

ОПРЕДЕЛЕНИЕ

ОБ ОТЛОЖЕНИИ РАССМОТРЕНИЯ ДЕЛА № 1-00-97/00-22-18

«02» октября 2018 г. г. Москва

Комиссия Федеральной антимонопольной службы по рассмотрению дела № 1-00-97/00-22-18 о нарушении антимонопольного законодательства в составе:

<...> (далее - Комиссия);

рассмотрев дело № 1-00-97/00-22-18 по признакам нарушения АО «Р-Фарм» (ИНН 7726311464, ОГРН 1027739700020, 123154, г. Москва, ул. Берзарина, д. 19, кор. 1), АО «Фармасинтез» (ИНН 3810023308, ОГРН 1023801426538, 664007, Иркутская область, г. Иркутск, ул. Красногвардейская, д. 23, оф. 3), ООО «Профарм» (ИНН 3810326670, ОГРН 1123850035792, 664053, Иркутская область, г. Иркутск, ул. Розы Люксембург, д. 184) пункта 2 части 1 статьи 11 Федерального закона от 26.07.2006 № 135-ФЗ «О защите конкуренции»; по признакам нарушения Министерством здравоохранения Российской Федерации (ИНН 7707778246, ОГРН 1127746460896, 127994, г. Москва, пер. Рахмановский, д. 3/25, стр. 1; 2; 3; 4, далее — Минздрав России) и АО «Р-Фарм» (ИНН 7726311464, ОГРН 1027739700020, 123154, г. Москва, ул. Берзарина, д. 19, кор. 1) статьи 16 Федерального закона от 26.07.2006 № 135-ФЗ «О защите конкуренции» (далее – Закон о защите конкуренции),

УСТАНОВИЛА:

В ходе рассмотрения дела о нарушении антимонопольного законодательства возникла необходимость получения дополнительных доказательств.

В соответствии с частями 1 и 5 статьи 47 Закона о защите конкуренции Комиссия,

ОПРЕДЕЛИЛА:

1. Отложить рассмотрение дела № 1-00-97/00-22-18.

2. Назначить рассмотрение дела № 1-00-97/00-22-18 на 06 ноября 2018 г. в 15 часов 00 минут по адресу г. Москва, ул. Садовая-Кудринская, д. 11, 4 этаж, Зал коллегии.

- - 3. АО «Р-Фарм» надлежит представить в течение пяти рабочих дней с момента получения настоящего определения информацию и заверенные надлежащим образом копии следующих документов:

3.1. Письменные пояснения направления писем в адрес Минздрава России (исх. №1026 от 14.06.2017, №1027 от 14.06.2017, №1028 от 14.06.2017) о рассмотрении возможности частичной замены лекарственного препарата Реатаз на лекарственный препарат Симанод (с указанием причин, послуживших основанием замены лекарственного препарата, а также с приложением подтверждающих документов).

3.2. Акты приема-передачи (иной документ свидетельствующий о факте передачи продукции) неупакованной продукции - лекарственного препарата Реатаз - 150 мг.; Реатаз - 200 мг.; Реатаз - 300 мг., от АО «Р-Фарм» в АО «ОРТАТ» в 2017 году (пункт 6.2. к договору возмездного оказания услуг по упаковке лекарственных препаратов №24/05/БОУ от 24.05.2012 — далее договор №24/05/БОУ от 24.05.2012)

3.3. Акты сдачи-приемки (иной документ свидетельствующий о факте передачи продукции) готовой продукции - лекарственного препарата Реатаз - 150 мг.; Реатаз - 200 мг.; Реатаз - 300 мг., от АО

«ОРТАТ» в АО «Р-Фарм» в 2017 году (пункт 7.1. договора №24/05/БОУ от 24.05.2012).

3.4. Счета-фактуры на готовую продукцию - лекарственный препарат Реатаз - 150 мг.; Реатаз - 200 мг.; Реатаз - 300 мг., переданные АО «Ортат» в АО «Р-Фарм» в 2017 году (пункт 6.12 договора №24/05/БОУ от 24.05.2012).

3.5. Счета на оплату услуг АО «ОРТАТ» на изготовление продукции - лекарственного препарата Реатаз - 150 мг.; Реатаз - 200 мг.; Реатаз - 300 мг., переданные в АО «Р-Фарм» в 2017 году (пункт 6.12 договора №24/05/БОУ от 24.05.2012).

3.6. Копии запросов (писем) АО «Р-Фарм» направленных в адрес ООО «Бристол-Майерс Сквибб» (Бристол-Майерс Сквибб) о возможности поставки/производстве последним лекарственного препарата Реатаз (МНН Атазанавир) в 2017 году, с остаточным сроком годности, в объеме и в сроки указанные в Приложении №2 к письму исх. АО «Р-Фарм» от 21.12.2016а№7336.

3.7. Перечень лекарственных препаратов, приобретенных АО «Р-Фарм» у АО «Фармасинтез» в 2017, 2018 годах (с указанием объемов, стоимости и даты продажи). 3.8. Перечень лекарственных препаратов, приобретенных АО «Фармасинтез» у АО «Р-Фарм» в 2017, 2018 годах (с указанием объемов, стоимости и даты продажи).

4. АО «Фармасинтез» надлежит представить в течение пяти рабочих дней с момента получения настоящего определения информацию и заверенные надлежащим образом копии следующих документов:

4.1. В связи с неполным представлением информации (исх. АО «Фармасинтез» от 25.09.2018 №145, вх. ФАС России от 25.09.2018 №155865/18) по пункту 4.1. Определения ФАС России (исх. от 06.09.2018 №АЦ/71570/18), надлежит представить письменные пояснения (с приложением подтверждающих документов) о причине, послужившей основанием невозможности начать производство лекарственного препарата Симанод — 200 мг., Симанод - 150 мг., Симанод — 300 мг., для поставки в объеме и в сроки, указанные в письме АО «Фармасинтез» от 09.12.2016 №513.

4.2. Сведения (с приложением товарных накладных и выставленных счетов за товар) о закупке сырья - Атазанавира сульфат (субстанция-порошок), используемого для производства лекарственного препарата Симанод — 200 мг., Симанод — 150 мг., Симанод — 300 мг., в 2017 и 2018 годах, с учетом представленного приложения №№6, 7 к письму исх. АО «Фармасинтез» от 25.09.2018 №145, по форме:

п.п. №	Наименование лекарственного средства	Лекарственная форма	Номер Серии	Количество упаковок	Дата производства	Реквизиты товарной накладной закупки Атазанавира сульфат, используемого для производства данной серии товара	Реквизиты счета по оплате Атазанавира сульфат, используемого для производства данной серии товара
--------	--------------------------------------	---------------------	-------------	---------------------	-------------------	--	---

- 4.3. Перечень лекарственных препаратов, приобретенных АО «Р-Фарм» у АО «Фармасинтез» в 2017, 2018 годах (с указанием объемов, стоимости и даты продажи). 4.4. Перечень лекарственных препаратов, приобретенных АО «Фармасинтез» у АО «Р-Фарм» в 2017, 2018 годах (с указанием объемов, стоимости и даты продажи).

4.5. Перечень официальных дистрибьюторов АО «Фармасинтез» в 2016-2018 гг.

5. Минздраву России надлежит представить в течение пяти рабочих дней с момента получения настоящего Определения информацию и заверенные надлежащим образом копии документов: перечень исковых заявлений, поданных в отношении АО «Р-Фарм» за неисполнение или ненадлежащего исполнение обязательств по контрактам, заключенным в 2017, 2018 годах, с указанием даты принятия искового заявления, причин, суммы иска,

результатов рассмотрения.

- - 6. ООО «Бристол-Майерс Сквибб» надлежит представить в течение пяти рабочих дней с момента получения настоящего определения информацию и заверенные надлежащим образом копии документов:

6.1. Перечень лекарственных препаратов реализуемых в Российской Федерации в 2016, 2017, 2018 годах.

6.2. Перечень официальных дистрибьюторов, поставляющих лекарственные препараты, указанных в пункте 6.1. настоящего определения (с указанием реквизитов заключенных договоров между ООО «Бристол-Майерс Сквибб» и дистрибьютором, а также лекарственных препаратов закрепленных за ним).

- - 7. ООО «Профарм» надлежит представить в течение пяти рабочих дней с момента получения настоящего определения информацию (с приложением подтверждающих документов) и заверенные надлежащим образом копии следующих документов:

7.1. Копии планов производства АО «Фармасинтез» лекарственного препарата Симанод на основании которых ООО «Профарм» планировало принять участие в закупках на поставку лекарственного препарата МНН Атазанавир в 2017 году (абзац 6 письма ООО «Профарм» вх. ФАС России от 25.09.2018 №155862/18).

- - 7.2. Копию письма (иной документ) АО «Фармасинтез» об отсутствии у последнего достаточного количества сырья для производства лекарственного препарата Симанод (абзац 6 письма ООО «Профарм» вх. ФАС России от 25.09.2018 №155862/18).

7.3. Перечень лицевых счетов (номер <...> коммерческая организация, дата открытия и закрытия, кому принадлежит), используемых ООО «Профарм» для участия в закупочных процедурах, в частности для обеспечения заявок, обеспечения исполнения контрактов за период с 2016 по дату получения настоящего определения.

7.4. Обоснование экономической целесообразности участия, подачи ценовых предложений, а также поставки лекарственного препарата в рамках закупки №0195100000217000137.

7.5. Перечень лекарственных препаратов, приобретенных АО «Р-Фарм» у ООО «Профарм» в 2017, 2018 годах (с указанием объемов, стоимости и даты продажи).

7.6. Перечень лекарственных препаратов, приобретенных ООО «Профарм» у АО «Р-Фарм» в 2017, 2018 годах (с указанием объемов, стоимости и даты продажи).

Для оформления пропусков в здание ФАС России (125993, г. Москва, Садовая-Кудринская ул., д. 11) необходимо связаться с <...> заместителем начальника отдела расследований на торгах Управления по борьбе с картелями ФАС России (тел: (499) 755-23-23, доб. 088-510).