

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 подпунктом «в» пункта 19 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 письмами Минздрава России от 03.03.2017 № 20-4-4038020-с, № 20-4-4038018-с, от 10.03.2017 № 20-4-4037661-с, № 20-4-4037375-с, и приняла решение об отказе в согласовании предельных отпускных цен ОАО «Мосхимфармпрепараты» им. Н.А. Семашко» (Россия), заявленных на перерегистрацию, на следующие лекарственные препараты, включенные в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов:

1. Дротаверин форте (МНН — Дротаверин), таблетки, 80 мг, 10 шт., - упаковки ячейковые контурные (2) - пачки картонные, в размере 39,32 руб.

2. Фенорелаксан (МНН — Бромдигидрохлорфенилбензодиазепин), раствор для внутривенного и внутримышечного введения, 1 мг/мл, 1 мл — ампулы (10) / в комплекте с ножом ампульным или скарификатором, если необходим для ампул данного типа / коробки картонные, в размере 55,81 руб.

3. Тиамин хлорид (МНН — Тиамин), раствор для внутримышечного введения, 50 мг/мл, 1 мл, - ампулы (10) - / в комплекте с ножом ампульным или скарификатором / пачки картонные, в размере 17,87 руб.

4. Фуросемид (МНН — Фуросемид), раствор для внутривенного и внутримышечного введения, 10 мг/мл, 2 мл, - ампулы (5) - / в комплекте с ножом ампульным или скарификатором, если необходим для ампул данного типа / упаковки ячейковые контурные (2) - пачки картонные, в размере 14,49 руб.

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

При проведении экономического анализа ФАС России выявлено, что заявленные на перерегистрацию предельные отпускные цены на вышеуказанные лекарственные препараты выше рассчитанной в соответствии с пунктом 17 Методики расчета устанавливаемых производителями лекарственных препаратов предельных отпускных цен на лекарственные препараты, включенные в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов, при их государственной регистрации и перерегистрации, утвержденной постановлением Правительства Российской Федерации от 15.09.2015 № 979 (далее — Методика), допустимой величиной увеличения зарегистрированных предельных отпускных



цен, что противоречит пункту 16 Методики.

В связи с вышеизложенным, в соответствии с подпунктом «в» пункта 13 Правил превышение представленной 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 или перерегистрации предельной отпускной цены производителя на лекарственный препарат.

Р.А. Петросян