## 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 производителей предельных ОТПУСКНЫХ цен лекарственные препараты, включенные перечень В жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов, утвержденных постановлением Правительства Российской Федерации от 29.10.2010 № 865 (далее – Правила, перечень ЖНВЛП), Федеральная антимонопольная служба рассмотрела документы, представленные письмом Минздрава России от 07.11.2023 № 25-7-4268975-с, и приняла решение об отказе в СОГЛАСОВАНИИ ПРЕДЕЛЬНЫХ ОТПУСКНЫХ ЦЕН, ЗАЯВЛЕННЫХ НА РЕГИСТРАЦИЮ ООО «МОСФАРМ» (Россия), на следующие лекарственные препараты, включенные в перечень ЖНВЛП:

- 1. «Натрия хлорид» (МНН «Натрия хлорид»), раствор для инфузий, 0.9%, 350 мл, контейнер (18) ящик картонный (для стационаров), в размере 549,00 руб.
- 2. «Натрия хлорид» (МНН «Натрия хлорид»), раствор для инфузий, 0.9%, 2500 мл, контейнер (2) ящик картонный (для стационаров), в размере 440,00 руб.

Предельные отпускные цены на указанный лекарственный препарат 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 Методики расчета предельных отпускных цен производителей на лекарственные препараты, включенные в перечень ЖНВЛП, утвержденной постановлением Правительства Российской Федерации от 15.09.2015 № 979 (далее – Методика).

В соответствии с пунктом 14 Правил ФАС России направлен запрос от 30.11.2023 № ТН/101071/23 о представлении уточненных расчетов заявляемых предельных отпускных цен на вышеуказанный лекарственный препарат с учетом требований подпункта «а» пункта 14 Методики.

В пределах установленного срока в соответствии с указанным запросом ФАС России информация не поступила.

В связи с вышеизложенным, в соответствии с подпунктами «б» и «г» пункта 19 Правил, превышение представляемой для государственной регистрации или 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