

Министерство здравоохранения  
Российской Федерации

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

## 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 подпунктом «в» пункта 19 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 17.07.2018 № 20-4-4046100-с, и приняла решение об отказе в согласовании предельной отпускной цены, заявленной на перерегистрацию АО «Химический завод им. Л.Я. Карпова» (Россия), на следующий лекарственный препарат, включенный в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов:

«Бария сульфат для рентгеноскопии» (МНН - «Бария сульфат»), порошок для приготовления суспензии для приема внутрь, 100 г, - стаканчики (120) - ящики картонные (для стационаров), в размере 2 008,80 руб.

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

Предельная отпускная цена на вышеуказанный лекарственный препарат была зарегистрирована Минздравом России в 2018 году (приказ от 06.03.2018 № 105/20-18).

В соответствии с пунктом 18 Правил государственная перерегистрация осуществляется исходя из расчета, предусмотренного 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 (далее - Методика), не чаще 1 раза в календарном году.

Учитывая изложенное, представленная для государственной перерегистрации предельная отпускная цена на вышеуказанный лекарственный препарат не подлежит перерегистрации в 2018 году.

В этой связи, в соответствии с подпунктом «в» пункта 13 Правил превышение представляемой для государственной 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.Ю. Цариковский