



ФЕДЕРАЛЬНАЯ
АНТИМОНОПОЛЬНАЯ
СЛУЖБА
(ФАС России)

СТАТС-СЕКРЕТАРЬ –
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 <http://www.fas.gov.ru>

Министерство здравоохранения
Российской Федерации

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

02.10.2015 № *МФ 60537/15*

На № _____ от _____

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 8, подпунктом «в» пункта 13 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 29.09.2015 № 20-4-493591-с, и приняла решение об отказе в согласовании предельных отпускных цен ОАО «Нижфарм» (Россия), заявленные на перерегистрацию, исходя из установленного федеральным законом о федеральном бюджете на соответствующий финансовый год и на плановый период прогнозируемого уровня инфляции, на следующие лекарственные препараты, включенные в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов:

1. Меморель (МНН — Мемантин), таблетки, покрытые пленочной оболочкой, 10 мг, 10 шт. - упаковки ячейковые контурные (3) — пачки картонные, производство и первичная упаковка «Билим Илач Санайии ве Тиджарет А.Ш.» - (Турция), вторичная упаковка ООО «Скопинский фармацевтический завод» - (Россия), в размере 892,55 руб.

2. Меморель (МНН — Мемантин), таблетки, покрытые пленочной оболочкой, 10 мг, 10 шт. - упаковки ячейковые контурные (9) — пачки картонные, производство и первичная упаковка «Билим Илач Санайии ве Тиджарет А.Ш.» - (Турция), вторичная упаковка ООО «Скопинский фармацевтический завод» - (Россия) в размере 2 231,38 руб.



2015-98368(4)

131139

Предельные отпускные цены на указанные лекарственные препараты не согласовываются 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, регулирующими правила 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 АО «Нижфарм» от 20.10.2015 № АК/57704/15 по предоставлению кода ТНВЭД на ин-балк и на готовый лекарственный препарат.

АО «Нижфарм» письмом от 23.10.2015 № 05/3-59 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 Меморель является препаратом иностранного производства и, согласно Правилам, предельная отпускная цена на указанный препарат не подлежит перерегистрации.

В соответствии с подпунктом «в» пункта 13 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, действующей в период проведения ФАС России экономического анализа, является основанием для отказа в согласовании государственной регистрации предельной отпускной цены производителя на лекарственный препарат.



А.Ю. Цариковский

А.В. Замыслова, 8 (499) 755-23-23т доб. 088-738

2015-98368(4)