

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 16.10.2020 № 20-4-4149409-с, и приняла решение об отказе в согласовании предельных отпускных цен, заявленных ООО «Авексима Сибирь» (Россия), на следующие лекарственные препараты, включенные в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов:

1. «Рингер» (МНН — «~»), раствор для инфузий, 200 мл, - контейнер (30) - ящики картонные (для стационаров), в размере 744,60 руб.
2. «Рингер» (МНН — «~»), раствор для инфузий, 250 мл, - контейнер (24) - ящики картонные (для стационаров), в размере 636,00 руб.

Предельные отпускные цены на указанные лекарственные препараты не согласовываются по следующим основаниям.

В связи с тем, что предельные отпускные цены на вышеуказанные лекарственные препараты относятся к ценовому сегменту свыше 500 рублей, такие цены могут быть перерегистрированы только в соответствии с подпунктом «г» пункта 32 Правил.

Заявленные величины увеличения зарегистрированных предельных отпускных цен (6,07 % и 6,08 %) не учитывают требования пунктов 43-45 Методики расчета предельных отпускных цен производителей 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), а также противоречат требованиям подпункта «г» пункта 32 Правил.

В соответствии с пунктом 14 Правил, ФАС России направлены запросы от 27.10.2020 № ПЗ/93316/20 и от 08.12.2020 № ТН/107304/20 о

представлении уточненных сведений, в том числе с учетом вышеуказанных требований Методики.

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

В связи с вышеизложенным, в соответствии с подпунктами «в» и «г» пункта 19 Правил непредставление сведений, предусмотренных пунктом 14 Правил, а также превышение представляемой для государственной перерегистрации предельной отпускной цены производителя на лекарственный препарат над ценой, рассчитанной в соответствии с Правилами и Методикой, являются основаниями для отказа в согласовании государственной перерегистрации предельной отпускной цены производителя на лекарственный препарат.

Т.В. Нижегородцев