

Министерство здравоохранения
Российской Федерации

Рахмановский пер., 3/25,
г Москва, ГСП-4, 127994

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 13 и подпунктом «г» пункта 32 Правил государственной регистрации и перерегистрации предельных отпускных цен производителей 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 28.07.2021 № 20-4-4180490-с, от 16.08.2021 № 20-4-4180490-доп и приняла решение об отказе в согласовании предельной отпускной цены, заявленной на перерегистрацию АО «АВВА РУС» (Россия), на следующий лекарственный препарат, включенный в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов:

«Микразим» (МНН — «Панкреатин»), капсулы, 25000 ЕД, 10 шт - упаковки ячейковые контурные (5) - пачки картонные, в размере 655,12 руб.

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

При проведении экономического анализа ФАС России выявлено, что согласно представленным документам по приложению № 1 к Методике расчета предельных отпускных цен производителей на лекарственные препараты, включенные в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов, утвержденных постановлением Правительства Российской Федерации от 15.09.2015 № 979 (далее — Методика), расчет средневзвешенной отпускной цены произведен без учета требований пункта 45 и приложения № 11 к Методике.

В соответствии с пунктом 14 Правил ФАС России направлен запрос от 06.08.2021 № ТН/65715/21 о предоставлении информации, в том числе уточненные расчеты с учетом требований пункта 45 Методики и приложения № 11 к Методике для заявленного лекарственного препарата.

Вместе с тем, согласно документам, представленным на вышеуказанный запрос ФАС России, заявленная величина увеличения зарегистрированной предельной отпускной цены на вышеуказанный лекарственный препарат (3,13%) превышает допустимую (2,97%), что противоречит требованиям пункта 45 Методики.

В связи с вышеизложенным, в соответствии с подпунктом «г» пункта 19 Правил превышение представленной для государственной перерегистрации предельной отпускной цены производителя на лекарственный препарат над ценой, рассчитанной в соответствии с Правилами и Методикой, является основанием для отказа в согласовании государственной регистрации предельной отпускной цены производителя на лекарственный препарат.

Т.В. Нижегородцев

Исп. Барышникова А.В. тел.8(499)755-23-23

2021-109801