РЕШЕНИЕ

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

и важнейших лекарственных препаратов

В соответствии с подпунктом «г» пункта 32 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 18.09.2019 № 20-4-4111676-с, и приняла решение об отказе в согласовании предельной отпускной цены, заявленной на перерегистрацию Государственным бюджетным учреждением здравоохранения «Челябинская областная станция переливания крови» (Россия), на следующий лекарственный препарат включенный в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов:

«Иммуноглобулин человека против клещевого энцефалита» (МНН - «Иммуноглобулин против клещевого энцефалита»), раствор для внутримышечного введения, 2 мл, ампулы (10) пачки картонные, в размере 8 463,00 руб.

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

В соответствии с пунктом 14 Правил Федеральной антимонопольной службой направлен запрос от 27.09.2019 № АЦ/84522/19 о предоставлении копий форм федерального статистического наблюдения № 2-ЛЕК (пром) «Сведения о производстве, отгрузке и ценах на лекарственные средства» за период истекший со дня государственной регистрации (последней перерегистрации) предельной отпускной цены на указанный лекарственный препарат по дату подачи в Минздрав России рассматриваемого заявления о перерегистрации.

В пределах установленного срока запрошенная ФАС России документально оформленная информация не поступила, в связи с чем, проведение экономического анализа заявленной предельной отпускной

цены производителя на указанный лекарственный препарат не представляется возможным.

В связи с вышеизложенным, в соответствии с пунктом 14 Правил, непоступление от держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата в установленный срок запрошенной документально оформленной информации является основанием для отказа в согласовании предельной отпускной цены производителя на лекарственный препарат.

А.Ю. Цариковский