# ФАС России отменила согласование цены на лекарственный препарат «Бартизар»

06 марта 2017, 12:37

*Федеральная антимонопольная служба (ФАС России) установила, что производитель препарата представил ложную информацию о цене поставки сырья, а в расчетах завысил курс евро*

При регистрации цены на лекарственный препарат «Бартизар» (МНН «Бортезомиб») производитель ЗАО «ФармФирма «Сотекс» (Россия) представил соглашение с поставщиком сырья («ин-балк»), в котором цена сырья была обозначена в размере 106 евро. При этом фактическая цена ввоза сырья в соответствии с грузовой таможенной декларацией (ГТД) составляла на момент регистрации цены 48 евро. Таким образом, фармкомпания завысила цену закупки сырья в 2,2 раза.

Более того, при пересчете договорной цены на сырье в рубли производитель препарата завысил курс евро, что дополнительно усугубило выявленный факт недостоверности представленной информации.

На основании пункта 25 Правил1, утвержденных постановлением Правительства Российской Федерации от 29.11.2010 № 865, ФАС России приняла [решение](http://solutions.fas.gov.ru/ca/upravlenie-kontrolya-sotsialnoy-sfery-i-torgovli/ia-12519-17)  об отмене ранее принятых решений о согласовании предельных отпускных цен производителя на лекарственный препарат «Бартизар».

«Мы надеемся, что это будет ясным сигналом компаниям, которые представляя недостоверные данные, надеются на регистрацию и последующее сохранение завышенных цен», - прокомментировал начальник Управления контроля социальной сферы и торговли ФАС России Тимофей Нижегородцев.

Справка:

1. Пункт 25 Правил государственной регистрации и перерегистрации устанавливаемых производителями лекарственных препаратов предельных отпускных цен на лекарственные препараты, включенные в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов: «*Федеральная антимонопольная служба отменяет решение о согласовании предельной отпускной цены производителя на лекарственный препарат, если после принятия такого решения установлено, что держателем или владельцем регистрационного удостоверения лекарственного препарата (уполномоченным им лицом) были представлены повлиявшие на результат решения недостоверные сведения.*

*Министерство здравоохранения Российской Федерации отменяет решение о государственной регистрации или перерегистрации предельной отпускной цены производителя на лекарственный препарат в случае, если после принятия такого решения установлено, что держателем или владельцем регистрационного удостоверения лекарственного препарата (уполномоченным им лицом) были представлены недостоверные сведения, повлиявшие на результат принятого Министерством решения, а также в случае, если Федеральная антимонопольная служба отменила решение о согласовании предельной отпускной цены производителя на лекарственный препарат. Министерство здравоохранения Российской Федерации в указанных случаях исключает зарегистрированную (перерегистрированную) предельную отпускную цену из государственного реестра*.»