

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 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 08.07.2016 № 20-4-4015822-с, и приняла решение об отказе в согласовании предельных отпускных цен ОАО «Ирбитский химфармзавод» (Россия), заявленных на перерегистрацию, на следующие лекарственные препараты, включенные в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов:

1. Галоперидол (МНН – Галоперидол), таблетки, 1,5 мг, 10 шт., - упаковки ячейковые контурные (5) — пачки картонные, в размере 18,73 руб.

2. Галоперидол (МНН – Галоперидол), таблетки, 5 мг, 10 шт., - упаковки ячейковые контурные (5) — пачки картонные, в размере 30,78 руб.

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

В рамках проведения экономического анализа Федеральной антимонопольной службой направлены запросы всем производителям лекарственного препарата с МНН Галоперидол о наличии или отсутствии роста цен на сырье и материалы, необходимые при производстве соответствующего лекарственного препарата.

Из анализа представленных в ФАС России данных о росте цен на сырье и материалы, необходимые при производстве вышеуказанного лекарственного препарата, следует, что соответствующая величина роста цен подтверждена в меньшем размере по сравнению с величиной роста цен, заявленной в расчетах при формировании проекта предельной отпускной цены, заявленной на перерегистрацию ОАО «Ирбитский химфармзавод».

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.



