

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 «а» пункта 32 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 14.10.2021 № 20-4-4187623-с, и приняла решение об отказе в согласовании предельных отпускных цен, заявленных на перерегистрацию ФКП «Армавирская биофабрика» (Россия), на следующие лекарственные препараты, включенные в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов:

1. «Эуфиллин» (МНН — «Аминофиллин»), раствор для внутривенного введения 24 мг/мл, 10 мл - ампулы (5) - /в комплекте с ножом ампульным или скарификатором, если необходим для ампул данного типа/ упаковки ячейковые контурные (2) - пачки картонные, в размере 28,62 руб.
2. «Эуфиллин» (МНН — «Аминофиллин»), раствор для внутривенного введения 24 мг/мл, 10 мл - ампулы (10) /в комплекте с ножом ампульным или скарификатором, если необходим для ампул данного типа/ пачки картонные, в размере 28,62 руб.

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

В соответствии с пунктом 39 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), предельная отпускная цена на лекарственный препарат подлежит увеличению на величину удорожания сырья и материалов и на величину изменения накладных расходов.

Вместе с тем, заявителем не представлены расчеты и документы, подтверждающие величину удорожания сырья, материалов и величину изменения накладных расходов, предусмотренные подпунктом «а» пункта 35 Правил. В соответствии с пунктом 14 Правил, ФАС России направлен запрос от 28.10.2021 № ТН/91943/21 о предоставлении уточненных документов и сведений.

Согласно представленным на вышеуказанный запрос документам и сведениям, расчеты, предусмотренные требованиями подпункта «а» пункта 35

Правил, представлены не в полном объеме и имеют противоречия в калькуляции

затрат на сырье и материалы (различные нормы расхода для одного и того же

лекарственного препарата документально не обоснованы), что противоречит

требованиям пункта 39 Методики.

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 Правилами и Методикой,

является основанием для отказа в согласовании государственной регистрации

предельной отпускной цены производителя на лекарственный препарат.

Т.В. Нижегородцев

