

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 письмом Минздрава России от 20.07.2020 № 20-4-4142092-с, и приняла решение об отказе в согласовании предельных отпускных цен, заявленных на регистрацию держателем или владельцем регистрационного удостоверения ООО «Медпром Капитал» (Россия), производство (все стадии) ОАО НПО «ЭСКОМ» (Россия), на следующие лекарственные препараты, включенные в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов:

1. «Натрия хлорид» (МНН — «Натрия хлорид»), раствор для инфузий 0,9%, 200 мл - бутылка (32) - коробка картонная (для стационаров), в размере 842,62 рублей.
2. «Натрия хлорид» (МНН — «Натрия хлорид»), раствор для инфузий 0,9%, 100 мл - бутылка (40) - коробка картонная (для стационаров), в размере 759,04 рублей.

Заявленные предельные отпускные цены превышают цены, рассчитанные с учетом требований 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), что противоречит требованиям подпункта «а» пункта 10 Методики.

В соответствии с пунктом 14 Правил ФАС России направлен запрос от 06.08.2020 № АД/67330/20 о предоставлении уточненных расчетов предельных отпускных цен с учетом требований Методики.

В пределах установленного срока уточненные расчеты предельных отпускных цен на вышеуказанные лекарственные препараты, соответствующие требованиям Методики, держателем или владельцем регистрационного удостоверения не представлены.

В связи с изложенным, в соответствии с подпунктами «в» и «г» пункта 19 Правил, непредставление сведений и 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