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 утвержденных важнейших лекарственных препаратов, постановлением Правительства Российской Федерации от 29.10.2010 № 865 (далее - Правила), Федеральная антимонопольная служба рассмотрела документы, представленные письмом Минздрава России от 17.06.2016 № 20-4-4013327-с, и приняла решение об отказе в согласовании предельной отпускной цены ООО «Анжеро-Судженский химико — фармацевтический завод» (Россия), заявленной на перерегистрацию, на препарат, следующий лекарственный включенный перечень В необходимых и важнейших лекарственных препаратов:

Панкреатин (МНН — Панкреатин), таблетки покрытые кишечнорастворимой оболочкой, $25~\rm EД$, $10~\rm шт.$, - упаковки ячейковые контурные (6) — пачки картонные, в размере $50,08~\rm pyб$.

Предельная отпускная цена на указанный лекарственный препарат не согласовывается по следующим основаниям.

Согласно пункту 9 Методики расчета устанавливаемых производителями препаратов предельных отпускных лекарственных цен на лекарственные препараты, включенные в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов, при государственной регистрации ИΧ перерегистрации, утвержденной постановлением Правительства 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;
- б) в части накладных расходов пропорционально величине увеличения указанных расходов в случае увеличения тарифов на электрическую энергию, тепловодоснабжение, водоснабжение и цен на топливо.

В рамках проведения экономического анализа ФАС России выявлено, что в себестоимости лекарственного препарата, при формировании предельной отпускной цены, 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.

Кроме того рост зарегистрированной предельной отпускной цены на вышеуказанный препарат заявлен производителем в размере 20,1 %. При этом, из расчетов величины удорожания, представленных производителем в приложении N = 5 к Методике, следует, что фактическое увеличение цен на сырьё и материалы, используемые при производстве вышеуказанного препарата, а также накладных расходов, составляет менее 20,1%.

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