

О П Р Е Д Е Л Е Н И Е

о назначении дела № 1-14-117/00-08-16 о нарушении антимонопольного законодательства к рассмотрению

08 августа 2016 г.

г. Москва

Председатель Комиссии ФАС России по рассмотрению дела о нарушении антимонопольного законодательства <...>

У С Т А Н О В И Л:

В Федеральную антимонопольную службу поступило заявление ООО «Буарон» и Акционерного общества «БУАРОН» (Франция) (далее – Заявители) о нарушении антимонопольного законодательства со стороны Компании Гомеокан Инк (Канада), ООО «Грея» и ЗАО «Гиантера» (Литва), выразившемся в недобросовестной конкуренции, связанной с введением в заблуждение в отношении производителя лекарственного препарата «Натуркоксинум».

ООО «Буарон» является представителем Акционерного общества «БУАРОН» (Франция) на территории Российской Федерации и с 2008 года осуществляет введение в гражданский оборот лекарственного препарата «ОЦИЛЛОКОКЦИНУМ» (регистрационные удостоверения П-8-242 № 007993 от 28.11.1996, П № 014236/01 от 07.08.2008, П № 014236/01 от 30.04.2014), производство которого осуществляется Акционерным обществом «БУАРОН» (Франция).

Данный препарат является гомеопатическим средством, имеющим показания к применению: грипп легкой и средней степени тяжести, острая респираторная вирусная инфекция (ОРВИ). Основным активным компонентом препарата является экстракт печени и сердца барбарийской утки. Выпускается в упаковках по 6, 12 и 30 доз.

Компания Гомеокан Инк (Канада) производит лекарственный препарат «Натуркоксинум». ООО «Грея» является представителем производителя на территории Российской Федерации. ЗАО «Гиантера» является с 27.03.2014 держателем регистрационного удостоверения № ЛСР-007708/09 от 01.10.2009 на лекарственный препарат «Натуркоксинум».

Данный препарат является гомеопатическим средством, имеющим показания к применению: лечение и профилактика гриппа и острых респираторных вирусных инфекций (ОРВИ). Основным активным компонентом препарата является экстракт печени и сердца барбарийской утки. Выпускается в упаковках по 6 и 9 доз.

Таким образом, Заявители и Компания Гомеокан Инк (Канада) являются хозяйствующими субъектами – конкурентами.

Лекарственный препарат «ОЦИЛЛОКОКЦИНУМ» был зарегистрирован Министерством здравоохранения и медицинской промышленности Российской Федерации 28.11.1996, что подтверждается регистрационным удостоверением № 07993, представленным в материалы дела Заявителями, при этом указанный лекарственный препарат стал оформляться Заявителями в оранжево-желтой цветовой гамме с 07.08.2008.

Как указывают Заявители лекарственный препарат «ОЦИЛЛОКОКЦИНУМ» за время его реализации в Российской Федерации получил широкую различительную способность, что подтверждается данными Аналитического отчета от 15.09.2015 № 173-2015, согласно которому более 82% респондентов знают упаковку лекарственного препарата «ОЦИЛЛОКОКЦИНУМ» в старом дизайне, более 88% и 79% знают, что препарат «ОЦИЛЛОКОКЦИНУМ» производится компанией «БУАРОН» (в упаковках в старом и новом дизайнах соответственно).

В 2014 году ООО «Буарон» был обнаружен лекарственный препарат «НАТУРКОКСИНУМ» производства Компании Гомеокан Инк., оформленный в схожей цветовой гамме с лекарственным препаратом «ОЦИЛЛОКОКЦИНУМ» производства Заявителей.

В связи с изложенным Заявители обратились в ФАС России с заявлением, указывая на возможность введения потребителей в заблуждение в результате таких действий.

В подтверждение указанного довода Заявителями представлены следующие документы.

Аналитический отчет от 15.09.2015 № 173-2015, подготовленный Институтом социологии РАН, составленный по результатам социологического опроса в отношении упаковок препарата «ОЦИЛЛОКОКЦИНУМ» в старом дизайне и упаковка препарата «Натуркоксинум» согласно которому: 35% потребителей допускают возможность ошибки при покупке, в результате которой они могли бы купить товар в упаковке «Натуркоксинум» вместо товара в упаковке «ОЦИЛЛОКОКЦИНУМ» в старом дизайне; 44% потребителей считают, что лекарственные средства, выпускаемые в тестируемых упаковках, производятся одной компанией.

Из заключения по результатам социологического опроса в отношении упаковок препарата «ОЦИЛЛОКОКЦИНУМ» в новом дизайне и упаковка препарата «Натуркоксинум» следует, что 32% потребителей допускают возможность ошибки при покупке, в результате которой они могли бы купить товар в упаковке «Натуркоксинум» вместо товара в упаковке «ОЦИЛЛОКОКЦИНУМ» в новом дизайне и 45% опрошенных считают, что лекарственные средства, выпускаемые в тестируемых упаковках, производятся одной компанией.

При этом 64% потребителей убеждены в том, что компания «Буарон» производит лекарственный препарат в упаковке «Натуркоксинум».

По результатам вышеуказанного исследования Институтом социологии РАН сделан вывод, что в случае одновременного присутствия на рынке лекарственных препаратов в упаковках «ОЦИЛЛОКОКЦИНУМ» (в старом и новом дизайнах), а также лекарственного препарата в упаковке «Натуркоксинум», существует возможность введения потребителя фармацевтических препаратов, минеральных

пищевых добавок, витаминов (05 класс МКТУ) в заблуждение относительно производителя.

Также Институтом социологии РАН был подготовлен Аналитический отчет от 15.09.2015 № 172-2015 по результатам лабораторного социологического эксперимента, задачей которого было проверить наличие или отсутствие сходства по степени смешения между упаковкой «ОЦИЛЛОКОКЦИНУМ» в старом и новом дизайне, с одной стороны, и упаковкой «Натуркоксинум», с другой.

Условия проведения эксперимента позволяют определить, как часто в условиях, приближенных к контакту с товарами массового потребителя в местах продаж, люди принимают один товар за другой, т.е. принимают упаковку «Натуркоксинум» за упаковки «ОЦИЛЛОКОКЦИНУМ» в старом и новом дизайне.

Проведенный социологический эксперимент показал, что:

- упаковка «Натуркоксинум» была идентифицирована как упаковка «ОЦИЛЛОКОКЦИНУМ» в старом дизайне 17% испытуемых;
- упаковка «Натуркоксинум» была идентифицирована как упаковка «ОЦИЛЛОКОКЦИНУМ» в новом дизайне 23% испытуемых.

Таким образом, результаты эксперимента показали, что существует реальная возможность введения потребителей в заблуждение в отношении производителя лекарственного препарата «Натуркоксинум».

На основании изложенного издан приказ ФАС России от 05.08.2016 №1103 /16 о возбуждении дела № 1-14-117/00-08-16 и создании Комиссии по рассмотрению дела о нарушении антимонопольного законодательства по признакам нарушения Компанией Гомеокан Инк. (3025, Бульвар де л'Ассомпсьон, Монреаль, Квебек, H1N 2N2 Канада) статьи 14.2 Федерального закона от 26.07.2006 № 135-ФЗ «О защите конкуренции»,

руководствуясь частью 13 статьи 44 Федерального закона от 26.07.2006 № 135-ФЗ «О защите конкуренции»,

О П Р Е Д Е Л И Л:

1. Назначить дело № 1-14-117/00-08-16 о нарушении антимонопольного законодательства к рассмотрению на 06.09.2016 в 16.00 по адресу: г. Москва, Пыжёвский пер., д. 6, 2 этаж, зал заседаний № 1.

2. Привлечь к участию в рассмотрении дела № 1-14-117/00-08-16 о нарушении антимонопольного законодательства в качестве:

ответчика:

- Компанию Гомеокан Инк (3025, Бульвар де л'Ассомпсьон, Монреаль, Квебек, H1N 2N2 Канада),

заявителей:

- ООО «Буарон» (127006, Москва, ул. Долгоруковская, д. 7);
- АО «Буарон» (69510, Мессими (Франция), авеню де л'Уэст Лионнэ, 2)

Примечания:

1. Согласно статье 43 Федерального закона от 26.07.2006 № 135-ФЗ «О защите конкуренции» (далее – Закон о защите конкуренции) лица, участвующие в деле о нарушении антимонопольного законодательства с момента возбуждения дела имеют право знакомиться с материалами дела, делать выписки из них, представлять доказательства и знакомиться с доказательствами, задавать вопросы другим лицам, участвующим в деле, заявлять ходатайства, давать пояснения в письменной или устной форме комиссии, приводить свои доводы по всем возникающим в ходе рассмотрения дела вопросам, знакомиться с ходатайствами других лиц, участвующих в деле, возражать против ходатайств, доводов других лиц, участвующих в деле.

С материалами дела можно ознакомиться в Федеральной антимонопольной службе, контактный телефон (499) 755 23 23, доб. 088-212.

2. Копии документов, представленные для приобщения к материалам дела и не заверенные нотариально, должны быть заверены подписью руководителя и печатью юридического лица.

3. Для обеспечения пропусков в здание Федеральной антимонопольной службы фамилии представителей необходимо сообщить за 1 день до рассмотрения дела.

4. В соответствии с частью 2 статьи 42 Закона «О защите конкуренции» лица, участвующие в деле о нарушении антимонопольного законодательства вправе осуществлять свои права и обязанности самостоятельно или через представителей, полномочия которых подтверждаются документами, оформленными в соответствии с законодательством Российской Федерации.