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 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 12.05.2017 № 20-4-4043736-с, и приняла решение об отказе в согласовании предельных отпускных цен ООО «МОСФАРМ» (Россия) на следующие лекарственные препараты, включенные в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов:

- 1. Глюкоза (МНН Декстроза), раствор для инфузий, 5 %, 100 мл контейнер (1) мешок полиэтиленовый в размере 19,13 руб.
- 2. Глюкоза (МНН Декстроза), раствор для инфузий, 5 %, 100 мл контейнер (44) ящик картонный (для стационаров) в размере 841,76 руб.
- 3. Глюкоза (МНН Декстроза), раствор для инфузий, 5 %, 100 мл бутылки (1) пачка картонная в размере 16,92 руб.
- 4. Глюкоза (МНН Декстроза), раствор для инфузий, 5 %, 100 мл бутылки (36) ящик картонный (для стационаров) в размере 609,05 руб.

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

При проведении экономического анализа ФАС России выявлено, что в рамках одного регистрационного удостоверения лекарственного препарата при изменении количества лекарственного препарата во вторичной (потребительской) упаковке произошло увеличение стоимости одной лекарственной формы, что противоречит пункту 5 Методики 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).

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.



А.Б. Кашеваров