

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 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 письмами Минздрава России от 29.12.2021 № 25-7-4194991-с и от 08.02.2022 № 25-7-4194991-доп, и приняла решение об отказе в согласовании предельной отпускной цены, заявленной на регистрацию ОАО «Самарамедпром» (Россия), на следующий лекарственный препарат, включенный в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов:

«Этиловый спирт» (МНН – «Этанол»), раствор для наружного применения и приготовления лекарственных форм, 95%, 100 мл - флаконы (60) - коробки картонные (для стационаров) (с учетом всех штрих-кодов, нанесенных на вторичную (потребительскую) упаковку), в размере 1 553,78 руб.

Предельная отпускная цена на вышеуказанный лекарственный препарат не согласовывается по следующим основаниям.

При проведении экономического анализа ФАС России выявлено превышение заявляемой предельной отпускной цены на вышеуказанный лекарственный препарат над ценой, рассчитанной в соответствии с требованиями подпункта «а» пункта 14 и пунктов 34-36 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).

В соответствии с пунктом 14 Правил ФАС России направлен запрос от 18.01.2022 № ТН/2298/22 о представлении уточненных расчетов предельной отпускной цены с учетом вышеуказанных требований.

В пределах установленного срока предельная отпускная цена на вышеуказанный лекарственный препарат заявителем не приведена в соответствие с требованиями подпункта «а» пункта 14 и пунктов 34-36 Методики, в том числе документами, представленными в ответ на вышеуказанный запрос ФАС России.

В связи с изложенным, в соответствии с подпунктом «г» пункта 19 Правил, превышение представленной для государственной регистрации 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