

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 07.09.2017 № 20-4-4050567-с, и приняла решение об отказе в согласовании предельной отпускной цены, заявленной на перерегистрацию, на следующий лекарственный препарат держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата «Эбботт Хелскеа Продактс Б.В.» (Нидерланды), производства и первичная упаковка «Эбботт Биолоджикалз Б.В.» (Нидерланды), вторичная упаковка и организация, осуществляющая выпускающий контроль качества АО «Верофарм» (Россия), включенный в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов:

Дюфалак (МНН - Лактулоза), сироп 667 мг/мл, 200 мл - флакон (1) — / в комплекте с мерным стаканчиком/, в размере 234,98 руб.

Предельная отпускная цена на указанный лекарственный препарат не согласовывается по следующей причине.

При проведении экономического анализа ФАС России установлено, что рост курса национальной валюты государства-производителя лекарственного препарата к рублю (евро) за период со дня последней перерегистрации предельной отпускной цены производителя на лекарственный препарат до даты подачи документов на ее очередную перерегистрацию **не** превышает прогнозируемый уровень инфляции текущего года, установленный федеральным законом о федеральном бюджете на соответствующий финансовый год и плановый период, что противоречит подпункту «а» пункта 23 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.

Р.А. Петросян