

## 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 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 письмами Минздрава России от 30.11.2017 № 20-4-4057541-с, и приняла решение об отказе в согласовании, заявленных в вышеуказанном письме, 8 предельных отпускных цен ООО «Сфера-Фарм» (Россия) на лекарственные препараты, включенные в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов, «Раствор Рингера» (МНН - Натрия хлорида раствор сложный (Калия хлорид+Кальция хлорид+Натрия хлорид)), «Маннитол-СФ» (МНН - Маннитол).

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

При проведении экономического анализа ФАС России выявлено, что производителем завышены цены на сырье, используемое при производстве вышеуказанных лекарственных препаратов (включен налог на добавленную стоимость).

Кроме того, ФАС России в ходе проведения экономического анализа установлено, что рассчитанная заявителем рентабельность (в %) на вышеуказанные лекарственные препараты не соответствует пункту 12 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 «в» пункта 13 Правил превышение представленной 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 предельных отпускных цен производителя на лекарственный препарат.

