

## 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 05.05.2016 № 20-4-4010230-с, и приняла решение об отказе в согласовании предельных отпускных цен ООО «МОСФАРМ» (Россия), заявленных на перерегистрацию, на следующие лекарственные препараты, включенные в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов:

1. Глюкоза (МНН – Декстроза), раствор для инфузий 5%, 200 мл — бутылки (1) — пачки картонные в размере 22,54 руб.

2. Глюкоза (МНН – Декстроза), раствор для инфузий 5%, 400 мл — бутылки (1) — пачки картонные в размере 26,87 руб.

3. Глюкоза (МНН – Декстроза), раствор для инфузий 5%, 200 мл — бутылки (28) — ящики картонные (для стационаров) в размере 631,01 руб.

4. Глюкоза (МНН – Декстроза), раствор для инфузий 5%, 400 мл — бутылки (15) — ящики картонные (для стационаров) в размере 403,02 руб.

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

Из расчетов величины удорожания, представленных 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 15.09.2015 № 979 (далее — Методика), следует, что величина фактического увеличения цен на сырьё и материалы, используемые при производстве вышеуказанных лекарственных препаратов, а также накладных расходов менее величины роста зарегистрированных предельных отпускных цен на данные лекарственные препараты.

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.