

РЕШЕНИЕ

о 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 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, Федеральная антимонопольная служба рассмотрела документы, представленные письмом Минздрава России от 10.09.2019 № 20-4-4109612-с, и приняла решение о согласовании предельных отпускных цен, заявленных на государственную регистрацию ООО «Авексима Сибирь» (Россия), на следующие лекарственные препараты, включенные в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов:

1. «МЕТФОРМИН АВЕКСИМА» (МНН - «Метформин»), таблетки, покрытые пленочной оболочкой, 500 мг, 10 шт., - контурная ячейковая упаковка (3) - пачка картонная, в размере 41,79 руб.;
2. «МЕТФОРМИН АВЕКСИМА» (МНН - «Метформин»), таблетки, покрытые пленочной оболочкой, 500 мг, 10 шт., - контурная ячейковая упаковка (6) - пачка картонная, в размере 109,58 руб.;
3. «МЕТФОРМИН АВЕКСИМА» (МНН - «Метформин»), таблетки, покрытые пленочной оболочкой, 850 мг, 10 шт., - контурная ячейковая упаковка (3) - пачка картонная, в размере 75,20 руб.;
4. «МЕТФОРМИН АВЕКСИМА» (МНН - «Метформин»), таблетки, покрытые пленочной оболочкой, 850 мг, 10 шт. - контурная ячейковая упаковка (6) - пачка картонная, в размере 141,86 руб.

ФАС России обращает внимание, что вступившим в силу с 07.06.2019 Федеральным законом от 06.06.2019 № 134-ФЗ «О внесении изменений в Федеральный закон «Об обращении лекарственных средств» в части государственного регулирования цен на лекарственные препараты, включенные в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов» в том числе внесены изменения в статью 61 Федерального закона от 12.04.2010 № 61-ФЗ «Об обращении

лекарственных средств». Пунктом 2 части 4 указанной статьи предусмотрено снижение цен для соответствующих воспроизведенных, биоаналоговых (биоподобных) лекарственных препаратов при снижении цен на референтный лекарственный препарат.

В этой связи ФАС России просит учесть, что в настоящее время проводится расследование по вопросу превышения зарегистрированных в России предельных отпускных цен производителя над минимальными ценами в зарубежных странах, включенных в перечень референтных стран, на референтный лекарственный препарат **«Глюкофаж» (МНН - «Метформин»)**, по итогам которого соответствующие цены будут снижены или отменены в случае, если будет установлено, что при регистрации предельных отпускных цен были представлены недостоверные сведения (пункт 40 Правил).

А.Ю. Цариковский