



ФЕДЕРАЛЬНАЯ  
АНТИМОНОПОЛЬНАЯ  
СЛУЖБА  
(ФАС России)

ЗАМЕСТИТЕЛЬ  
РУКОВОДИТЕЛЯ

Садовая Кудринская, 11  
Москва, Д-242, ГСП-3, 125993  
тел. (499) 755-23-23, факс (499) 755-23-24  
[delo@fas.gov.ru](mailto:delo@fas.gov.ru) <http://www.fas.gov.ru>

13.10.2015 № АК/56045/15

На № \_\_\_\_\_ от \_\_\_\_\_

Министерство здравоохранения  
Российской Федерации

Рахмановский пер., д. 3/25,  
г. Москва, ГСП-4, 127994

### 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 6, подпунктом «в» пункта 11 Правил государственной регистрации 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 (далее - Правила), Федеральная антимонопольная служба рассмотрела документы, представленные письмом Минздрава России от 03.09.2015 № 20-4-490279-с, и приняла решение об отказе в согласовании предельной отпускной цены на следующий лекарственный препарат, включенный в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов:

НовоМикс 30 Пенфилл (Инсулин аспарт двухфазный), суспензия для подкожного введения 100 ЕД/мл, 3 мл – картриджи (5) – пачки картонные в размере 1451,87 руб., пр., перв.уп. – Ново Нордиск А/С – Дания; втор.уп., вып. к. – ООО «Ново Нордиск» - Россия.

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

В соответствии со статьей 58 Таможенного кодекса Таможенного союза, принятого Решением Межгосударственного Совета ЕврАзЭС на уровне глав государств от 27.11.2009 №17, страной происхождения товаров считается страна, в которой товары были полностью произведены или подвергнуты достаточной обработке (переработке) в соответствии с критериями, установленными таможенным законодательством таможенного союза. Определение страны происхождения товаров осуществляется в соответствии с международными




договорами государств – членов таможенного союза, регулируемыми правилами определения страны происхождения товаров.

Согласно пункту 2.4 Соглашения Правительств государств – участников стран СНГ от 20.11.2009 «О Правилах определения страны происхождения товаров в Содружестве Независимых Государств», в случае участия в производстве товара третьих стран, помимо государств – участников Соглашения, страна происхождения товара определяется в соответствии с критерием достаточной обработки/переработки товара. При этом, основным условием критерия достаточной обработки/переработки является изменение товарной позиции по ТНВЭД на уровне хотя бы одного из первых четырех знаков.

ФАС России направила запрос ООО «Ново Нордиск» от 28.09.2015 № АК/52562/15 по коду ТНВЭД на ин-балк и код ТНВЭД на готовый вышеуказанный лекарственный препарат. ООО «Ново Нордиск» письмом от 06.10.2015 № 546 в ФАС России представлена информация, что код ТНВЭД на ин-балк совпадает с кодом ТНВЭД на готовый лекарственный препарат.

В связи с вышеизложенным, лекарственный препарат НовоМикс 30 Пенфилл является препаратом иностранного производства и, согласно Правилам, предельная отпускная цена на указанный препарат не подлежит перерегистрации.

В соответствии с подпунктом «в» пункта 11 Правил превышение представляемой для государственной регистрации предельной отпускной цены производителя на лекарственный препарат над ценой, рассчитанной в соответствии с Методикой установления производителями лекарственных препаратов предельных отпускных цен на лекарственные препараты, включенные в перечень ЖНВЛП, утвержденной приказом Минздравсоцразвития России и ФСТ России от 03.11.2010 № 961н/527-а, является основанием для отказа в согласовании государственной регистрации предельной отпускной цены производителя на лекарственный препарат.



А.Б. Кашеваров

А.А. Поликарпов, (495) 620-51-30