

Тимофей Нижегородцев: обновление методики ценообразования лекарства создаст условия для снижения цен на самые дорогие препараты

30 октября 2017, 12:05

ФАС России настаивает на включение в методику ценообразования на лекарства мер по объективизации цен и созданию условий, способствующих выходу на рынок недорогих препаратов

«Обновление методики ценообразования лекарственных препаратов позволит упростить документооборот, объективизировать цены, снизить количество формальных причин отклонения документов, перевести регистрацию цен на недискриминационную основу с введением индикативного метода, а также создаст условия для снижения цен на самые дорогие препараты, поддержит производство недорогих лекарств и стимулирует их выход на рынок», - отметил начальник Управления контроля социальной сферы и торговли ФАС России Тимофей Нижегородцев в ходе сессии «Итоги 2017 года на рынке фармацевтики» Фарма Форума РБК 2017: Инновации, инвестиции, прогнозы.

Кроме того, сегодня ФАС России настаивает на включение в методику ценообразования на лекарственные препараты:

зависимости понижающего коэффициента (K_p) для воспроизведенных препаратов от ценовой группы референтного препарата с предоставлением преимуществ для первых воспроизведённых препаратов, дешевых препаратов (менее 500 руб.) и биоаналогов;

обязанности иностранных производителей снижать зарегистрированные цены в случае их снижения в референтных странах, а также снижение цен на соответствующие воспроизведенные препараты

«Для 95% препаратов K_p снизятся или сохранятся на прежнем уровне, при это для 5% препаратов, стоимостью от 20 000 и свыше 100 000 рублей, K_p составит от 33% до 65%, а для биоаналогов в этой же ценовой категории от 16 до 45%», - уточнил глава отраслевого управления ФАС России.

Также в рамках сессии он рассказал о текущей работе с Министерством здравоохранения Российской Федерации по формированию НМЦК* при закупках лекарств и в сфере организации функционирования информационно-аналитической системы мониторинга и контроля в сфере закупок лекарства (ИАС). Основой ИАС станет Единый справочник - каталог лекарственных препаратов, сформированный на данных ГРЛС и Реестра цен.

Сегодня информация в реестрах не унифицирована, содержит многочисленные технические ошибки, а лекарственные формы и дозировки не сгруппированы в эквивалентные группы, что может привести к ограничению конкуренции при закупках и росту расходов системы здравоохранения на лекарственные препараты.

