины удорожания, представленных производителем, что следует, фактическое увеличение цен на сырьё и материалы, используемые при производстве вышеуказанного препарата, а также накладных расходов, составляет менее 20,13 %.

В связи с вышеизложенным, в соответствии с подпунктом «в» пункта 13 Правил превышение представляемой для государственной регистрации или перерегистрации предельной отпускной цены производителя на лекарственный препарат над ценой, рассчитанной в соответствии с Методикой, является основанием для отказа в согласовании государственной регистрации предельной отпускной цены производителя на лекарственный препарат.

Р.А. Петросян