



ФЕДЕРАЛЬНАЯ  
АНТИМОНОПОЛЬНАЯ  
СЛУЖБА  
(ФАС России)  
ЗАМЕСТИТЕЛЬ  
РУКОВОДИТЕЛЯ

Садовая Кудринская, 11  
Москва, Д-242, ГСП-3, 125993  
тел. (499) 755-23-23, факс (499) 755-23-24  
[delo@fas.gov.ru](mailto:delo@fas.gov.ru) <http://www.fas.gov.ru>

штамп  
регистрации

№ \_\_\_\_\_

На № \_\_\_\_\_ от \_\_\_\_\_

[ \_\_\_\_\_ ]

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 пунктом 13 и подпунктом «б» пункта 32 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 03.06.2019 № 20-4-4099620-с, и приняла решение об отказе в согласовании предельной отпускной цены, заявленной на перерегистрацию ОАО «Синтез» (Россия), на следующий лекарственный препарат, включенный в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов:

«Ибупрофен» (МНН - Ибупрофен), таблетки, покрытые пленочной оболочкой 400 мг, 10шт.,-упаковки ячейковые контурные (5) - пачки картонные, в размере 87,02 руб.

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



В рамках проведения экономического анализа ФАС России направлены запросы всем производителям лекарственных препаратов, отнесенных к МНН «Ибупрофен» и имеющие одинаковый путь введения (далее - Производители), о наличии или отсутствии роста цен на сырье и материалы, используемые при производстве соответствующих лекарственных препаратов.

По результатам анализа данных, представленных Производителями, увеличение цен на материалы, используемые при производстве заявленного лекарственного препарата, которые в равной степени влияют на уровень зарегистрированных цен на все лекарственные препараты, отнесенные к МНН «Ибупрофен» и имеющие одинаковый путь введения, не подтверждается.

Кроме того, по результатам анализа представленных Производителями данных о ценах на сырье, используемое при производстве заявленного лекарственного препарата, установлено отсутствие равной степени влияния увеличения цен на сырье на уровень зарегистрированных цен на все лекарственные препараты, отнесенные к МНН «Ибупрофен» и имеющие одинаковый путь введения, в связи с закупкой отдельными Производителями фармацевтической субстанции «Ибупрофен» по более низким ценам.

В связи с вышеизложенным, в соответствии с подпунктом «г» пункта 19 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 перерегистрации предельной отпускной цены производителя на лекарственный препарат.

*Место для подписи*

А.В. Доценко

Есенева Айнара Муратовна  
тел.8(499)755-23-23 вн. 097-396