

РЕШЕНИЕ

об отказе в согласовании предельных отпускных цен производителей
на лекарственные препараты, включенные в перечень жизненно необходимых
и важнейших лекарственных препаратов

В соответствии с пунктами 8 и 21 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 24.10.2016 № 20-4-4024725-с, и приняла решение об отказе в согласовании предельной отпускной цены, представленной для перерегистрации, Пабяницкий фармацевтический завод Польфа АО (Польша) на следующий лекарственный препарат, включенный в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов:

Бисептол (МНН — Ко-тримоксазол), таблетки, 480 мг, 14 шт., - блистеры (2) — пачки картонные, в размере 74,36 руб.

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

ФАС России в ходе экономического анализа была проведена проверка по определению зарегистрированной цены на препарат Бисептол в странах в соответствии с приложением № 4 к Методике расчета устанавливаемых производителями лекарственных препаратов предельных отпускных цен на лекарственные препараты, включенные в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов, при их государственной регистрации и перерегистрации, утвержденной постановлением Правительства Российской Федерации от 15.09.2015 № 979 (далее — Методика). На основании данных, содержащихся в официальном интернет-источнике установлено, что минимальная отпускная цена на данный препарат, исходя из стоимости одной лекарственной формы, в Республике Казахстан ниже заявленной на регистрацию предельной отпускной цены без учета расходов, связанных с таможенным оформлением.

Кроме того, ФАС России выявлено, что величина увеличения зарегистрированной предельной отпускной цены на вышеуказанный лекарственный препарат выше рассчитанной в соответствии с пунктом 24 Методики, допустимой величины увеличения зарегистрированной предельной отпускной цены, что противоречит пункту 23 Методики.

В связи с вышеизложенным, в соответствии с подпунктом «в» пункта 13 Правил превышение представленной 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 или перерегистрации предельной отпускной цены производителя на лекарственный

препарат.

А.Б. Кашеваров