

## 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 и подпунктом «а» пункта 19 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 30.06.2016 № 20-4-4014594-с, и приняла решение об отказе в согласовании предельной отпускной цены ОАО «Новосибхимфарм» (Россия), заявленной на перерегистрацию, на следующий лекарственный препарат, включенный в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов:

Диклофенак (МНН – Диклофенак), раствор для внутримышечного введения, 25 мг/ мл, 3 мл - ампулы (10) / в комплекте с ножом ампульным или скарификатором, если необходим для ампул данного типа / коробки картонные, в размере 64,86 руб.

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

В рамках проведения экономического анализа Федеральной антимонопольной службой направлены запросы всем производителям лекарственного препарата с МНН - Диклофенак о наличии или отсутствии роста цен на сырье и материалы, необходимые при производстве соответствующего лекарственного препарата.

Из анализа представленных в ФАС России данных о росте цен на сырье и материалы, необходимые при производстве вышеуказанного лекарственного препарата, следует, что соответствующая величина роста цен подтверждена в меньшем размере по сравнению с величиной роста цен, заявленной в расчетах при формировании проекта предельной отпускной цены, заявленной на перерегистрацию ОАО «Новосибхимфарм».

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