

## РЕШЕНИЕ

об отказе в согласовании предельных отпускных цен производителей на лекарственные препараты, включенные в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов

В соответствии с пунктами 8 и 21 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 03.10.2016 № 20-4-4022567-с, и приняла решение об отказе в согласовании предельных отпускных цен, представленных на перерегистрацию, ООО «ВАЛЕАНТ» (Россия); пр., перв. уп., втор. уп. - Г.Л. Фарма ГмбХ (Австрия); вып. к. - Ланнахер Хайльмиттель ГмбХ (Австрия), на следующие лекарственные препараты, включенные в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов:

1. Тромбо АСС (МНН — Ацетилсалициловая кислота), таблетки покрытые кишечнорастворимой пленочной оболочкой, 50 мг, 14 шт., - блистеры (2) — пачки картонные, в размере 34,98 руб.

2. Тромбо АСС (МНН — Ацетилсалициловая кислота), таблетки покрытые кишечнорастворимой пленочной оболочкой, 50 мг, 20 шт., - блистеры (5) — пачки картонные, в размере 107,16 руб.

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

ФАС России в ходе экономического анализа проведена проверка по определению зарегистрированных цен на лекарственный препарат «Тромбо АСС» в странах в соответствии с приложением № 4 к Методике расчета устанавливаемых производителями лекарственных препаратов предельных отпускных цен на лекарственные препараты, включенные в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов, при их государственной регистрации и перерегистрации, утвержденной постановлением Правительства Российской Федерации от 15.09.2015 № 979 (далее — Методика). На основании данных, содержащихся в официальном интернет-источнике, ФАС России установлено, что минимальная отпускная цена на данный препарат в Республике Казахстан ниже заявленных на регистрацию предельных отпускных цен без учета расходов, связанных с таможенным оформлением.

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.

Р.А. Петросян