

РЕШЕНИЕ

об отказе в согласовании предельных отпускных цен производителей на лекарственные препараты, включенные в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов

В соответствии с пунктами 8 и подпунктом «б» пункта 19 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 письмом Минздрава России от 18.05.2016 № 20-4-4011546-с, и приняла решение об отказе в согласовании предельных отпускных цен ООО «Альтфарм» (Россия), заявленных на перерегистрацию, на следующий лекарственный препарат, включенный в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов:

1. Парacetамол — Альтфарм (МНН - Парacetамол), суппозитории ректальные 50 мг, 5 шт. - контурные ячейковые упаковки (2) — пачки картонные, в размере 22,39 руб.
2. Парacetамол — Альтфарм (МНН - Парacetамол), суппозитории ректальные 100 мг, 5 шт. - контурные ячейковые упаковки (2) — пачки картонные, в размере 24,88 руб.
3. Парacetамол — Альтфарм (МНН - Парacetамол), суппозитории ректальные 250 мг, 5 шт. - контурные ячейковые упаковки (2) — пачки картонные, в размере 27,36 руб.
4. Парacetамол — Альтфарм (МНН - Парacetамол), суппозитории ректальные 500 мг, 5 шт. - контурные ячейковые упаковки (2) — пачки картонные, в размере 29,85 руб.

Предельные отпускные цены на указанный лекарственный препарат не согласовываются по следующим основаниям.

При проведении экономического анализа ФАС России выявлено, что рост зарегистрированных предельных отпускных цен на вышеуказанный препарат заявлен производителем в размере 6,4 %. При этом, из расчетов величины удорожания, предоставленных производителем, следует, что фактическое увеличение цен на сырьё и материалы, используемые при производстве вышеуказанного препарата, составляет менее 6,4 %.

В связи с вышеприведенным, в соответствии с подпунктом «в» пункта 13 Правил превышение представляемой 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 предельной отпускной цены производителя на лекарственный препарат.

А.Б. Кашеваров