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 8 и подпунктом «а» пункта 19 Правил государственной производителями регистрации перерегистрации устанавливаемых лекарственных предельных ОТПУСКНЫХ лекарственные препаратов цен на 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 11.07.2016 № 20-4-4016844-с, и приняла решение об отказе в согласовании предельных отпускных цен ОАО «Ирбитский химфармзавод» (Россия), заявленных перерегистрацию, на следующие лекарственные на препараты, включенные в необходимых и важнейших перечень жизненно лекарственных препаратов:

- 1. Эуфиллин (МНН Аминофиллин), таблетки, 150 мг, 10 шт., упаковки ячейковые контурные (3) пачки картонные, в размере 10,13 руб.
- 2. Пирацетам (МНН Пирацетам), таблетки покрытые оболочкой, 0,2 г, 10 шт., упаковки ячейковые контурные (6) пачки картонные, в размере 35,62 руб.

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

В рамках проведения экономического анализа Федеральной антимонопольной службой направлены запросы всем производителям лекарственных препаратов с МНН Аминофиллин и Пирацетам о наличии или отсутствии роста цен на сырье и материалы, необходимые при производстве соответствующих лекарственных препаратов.

Из анализа представленных в ФАС России данных о росте цен на сырье и материалы, необходимые при производстве вышеуказанных лекарственных препаратов, следует, что соответствующие величины роста цен подтверждены в меньшем размере по сравнению с величинами роста цен, заявленными в расчетах при формировании проектов предельных отпускных цен, заявленных на перерегистрацию ОАО «Ирбитский химфармзавод».

В связи с вышеизложенным, в соответствии с подпунктом «в» пункта 13 Правил превышение представляемой 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 предельной отпускной цены производителя на лекарственный препарат.

А.Б. Кашеваров