



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 <http://www.fas.gov.ru>

штамп
регистрации

№ _____

На № _____ от _____

Министерство здравоохранения
Российской Федерации

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

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 34 Правил государственной регистрации и перерегистрации предельных отпускных цен производителей 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 02.04.2020 № 20-4-4132777-с, и приняла решение об отказе в согласовании заявленных на регистрацию 108 предельных отпускных цен держателем или владельцем регистрационного удостоверения лекарственного препарата ООО ХФК «Медполимер» (Россия), производства (все стадии) ОАО «Фирма Медполимер» (Россия), на лекарственный препарат «Глюкоза» (МНН — Декстроза), включенный в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов.

Предельные отпускные цены на вышеуказанный лекарственный препарат не согласовываются по следующим основаниям.

При проведении экономического анализа, в соответствии с пунктом 14 Правил, Федеральной антимонопольной службой направлен запрос от 20.04.2020 № АД/33288/20 о предоставлении уточненных расчетов заявляемых предельных отпускных цен с учетом следующего:



Идентификатор

- цен на лекарственный препарат, определенных в соответствии с пунктом 9 Методики расчета предельных отпускных цен производителей 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);

- цен на лекарственный препарат, определенных в соответствии с пунктами 34-36 Методики;

- применения среднего арифметического значения понижающего коэффициента, определенного в соответствии с требованиями пункта 36 Методики.

В пределах установленного срока в соответствии с указанным запросом ФАС России информация не поступила.

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 Правилами и Методикой, является основанием для отказа в согласовании государственной регистрации предельной отпускной цены производителя на лекарственный препарат.

Место для подписи

А.В. Доценко

Исп.Лапшина Екатерина Сергеевна
тел.8(499)755-23-23 вн.088-866