

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 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, Федеральная антимонопольная служба рассмотрела документы, представленные письмами Минздрава России от 02.10.2020 № 20-4-4148410-с и от 10.11.2020 № 20-4-4148411-доп, и приняла решение об отказе в согласовании предельных отпускных цен, заявленных на регистрацию ООО «ПФК «Алиум»» (Россия), на следующие лекарственные препараты, включенные в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов:

1. «Натрия хлорид» (МНН — «Натрия хлорид»), раствор для инфузий, 0.9%, 250 мл - флакон (10) - коробка картонная (для стационаров), в размере 223,72 руб.
2. «Натрия хлорид» (МНН — «Натрия хлорид»), раствор для инфузий, 0.9%, 200 мл - флакон (20) - коробка картонная (для стационаров), в размере 381,99 руб.
3. «Натрия хлорид» (МНН — «Натрия хлорид»), раствор для инфузий, 0.9%, 200 мл - флакон (10) - коробка картонная (для стационаров), в размере 190,99 руб.
4. «Натрия хлорид» (МНН — «Натрия хлорид»), раствор для инфузий, 0.9%, 400 мл - флакон (10) - коробка картонная (для стационаров), в размере 363,31 руб.

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

При проведении экономического анализа ФАС России выявлено превышение заявляемых предельных отпускных цен на вышеуказанные лекарственные препараты над ценами, рассчитанными в соответствии с требованиями подпункта «а» пункта 14 и пунктов 34-36 Методики расчета предельных отпускных цен производителей на лекарственные препараты, включенные в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов, утвержденной постановлением

Правительства Российской Федерации от 15.09.2015 № 979 (далее — Методика).

В соответствии с пунктом 14 Правил ФАС России направлен запрос от 23.10.2020 № ТН/92604/20 о предоставлении уточненных расчетов предельных отпускных цен в соответствии с вышеуказанными требованиями Методики.

Вместе с тем, уточненные заявленные предельные отпускные цены не приведены в соответствие с требованиями подпункта «а» пункта 14 для заявленного лекарственного препарата в форме выпуска «раствор для инфузий, 0.9%, 200 мл № 10 и № 20 и 400 мл №10» и пунктов 34-36 Методики для заявленного лекарственного препарата в форме выпуска «раствор для инфузий, 0.9%, 250 мл № 10», в том числе представленными на вышеуказанный запрос ФАС России документами.

В связи с изложенным, в соответствии с подпунктом «г» пункта 19 Правил, превышение представленной для государственной регистрации 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

