



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>

03.11.2015 № 118/61400/15

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 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 30.09.2015 № 20-4-493681-с, и приняла решение об отказе в согласовании предельной отпускной цены АО «Кевельт» (Республика Эстония) на следующий лекарственный препарат, включенный в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов:

Простенонгель (МНН — Динопростон), гель интрацервикальный 1 мг/3,5 г (доза), 1 доза, 3,5 г — шприцы /в комплекте с катетером стерильным/ - пачки картонные, в размере 1 242,42 рублей.

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

На основании пункта 8 Правил (в редакции, действовавшей до 1 октября



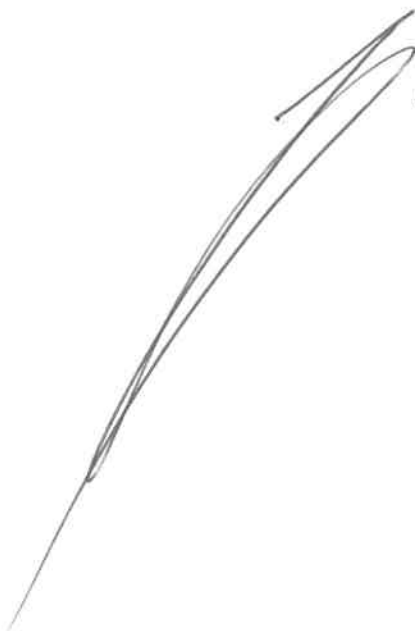
2015-99813(2)

116448

2015 года) производителю указанных лекарственных препаратов направлен запрос от 12.10.2015 № АК/55758/15 в целях уточнения сведений, содержащихся в представленных документах, а именно документальное подтверждение отпускных цен производителя в государстве производителя и других государствах, где зарегистрирован вышеуказанный лекарственный препарат всех зарегистрированных дозировок и упаковок, а также документальное подтверждение транспортных расходов. В ответ на запрос, направленный письмом от 19.10.2015 № 421, представитель производителя в части подтверждения транспортных расходов представил коммерческое предложение, при этом доля сборов за таможенное оформление и транспортные расходы составила 16 % от себестоимости лекарственного препарата. Иного документального подтверждения транспортных расходов не представлено.

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.С. Молочникова,
8 (499) 755-23-23 доб. 088-738



А.Ю. Цариковский