## 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 лекарственные препараты, включенные В перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов, утвержденных постановлением Правительства Российской Федерации от 29.10.2010 № 865, Федеральная антимонопольная служба рассмотрела документы, представленные письмом Минздрава России от 16.05.2023 № 25-7-4249479-с, и приняла решение об отказе в согласовании предельной отпускной цены, заявленной на регистрацию АО «Брынцалов-А» (Россия), следующий лекарственный препарат, включенный жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов:

«Рифабутин-Ферейн» (МНН — «Рифабутин»), капсулы, 150 мг, 10 шт. - контурная ячейковая упаковка (5) - пачка картонная, в размере 3314,33 руб.

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

проведении экономического анализа ФАС России превышение заявляемой предельной отпускной цены на вышеуказанный лекарственный препарат над ценой, рассчитанной в соответствии с требованиями пунктов 34-36 и подпункта «а» пункта 14 Методики расчета предельных отпускных цен производителей на лекарственные препараты, необходимых включенные перечень жизненно И важнейших В препаратов, **УТВЕРЖДЕННОЙ** лекарственных постановлением Правительства Российской Федерации от 15.09.2015 № 979 (далее -Методика).

В соответствии с пунктом 14 Правил ФАС России направлен запрос от 05.06.2023 № ТН/44023/23 о предоставлении уточненного расчета предельной отпускной цены в соответствии с вышеуказанными требованиями Методики.

Вместе с тем, в пределах установленного срока, уточненные в соответствии с вышеуказанными требованиями Правил и Методики расчеты заявленной предельной отпускной цены заявителем не представлены.

В связи с вышеизложенным, в соответствии с подпунктами «в» и «г» пункта 19 Правил представленной государственной превышение ДΛЯ ИΛИ перерегистрации предельной ОТПУСКНОЙ регистрации цены производителя на лекарственный препарат над ценой, рассчитанной в соответствии с Правилами и Методикой, а также непредставление сведений, предусмотренных пунктом 14 Правил, является основанием для отказа в согласовании государственной регистрации предельной отпускной цены производителя на лекарственный препарат.

Т.В. Нижегородцев