

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 34 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 30.09.2021 № 20-4-4185037-с, и приняла решение об отказе в согласовании предельной отпускной цены, заявленной на перерегистрацию Ново Нордиск А/С (Дания), на следующий лекарственный препарат, включенный в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов:

«ГлюкаГен 1 мг ГипоКит» (МНН — «Глюкагон»), лиофилизат для приготовления раствора для инъекций, 1 мг, - флакон (1) - / в комплекте с растворителем (шприцы) 1 мл / пеналы пластиковые, в размере 613,37 руб.

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

При проведении экономического анализа ФАС России выявлено превышение заявляемой предельной отпускной цены на вышеуказанный лекарственный препарат над ценой, рассчитанной в соответствии с требованиями пункта 52 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), и приложения № 11 к Методике.

В соответствии с пунктом 14 Правил ФАС России направлен запрос от 12.10.2021 № ТН/86036/21 о предоставлении уточненных расчетов предельной отпускной цены с учетом требований пункта 52 Методики и приложения № 11 к Методике.

Представленными на вышеуказанный запрос ФАС России документами

заявленная предельная отпускная цена не приведена в соответствие с требованиями пункта 52 Методики и приложения № 11 к Методике.

В связи с вышеизложенным, в соответствии с подпунктом «г» пункта 19 Правил превышение представляемой 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