

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 письмами Минздрава России от 11.09.2017 № 20-4-4051334-с, от 14.09.2017 № 20-4-4051641-с, от 14.09.2017 № 20-4-4051453-с, и приняла решение об отказе в согласовании, заявленных в вышеуказанных письмах, 12 предельных отпускных цен ООО «Сфера-Фарм» (Россия) на лекарственные препараты, включенные в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов «Натрия хлорид» (МНН — Натрия хлорид), «Раствор Рингера» (МНН - Натрия хлорида раствор сложный [Калия хлорид+Кальция хлорид+Натрия хлорид]), «Маннитол-СФ» (МНН - Маннитол).

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

При проведении экономического анализа ФАС России выявлено, что производителем завышены цены на сырье и материалы, используемые при производстве вышеуказанных лекарственных препаратов (завышен курс доллара, евро).

В связи с вышеизложенным, в соответствии с подпунктом «в» пункта 13 Правил превышение представленной для государственной регистрации или перерегистрации предельной отпускной цены производителя на лекарственный препарат над ценой, рассчитанной в соответствии с Методикой 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, является основанием для отказа в согласовании государственной регистрации предельных отпускных цен производителя на лекарственный препарат.

А.Б. Кашеваров

