

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 19.05.2020 № 20-4-4136766-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:

«Цефуроксим» (МНН - «Цефуроксим»), порошок для приготовления раствора для внутривенного и внутримышечного введения, 750 мг, - флакон (1) - пачка картонная, в размере 112,46 рублей.

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

В соответствии с письмом ФГБУ «НЦЭСМП» Минздрава России от 14.05.2020 № 9528, представленным Минздравом России в комплекте документов, лекарственный препарат «Цефуроксим» (МНН - «Цефуроксим»), в лекарственной форме «порошок для приготовления раствора для внутривенного и внутримышечного введения, 750 мг» является воспроизведенным, референтным лекарственным препаратом для которого является лекарственный препарат «Зинацеф» (МНН - «Цефуроксим»), в лекарственной форме «порошок для приготовления раствора для внутривенного и внутримышечного введения, 250 мг, 750 мг, 1.5 г» (владелец или держатель регистрационного удостоверения — АО «ГлаксоСмитКляйн Трейдинг» (Россия), регистрационное удостоверение № П N015538/01 от 15.05.2009).

Вместе с тем, в соответствии с пунктом 31 Правил, заявленная к перерегистрации предельная отпускная цена воспроизведенного, биоаналогового (биоподобного) лекарственного препарата после

перерегистрации не может быть выше зарегистрированной предельной отпускной цены производителя на референтный лекарственный препарат, определенной в соответствии с 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).

ФАС России в ходе экономического анализа установлено, что заявленная к перерегистрации предельная отпускная цена на лекарственный препарат превышает зарегистрированную предельную отпускную цену производителя на референтный лекарственный препарат.

Кроме того, заявленная цена противоречит пункту 37 Методики, с учетом того что ПАО «Красфарма» заявлена на государственную перерегистрацию предельная отпускная цена на лекарственный препарат «Цефуроксим» (МНН - «Цефуроксим»), порошок для приготовления раствора для внутримышечного введения, 750 мг, - флаконы (1) / в комплекте с растворителем: лидокаин раствор для инъекций 10мг/мл (ампулы) 3.5 мл- 1шт. / - пачка картонная, в размере 86,29 рублей.

В связи с изложенным, в соответствии с подпунктом «г» пункта 19 Правил, превышение представляемой для государственной регистрации или перерегистрации 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.

А.В. Доценко