

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 и подпунктом «г» пункта 32 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 (далее — Правила), Федеральная антимонопольная служба рассмотрела документы, представленные письмом Минздрава России от 28.08.2020 № 20-4-4145609-с, и приняла решение об отказе в согласовании предельной отпускной цены, заявленной на перерегистрацию АО «Биннофарм» (Россия), на следующий лекарственный препарат, включенный в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов:

«Эритропоэтин» (МНН — «Эпоэтин бета»), раствор для внутривенного и подкожного введения, 2000 МЕ/мл, 1 мл, ампула (10) - пачка картонная, в размере 5 999,57 руб.

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

Согласно Федеральному закону от 02.12.2019 № 380-ФЗ «О федеральном бюджете на 2020 год и на плановый период 2021 и 2022 годов», прогнозируемый уровень инфляции на 2020 год составляет **3 %**.

В соответствии с пунктом 44 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), предельная отпускная цена производителя государства – члена Евразийского экономического союза на лекарственный препарат **подлежит перерегистрации в случае**, указанном в подпункте «г» пункта 32 Правил, **если средневзвешенная фактическая отпускная цена на лекарственный препарат** за период со дня государственной регистрации (последней перерегистрации) предельной отпускной цены, **была ниже зарегистрированной за этот период цены не более чем на**

прогнозируемой инфляции, установленный на текущий год Федеральным законом о федеральном бюджете на соответствующий финансовый год и плановый период.

Согласно сведениям, представленным по приложению № 1 к Методике, средневзвешенная фактическая отпускная цена заявленного лекарственного препарата за отчетный период **была ниже на 16 %** зарегистрированной на этот период цены, то есть **более чем** на прогнозируемый уровень инфляции, установленный на текущий год Федеральным законом о федеральном бюджете на соответствующий финансовый год и плановый период (**3 %**), что противоречит требованиям пункта 44 Методики.

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