

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 13 и 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 10.02.2020 № 20-4-4126581-с и приняла решение об отказе в согласовании предельной отпускной цены, заявленной на перерегистрацию ПАО «Красфарма» (Россия), на следующий лекарственный препарат, включенный в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов:

«Цефтриаксон» (МНН – «Цефтриаксон»), порошок для приготовления раствора для внутривенного и внутримышечного введения, 1 г, флакон (1) — пачка картонная, в размере 26,94 рублей.

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

В соответствии с пунктом 36 Правил, при перерегистрации предельной отпускной цены на лекарственный препарат производителя государства — члена Евразийского экономического союза в случаях, предусмотренных подпунктами «а» - «в» пункта 32 Правил, предельный уровень рентабельности не может превышать 30 процентов.

Согласно представленным документам, фактический уровень рентабельности вышеуказанного лекарственного препарата составляет 44,54 процентов, что противоречит требованиям пункта 36 Правил.

В этой связи, ФАС России направлен запрос от 22.02.2020 № АЦ13722/20 об уточнения сведений о фактическом уровне рентабельности с учетом требований пунктов 21 и 23 Методики расчета предельных отпускных цен производителей на лекарственные препараты, включенные в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов, при их государственной регистрации и перерегистрации, утвержденной

постановлением Правительства Российской Федерации от 15.09.2015 № 979 (далее — Методика). В пределах установленного срока запрошенная информация в ФАС России не поступила.

В связи с вышеизложенным, в соответствии с подпунктами «в» и «г» пункта 19 Правил превышение представленной для государственной регистрации или перерегистрации предельной отпускной 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.

А.В. Доценко