

Министерство здравоохранения
Российской Федерации

Рахмановский пер, д. 3/25
127994, ГСП-4, г. Москва

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 09.04.2018 № 20-4-4068166-с, и приняла решение об отказе в согласовании предельной отпускной цены «Тиллотс Фарма АГ» (Швейцария), Пр.,Перв.уп.,Втор.уп. «Хаупт Фарма Вюльфинг ГмбХ» (Германия), Вып.к. «Тиллотс Фарма АГ» (Швейцария) на следующий лекарственный препарат, включенный в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов:

Асакол (МНН - Месалазин), таблетки, покрытые кишечнорастворимой оболочкой 400 мг, 10 шт. - блистеры (10) — пачки картонные, в размере 1112,42 руб.

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

При проведении экономического анализа ФАС России выявлено, что предлагаемая к государственной регистрации предельная отпускная цена на вышеуказанный лекарственный препарат превышает средневзвешенную фактическую цену ввоза лекарственного препарата за отчетный период, рассчитанную в соответствии с пунктом 19 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 сентября 2015 г. № 979 (далее — Методика), что противоречит подпункту «а» пункта 18 Методики.

В связи с изложенным, 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, является основанием для отказа в согласовании государственной регистрации предельных отпускных цен производителя на лекарственный препарат.

А.Б. Кашеваров