

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 пунктом 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 17.10.2016 № 20-4-4024924-с, и приняла решение об отказе в согласовании предельной отпускной цены, заявленной на перерегистрацию, Лек д.д., Словения (все стадии производства) на следующий лекарственный препарат, включенный в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов:

Кетонал ДУО (МНН – Кетопрофен), капсулы с модифицированным высвобождением, 150 мг, 10 шт., - блистеры (3) — пачки картонные, в размере 192,32 руб.

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

При проведении экономического анализа ФАС России была проведена проверка по определению отпускной цены на вышеуказанный препарат 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, утвержденной постановлением Правительства Российской Федерации от 15.09.2015 № 979 (далее - Методика). На основании данных, содержащихся в официальном интернет-источнике <http://moz.gov.ua/> установлено, что отпускная цена на аналогичный лекарственный препарат этого же производителя в дозировке 150 мг в Украине ниже заявленной на перерегистрацию предельной отпускной цены без учета расходов, связанных с таможенным оформлением в пересчете на 1 лекарственную форму.

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.



