

## 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 21 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 14.03.2017 № 20-4-4038611-с, и приняла решение об отказе в согласовании предельных отпускных цен, представленных для перерегистрации, ООО «ВАЛЕАНТ» (Россия); пр., перв. уп., втор. уп. - Г.Л. Фарма ГмБХ (Австрия); вып. к. - Ланнахер Хайльмиттель ГмБХ (Австрия) на следующие лекарственные препараты, включенные в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов:

1. Тромбо АСС (МНН — Ацетилсалициловая кислота), таблетки покрытые кишечнорастворимой пленочной оболочкой, 50 мг, 14 шт., - блистеры (2) — пачки картонные, в размере 34,53 руб.
2. Тромбо АСС (МНН — Ацетилсалициловая кислота), таблетки покрытые кишечнорастворимой пленочной оболочкой, 50 мг, 20 шт., - блистеры (5) — пачки картонные, в размере 105,90 руб.

Предельные отпускные цены на указанные лекарственные препараты не согласовываются по следующим основаниям.

При проведении экономического анализа ФАС России выявлено, что величины увеличения зарегистрированных предельных отпускных цен на вышеуказанные лекарственные препараты выше рассчитанных в соответствии с пунктом 24 Методики расчета устанавливаемых производителями лекарственных препаратов предельных отпускных цен 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), допустимых величин увеличения зарегистрированных предельных отпускных цен, что противоречит пункту 23 Методики.

В связи с вышеизложенным, в соответствии с подпунктом «в» пункта 13 Правил превышение представленной 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 или перерегистрации предельной отпускной цены производителя на лекарственный

препарат.

А.Б. Кашеваров