

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 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 письмом Минздрава России от 12.05.2017 № 20-4-4043738-с, и приняла решение об отказе в согласовании предельных отпускных цен ООО «МОСФАРМ» на следующие лекарственные препараты, включенные в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов:

1. Натрия хлорид (МНН — Натрия хлорид), раствор для инфузий, 0,9 %, 100 мл, - бутылки (1) — пачка картонная, в размере 16,61 руб.
2. Натрия хлорид (МНН — Натрия хлорид), раствор для инфузий, 0,9 %, 100 мл, - бутылки (36) — ящик картонный (для стационаров), в размере 598,00 руб.
3. Натрия хлорид (МНН — Натрия хлорид), раствор для инфузий, 0,9 %, 100 мл, - контейнер (1) — мешок полимерный, в размере 18,83 руб.
4. Натрия хлорид (МНН — Натрия хлорид), раствор для инфузий, 0,9 %, 100 мл, - контейнер (44) — ящик картонный (для стационаров), в размере 828,41 руб.

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

При проведении экономического анализа ФАС России выявлено, что в рамках одного регистрационного удостоверения лекарственного препарата при изменении количества лекарственного препарата во вторичной (потребительской) упаковке произошло увеличение стоимости одной лекарственной формы, что противоречит пункту 5 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).

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.

А.Б. Кашеваров