

## 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 «б» 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 18.05.2016 № 20-4-4011544-с, и приняла решение об отказе в согласовании предельной отпускной цены ООО «Альтфарм» (Россия), заявленной на перерегистрацию в соответствии с подпунктом «б» пункта 19 Правил, на следующий лекарственный препарат, включенный в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов:

Ибупрофен для детей (МНН — Ибупрофен), суппозитории ректальные 60 мг, 5 шт. - контурные ячейковые упаковки (2) — пачки картонные, в размере 56,47 руб.

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

При проведении экономического анализа ФАС России выявлено, что рост зарегистрированной предельной отпускной цены на вышеуказанный препарат заявлен производителем в размере 6,4 %. При этом, из расчетов величины удорожания, представленных производителем, следует, что фактическое увеличение цен на сырьё и материалы, используемые при производстве вышеуказанного препарата, составляет менее 6,4 %.

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.

А.Б. Кашеваров