

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 подпунктом «а» пункта 19 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 02.11.2016 № 20-4-4025084-с, и приняла решение об отказе в согласовании предельных отпускных цен ООО «Фармтехнология» (Республика Беларусь), заявленных на перерегистрацию, на следующие лекарственные препараты, включенные в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов:

1. Амброксол (МНН – Амброксол), сироп, 15 мг/5 мл, 100 мл, - флаконы пластмассовые (1)/в комплекте со стаканом дозировочным/ — пачки картонные, в размере 83,40 руб.
2. Амброксол (МНН – Амброксол), сироп, 15 мг/5 мл, 150 мл, - флаконы пластмассовые (1)/в комплекте со стаканом дозировочным/ — пачки картонные, в размере 125,20 руб.
3. Амброксол (МНН – Амброксол), сироп, 30 мг/5 мл, 100 мл, - флаконы пластмассовые (1)/в комплекте со стаканом дозировочным/ — пачки картонные, в размере 93,00 руб.
4. Амброксол (МНН – Амброксол), сироп, 30 мг/5 мл, 150 мл, - флаконы пластмассовые (1)/в комплекте со стаканом дозировочным/ — пачки картонные, в размере 139,50 руб.

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

При проведении экономического анализа ФАС России выявлено, что заявленный рост зарегистрированных предельных отпускных цен на вышеуказанные препараты превышает величину удорожания, представленную производителем в приложении № 5 к Методике 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 сентября 2015 г. № 979 (далее — Методика).

Так, согласно пункту 9 Методики предельная отпускная цена на лекарственный

препарат нижнесреднего ценового сегмента до 500 рублей (включительно) при ее перерегистрации в случае, указанном в подпункте «а» пункта 19 Правил, подлежит увеличению:

- а) в части цен на сырье и материалы, используемые при производстве конкретного лекарственного препарата, - пропорционально величине удорожания стоимости сырья и материалов в структуре затрат на производство и реализацию лекарственного препарата;
- б) в части накладных расходов — пропорционально величине увеличения указанных расходов в случае увеличения тарифов на электрическую энергию, теплоснабжение, водоснабжение и цен на топливо.

В рамках проведения экономического анализа ФАС России выявлено, что в себестоимости вышеуказанных лекарственных препаратов, при формировании предельных отпускных цен, учитывается увеличение не только сырья, материалов и накладных расходов, связанных с производством и реализацией данного лекарственного препарата, но и увеличение общепроизводственных расходов, в том числе увеличение амортизационных отчислений, что противоречит пункту 9 Методики.

Кроме того, выявлено что срок действия договора от 04 января 2016 г. № 01-3/3 истекает 31 декабря 2016 г. Таким образом, срок действия данного договора не соответствует требованиям пунктов 9 и 13 Методики.

В связи с вышеизложенным, в соответствии с подпунктом «в» пункта 13 Правил превышение представляемой 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 предельной отпускной цены производителя на лекарственный препарат.

Р.А. Петросян