

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 01.09.2020 № 20-4-4144975-с, и приняла решение об отказе в согласовании предельных отпускных цен, заявленных на перерегистрацию Урсафарм Арцнаймиттель ГмбХ (Германия), на следующие лекарственные препараты, включенные в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов:

1. «Тимолол-пос» (МНН — «Тимолол»), капли глазные (без консерванта), 0.5 %, 10 мл - флакон-капельницы (1) - пачки картонные, в размере 231,91 руб.
2. «Гидрокортизон-Пос» (МНН — «Гидрокортизон»), мазь глазная, 1%, 2.5 г - тубы алюминиевые (1) - пачки картонные, в размере 119,60 руб.
3. «Гидрокортизон-Пос» (МНН — «Гидрокортизон»), мазь глазная, 2.5%, 2.5 г - тубы алюминиевые (1) - пачки картонные, в размере 149,72 руб.

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

Согласно Федеральному закону от 02.12.2019 № 380-ФЗ «О федеральном бюджете на 2020 год и на плановый период 2021 и 2022 годов», прогнозируемый уровень инфляции на 2020 год составляет **3 %**.

При проведении экономического анализа ФАС России выявлено, что согласно представленным документам средневзвешенная фактическая цена ввоза указанных лекарственных препаратов за отчетный период **была ниже** зарегистрированной на этот период цены более чем на прогнозируемый уровень инфляции (**-3,7 %**, **-3,3 %**, **-6,2 %** соответственно),

установленный на текущий год, что противоречит требованиям подпункта «б» пункта 50 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).

Также при проведении экономического анализа ФАС России установлено, что заявленные величины увеличения зарегистрированных предельных отпускных цен на вышеуказанные лекарственные препараты **(9,43 %, 128,99 %, 131,73 % соответственно)** превышают предельно допустимую величину увеличения **(не более 3 %)** зарегистрированной предельной отпускной цены в соответствии с требованиями пункта 34 Правил.

Кроме того, не представлены копии всех страниц таможенных деклараций на вышеуказанные лекарственные препараты (представлены только добавочные листы к декларациям на товары), за соответствующий отчетный период, определенный в соответствии с пунктом 37 Правил, что противоречит требованиям второго абзаца подпункта «д» пункта 35 Правил.

В связи с вышеизложенным, в соответствии с подпунктами «б» и «г» пункта 19 Правил представление документов не в полном объеме и (или) неполнота содержащихся в них сведений и 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

