



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

31.07.2015 № АВ/39269/15

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 «б» пункта 11 Правил государственной регистрации предельных отпускных цен производителей на лекарственные препараты, включенные в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов (далее - Правила), утвержденных постановлением Правительства Российской Федерации от 29.10.2010 № 865, Федеральная антимонопольная служба рассмотрела документы, представленные письмом Минздрава России от 26.06.2015 № 20-4-484980-с, и приняла решение об отказе в согласовании предельной отпускной цены ЗАО «Фармцентр ВИЛАР» - (Россия) на следующий лекарственный препарат, включенный в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов:

Аллапинин, таблетки 25 мг, 10 шт. – упаковки ячейковые контурные (2) – пачки картонные, в размере 274,80 руб.


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

На основании пункта 8 Правил производителю указанного лекарственного препарата направлен запрос от 01.07.2015 № 3-524 в целях уточнения сведений, содержащихся в представленных документах. Вместе с тем ответ ЗАО «Фармцентр ВИЛАР», направленный письмом от 17.07.2015 № 2-188, содержит информацию о затратах по статьям «Материалы» и «Сырье» (графы № 6 и № 7 Приложения № 2 к Методике 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, (далее - Методика), связанных с производством указанного лекарственного препарата, оформленную ненадлежащим образом (не заверенные печатью организации и подписью руководителя организации) при том, что доля данных затрат составляет более 65 % от себестоимости препарата, в связи с чем провести экономический анализ заявленной к регистрации цены в соответствии с Методикой не представляется возможным.

В соответствии с подпунктом «б» пункта 11 Правил неполнота представленных документов является основанием для отказа в согласовании государственной регистрации предельной отпускной цены производителя на лекарственный препарат.



А.Ю. Цариковский

А.В. Замылова,
(495) 620-51-30