

О предельных отпускных ценах  
производителя на лекарственный  
препарат «Гепарин натрия»

Федеральная антимонопольная служба рассмотрела в соответствии с пунктом 41 особенностей обращения лекарственных препаратов для медицинского применения, которые предназначены для применения в условиях угрозы возникновения, возникновения и ликвидации чрезвычайной ситуации и для организации оказания медицинской помощи лицам, пострадавшим в результате чрезвычайных ситуаций, предупреждения чрезвычайных ситуаций, профилактики и лечения заболеваний, представляющих опасность для окружающих, заболеваний и поражений, полученных в результате воздействия неблагоприятных химических, биологических, радиационных факторов, утвержденных постановлением Правительства Российской Федерации от 03.04.2020 № 441 (далее — Особенности), документы, представленные письмами Минздрава России от 29.06.2020 № 20-0/700 и № 20-0/701 в отношении лекарственного препарата «Гепарин натрия», и сообщает следующее.

В силу требований пункта 37 Особеностей при выявлении Министерством промышленности и торговли Российской Федерации, Федеральной службой по надзору в сфере здравоохранения дефектуры либо отсутствия в обращении лекарственных препаратов, включенных в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов, в связи с ценообразованием на них указанные федеральные органы исполнительной власти представляют в течение 5 рабочих дней сведения, указанные в пункте 36 Особенностей, в Минздрав России по форме согласно приложению к Особенностям.

В соответствии с Федеральным законом «Об обращении лекарственных средств» лекарственные препараты - лекарственные средства в виде

лекарственных форм, применяемые для профилактики, диагностики, лечения заболевания, реабилитации, для сохранения, предотвращения или прерывания беременности.

Учитывая изложенное, а также тот факт, что перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов формируется по международным непатентованным наименованиям с указанием лекарственных форм, **анализ выявления дефектуры либо отсутствия в обращении необходимо проводить в отношении всего международного непатентованного наименования (далее - МНН) в соответствующих лекарственных формах.**

Согласно сведениям государственного реестра лекарственных средств, в Российской Федерации лекарственный препарат, соответствующий МНН «Гепарин натрия», в лекарственной форме «раствор для инъекций» и «раствор для внутривенного и подкожного введения» в дозировке «5 тыс. МЕ/мл» зарегистрирован **пятнадцатью** владельцами (или держателями) регистрационных удостоверений лекарственных препаратов.

Минздравом России представлены заявления от шести владельцев (или держателей) регистрационных удостоверений **(от четырех представлены ранее, по остальным девяти сведения от Минздрава России не представлены)**, в том числе от ОАО «Синтез» (Россия), заявленная цена для 5 ампул — **1 358,14 рублей** и  
ООО «Эллара», заявленная цена для 5 ампул — **1700,00 рублей**.

Согласно представленным во исполнение пункта 37 Особенностей Минпромторгом России документам (письмо от 11.06.2020 № ЦС-40520/19), **ввиду отсутствия информации о потребности в лекарственных препаратах, включенных в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов**, сведения о наличии дефектуры приведены на основе данных аналитических агентств о среднемесячном объеме государственных закупок для медицинских организаций и о среднемесячном объеме продаж для аптечных организаций, в соответствии с которыми лекарственный препарат, соответствующий МНН гепарин натрия, в медицинских организациях представлен во всех федеральных округах, а в аптечных организациях в 3 федеральных округах представлен в незначительном количестве.

Риски отсутствия в обращении лекарственного препарата «Гепарин натрия» связаны (согласно данным открытых источников) со вспышкой африканской чумы свиней в Китае, которая привела к кратному удорожанию стоимости свиной интенстинальной мукозы — сырья, необходимого для производства гепарина натрия.

Согласно представленным Минздравом России данным (письмо от 26.06.2020 №.20-0/691), в гражданский оборот на территории Российской Федерации поступило (в форме выпуска № 5):

в 2018 году — 2 584 754 упаковки (7 производителей);

в 2019 году — 2 552 859 упаковок (6 производителей);

в 2020 году — 617 741 упаковка (2 производителя).

То есть, исходя из сопоставимых данных 2018 и 2019 годов, количество поступивших в гражданский оборот упаковок за аналогичный период в 2020 году должно было составить более 1 млн. упаковок.

Также, согласно ранее представленной письмом Минздрава России от 20.05.2020 № 20-0/И/2-6832 информации, в Минздрав России поступают обращения медицинских организаций (например, НМИЦ онкологии им. Н.Н.Блохина Минздрава России) об отсутствии в обращении необходимого в том числе для проведения оперативных вмешательств лекарственного препарата с МНН «Гепарин натрия».

Представленные на согласование ОАО «Синтез» предельные отпускные цены на рассматриваемый лекарственный препарат соответствуют ранее согласованным ФАС России в соответствии с пунктом 41 Особенностей предельным отпускным ценам на этот же лекарственный препарат иных производителей.

Вместе с тем, представленная на согласование ООО «Эллара» предельная отпускная цена на рассматриваемый лекарственный препарат превышает ранее согласованные ФАС России в соответствии с пунктом 41 Особенностей предельные отпускные цены на этот же лекарственный препарат иных производителей более чем на 20 %.

При этом, документы, представленные вышеуказанными письмами Минздрава России в отношении лекарственного препарата «Гепарин натрия», снова не содержат информации от остальных владельцев (держателей) регистрационных удостоверений указанного лекарственного препарата, а также сведения об общей потребности в этом лекарственном препарате. Таким образом, установление заявленной ООО «Эллара» предельной отпускной цены на рассматриваемый лекарственный препарат может привести к необоснованному росту цен на отдельное торговое наименование и требует дополнительного обоснования.

Учитывая изложенное, **ФАС России принято решение о согласовании предельных отпускных цен производителя, заявленных на регистрацию ОАО «Синтез» (Россия), на лекарственный препарат «Гепарин» (МНН**

«Гепарин натрия»), раствор для инъекций, 5000 МЕ/мл, на срок, предусмотренный пунктом 42 Особенностей:

5 мл, флаконы (50) — коробки картонные, в размере — 13 521,40 рублей;

5 мл, флаконы (5), упаковки контурные пластиковые (поддоны) — пачки картонные, в размере — 1352,14 рублей;

5 мл, ампулы (5), упаковки ячейковые контурные — пачки картонные, в размере — 1358,14 рублей;

2 мл, ампулы (5), упаковки ячейковые контурные — пачки картонные, в размере — 566,61 рублей;

1 мл, ампулы (5), упаковки ячейковые контурные — пачки картонные, в размере — 287,22 рублей.

**ФАС России принято решение об отказе в согласовании предельной отпускной цены производителя, заявленной на регистрацию ООО «Эллара» (Россия), на лекарственный препарат «Гепарин натрия», раствор для внутривенного и подкожного введения 5000 МЕ/мл, 5 мл - ампулы (5) - пачки картонные, в размере 1700 рублей.**

В связи с отсутствием информации в отношении остальных владельцев (или держателей) регистрационных удостоверений лекарственного препарата «Гепарин натрия» ФАС России сообщает, что **настоящее решение о согласовании заявленной предельной отпускной цены производителя на вышеуказанный лекарственный препараты может быть пересмотрено в случае поступления в ФАС России дополнительных сведений, оказывающих влияние на результат настоящего решения.**

А.В. Доценко

