

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 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 18.01.2019 № 20-4-4087864-с, и приняла решение об отказе в согласовании предельных отпускных цен, заявленных на регистрацию ООО «Велфарм», на следующий лекарственный препарат, включенный в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов:

1. Винпоцетин Велфарм (МНН — Винпоцетин), таблетки, 10 шт., - упаковки ячейковые контурные (1) - пачки картонные, в размере 67,91 руб.
2. Винпоцетин Велфарм (МНН — Винпоцетин), таблетки, 10 шт., - упаковки ячейковые контурные (2) - пачки картонные, в размере 135,82 руб.
3. Винпоцетин Велфарм (МНН — Винпоцетин), таблетки, 10 шт., - упаковки ячейковые контурные (3) - пачки картонные, в размере 203,73 руб.

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

При проведении экономического анализа ФАС России выявлено, что указанные предельные отпускные цены на лекарственный препарат превышают предельные отпускные цены на лекарственный препарат, рассчитанные в соответствии с пунктом 31 Методики 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).

В связи с вышеизложенным, в соответствии с подпунктом «г» пункта 19 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.Ю. Цариковский