

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, Федеральная антимонопольная служба рассмотрела документы, представленные письмами Минздрава России от 06.08.2020 № 20-4-4143853-с и от 06.08.2020 № 20-4-4143854-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 НПК «ЭСКОМ» (Россия), на следующие лекарственные препараты, включенные в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов:

1. «Новокаин» (МНН — «Прокаин»), раствор для инъекций, 2,5 мг/мл, 300 мл - бутылка (15) - коробка картонная (для стационаров), в размере 433,98 рублей.
2. «Новокаин» (МНН — «Прокаин»), раствор для инъекций, 5 мг/мл, 150 мл - бутылка (28) - коробка картонная (для стационаров), в размере 686,07 рублей.
3. «Новокаин» (МНН — «Прокаин»), раствор для инъекций, 5 мг/мл, 300 мл - бутылка (15) - коробка картонная (для стационаров), в размере 451,07 рублей.

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

В соответствии с подпунктом «а» пункта 14 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), в случае если в рамках одного регистрационного удостоверения лекарственного препарата зарегистрированы

предельные отпускные цены на воспроизведенный лекарственный препарат с такой же лекарственной формой и дозировкой (концентрацией, активностью в единицах действия), предлагаемая к государственной регистрации предельная отпускная цена на воспроизведенный лекарственный препарат не может превышать **стоимость одной лекарственной формы воспроизведенного лекарственного препарата, рассчитанную исходя из среднего арифметического значения последних зарегистрированных цен на ближайšie смежные количества** лекарственных форм во вторичной потребительской упаковке заявляемого лекарственного препарата и умноженную на количество лекарственных форм во вторичной потребительской упаковке заявляемого воспроизведенного лекарственного препарата.

При проведении экономического анализа выявлено, что заявляемые предельные отпускные цены на вышеуказанные лекарственные препараты превышают цены, рассчитанные с учетом требований подпункта «а» пункта 14 Методики.

В соответствии с пунктом 14 Правил ФАС России направлен запрос от 25.08.2020 № ТН/72972/20 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, заявителем не представлены, в том числе письмами от 27.08.2020 № № 76/05; 75/05, представленными в ответ на вышеуказанный запрос ФАС России.

В связи с изложенным, в соответствии с подпунктом «г» пункта 19 Правил, 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.

