

ОПРЕДЕЛЕНИЕ

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

«30» июля 2018 г. г. Москва

Комиссия Федеральной антимонопольной службы по рассмотрению дела о нарушении антимонопольного законодательства в составе:

председателя Комиссии:

Цариковского А.Ю. - статс-секретаря — заместителя руководителя ФАС России,

членов Комиссии:

Тенишева А.П. - начальника Управления по борьбе с картелями ФАС России;

Артюшенко Д.В. - заместителя начальника Управления по борьбе с картелями ФАС России;

Абакумовой Ю.И. – начальника отдела судебной работы Правового управления ФАС России;

Сычевой Д.В. – заместителя начальника отдела здравоохранения и социальной политики Управления контроля социальной сферы и торговли ФАС России (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) 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 3 сентября 2018 г. в 15 часов 30 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. Копии деклараций о соответствии (представленные в рамках исполнения государственных контрактов № 0195100000217000025_315749 от 05.04.2017, № 0195100000217000026_315749 от 05.04.2017; 05.04.2017 № 0195100000217000099_315749) №№:

3.1.1. РОСС RU.МП25.Д86806 от 14.06.2017, РОСС RU.МП25.Д86974 от 15.06.2017, РОСС RU.МП25.Д84475 от 26.06.2017, РОСС RU.МП25.Д87741 от 26.06.2017, РОСС RU.МП25.Д87742 от 26.06.2017, РОСС RU.МП25.Д87743 от 26.06.2017, РОСС RU.МП25.Д87744 от 26.06.2017, РОСС RU.МП25.Д87746 от 26.06.2017, РОСС RU.МП25.Д87747 от 26.06.2017, РОСС RU.МП25.Д87748 от 26.06.2017, РОСС RU.МП25.Д87749 от 26.06.2017, РОСС RU.МП25.Д87750 от 26.06.2017, РОСС

RU.МП25.Δ87751	от	26.06.2017,	РОСС RU.МП25.Δ87752	от	26.06.2017,	РОСС
RU.МП25.Δ87753	от	26.06.2017,	РОСС RU.МП25.Δ87754	от	26.06.2017,	РОСС
RU.МП25.Δ87755	от	26.06.2017,	РОСС RU.МП25.Δ87756	от	26.06.2017,	РОСС
RU.МП25.Δ87757	от	26.06.2017,	РОСС RU.МП25.Δ87758	от	26.06.2017,	РОСС
RU.МП25.Δ87759	от	26.06.2017,	РОСС RU.МП25.Δ87760	от	26.06.2017,	РОСС
RU.МП25.Δ87761	от	26.06.2017,	РОСС RU.МП25.Δ87762	от	26.06.2017,	РОСС
RU.МП25.Δ88101	от	29.06.2017,	РОСС RU.МП25.Δ88291	от	30.06.2017,	РОСС
RU.МП25.Δ88292	от	30.06.2017,	РОСС RU.МП25.Δ88293	от	30.06.2017,	РОСС
RU.МП25.Δ88294	от	30.06.2017,	РОСС RU.МП25.Δ88295	от	30.06.2017,	РОСС
RU.МП25.Δ88296	от	30.06.2017,	РОСС RU.МП25.Δ88297	от	30.06.2017,	РОСС
RU.МП25.Δ88298	от	30.06.2017,	РОСС RU.МП25.Δ88299	от	30.06.2017,	РОСС
RU.МП25.Δ88300	от	30.06.2017,	РОСС RU.МП25.Δ88301	от	30.06.2017,	РОСС
RU.МП25.Δ88302	от	30.06.2017,	РОСС RU.МП25.Δ88303	от	30.06.2017,	РОСС
RU.МП25.Δ88304	от	30.06.2017,	РОСС RU.МП25.Δ88308	от	30.06.2017,	РОСС
RU.МП25.Δ88309	от	30.06.2017,	РОСС RU.МП25.Δ88310	от	30.06.2017,	РОСС
RU.МП25.Δ88311	от	30.06.2017,	РОСС RU.МП25.Δ88312	от	30.06.2017,	РОСС
RU.МП25.Δ88313	от	30.06.2017,	РОСС RU.МП25.Δ88314	от	30.06.2017,	РОСС
RU.МП25.Δ88315	от	30.06.2017,	РОСС RU.МП25.Δ88316	от	30.06.2017;	РОСС
RU.МП25.Δ88318	от	30.06.2017,	РОСС RU.МП25.Δ88319	от	30.06.2017,	РОСС
RU.МП25.Δ88320	от	30.06.2017,	РОСС RU.МП25.Δ88321	от	30.06.2017,	РОСС
RU.МП25.Δ88322	от	30.06.2017,	РОСС RU.МП25.Δ88323	от	30.06.2017,	РОСС
RU.МП25.Δ88324	от	30.06.2017,	РОСС RU.МП25.Δ88325	от	30.06.2017,	РОСС
RU.МП25.Δ88326	от	30.06.2017,	РОСС RU.МП25.Δ88327	от	30.06.2017,	РОСС
RU.МП25.Δ88328	от	30.06.2017,	РОСС RU.МП25.Δ88329	от	30.06.2017,	РОСС
RU.МП25.Δ88330	от	30.06.2017,	РОСС RU.МП25.Δ88331	от	30.06.2017,	РОСС
RU.МП25.Δ88332	от	30.06.2017,	РОСС RU.МП25.Δ88561	от	03.07.2017,	РОСС
RU.МП25.Δ88562	от	03.07.2017,	РОСС RU.МП25.Δ88564	от	03.07.2017,	РОСС
RU.МП25.Δ88565	от	03.07.2017,	РОСС RU.МП25.Δ88567	от	03.07.2017,	РОСС
RU.МП25.Δ88568	от	03.07.2017,	РОСС RU.МП25.Δ88570	от	03.07.2017,	РОСС
RU.МП25.Δ88571	от	03.07.2017,	РОСС RU.МП25.Δ88574	от	03.07.2017;	

3.1.2. РОСС RU.ФВ14.Δ46136 от 13.07.2017, РОСС RU.ФВ14.Δ46137 от 13.07.2017, РОСС RU.ФВ14.Δ46908 от 24.07.2017, РОСС RU.ФВ14.Δ46909 от 24.07.2017, РОСС RU.ФВ14.Δ46910 от 24.07.2017, РОСС RU.ФВ14.Δ48082 от 07.08.2017, РОСС RU.ФВ14.Δ51407 от 21.09.2017.

3.2. Копии договоров (соглашений; со всеми изменениями, дополнениями, приложениями, спецификациями и пр.) указанных в реестре, который был представлен в соответствии с пунктом 3.1. Определения о назначении дела № 1-00-97/00-22-18 о нарушении антимонопольного законодательства к рассмотрению (исх. от 04.07.2018 №АЦ/50882/18).

3.3. Сведения о количестве (единиц) лекарственного препарата: Реатаз - 300 мг., Реатаз - 150 мг., Реатаз - 200 мг., находившегося в распоряжении (собственности) АО «Р-Фарм» на первое число каждого месяца 2017 года.

3.4. Сведения о количестве (единиц) лекарственного препарата: Симанод — 200 мг., Симанод - 150 мг., Симанод — 300 мг., находившегося в распоряжении (собственности) АО «Фармасинтез» на первое число каждого месяца 2017 года.

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. Копии документов, представленных АО «Фармасинтез» для государственной регистрации и перерегистрации предельных отпускных цен на лекарственный препарат: Симанод — 200 мг., Симанод - 150 мг., Симанод — 300 мг.

4.2. Сведения о количестве (единиц) лекарственного препарата: Симанод — 200 мг., Симанод - 150 мг., Симанод — 300 мг., находившегося в распоряжении (собственности) АО «Фармасинтез» на первое число каждого месяца 2017 года.

- - 5. Министерству здравоохранения Российской Федерации надлежит представить в течение семи рабочих дней с момента получения настоящего определения информацию и заверенные надлежащим образом копии следующих документов:

5.1. Копии документов, представленных Бристол-Майерс Сквиб Компани для государственной регистрации и перерегистрации предельных отпускных цен на лекарственный препарат: Реатаз - 300 мг., Реатаз - 150 мг., Реатаз - 200 мг.

5.2. Копии документов, представленных АО «Фармасинтез» для государственной регистрации и перерегистрации предельных отпускных цен на лекарственный препарат: Симанод — 200 мг., Симанод - 150 мг., Симанод — 300 мг.

5.3. Письменные пояснения (обоснование) целесообразности объединения всей потребности в 2017 году (сформированной по результатам защиты заявок субъектов Российской Федерации) в лекарственном препарате Дарунавир 600 мг. в одну закупку № 0195100000217000023 (Дарунавир 600 мг. - НМЦК 979 849 526,40 руб.).

5.4. Письменные пояснения (обоснование) целесообразности объединения всей потребности в 2017 году (сформированной по результатам защиты заявок субъектов Российской Федерации) в лекарственном препарате Ралтегравир 400 мг., в одну закупку № 0195100000217000056 (Ралтегравир 400 мг. - НМЦК 804 164 430,00 руб.).

5.5. Копии документов, представленных АО «Р-Фарм» для заключения дополнительных соглашений к контрактам № 0195100000217000025_315749 от 05.04.2017, № 0195100000217000026_315749 от 05.04.2017; № 0195100000217000099_315749 от 12.04.2017).

- - 6. ООО «Бристол-Майерс Сквибб» надлежит представить в течение пяти рабочих дней с момента получения настоящего определения информацию и заверенные надлежащим образом копии следующих документов:
 - 6.1. Копии документов, представленные Бристол-Майерс Сквиб Компани для государственной регистрации и перерегистрации предельных отпускных цен на лекарственный препарат: Реатаз - 300 мг., Реатаз - 150 мг., Реатаз - 200 мг.

6.2. Количество единиц лекарственного препарата: Реатаз - 300 мг., Реатаз - 150 мг., Реатаз - 200 мг. в одной упаковке «IN-BULK».

6.3. Сведения о количестве (единиц) лекарственного препарата: Реатаз - 300 мг., Реатаз - 150 мг., Реатаз - 200 мг., находившегося в распоряжении (собственности) ООО «Бристол-Майерс Сквибб» на первое число каждого месяца 2017 года.

7. ООО «Профарм» надлежит представить в течение пяти рабочих дней с момента получения настоящего определения информацию и заверенные надлежащим образом копии следующих документов: сведения о количестве (единиц) лекарственного препарата: Симанод — 200 мг., Симанод - 150 мг., Симанод — 300 мг., находившегося в распоряжении (собственности) ООО «Профарм» на первое число каждого месяца 2017 года.

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

Председатель комиссии _____ А.Ю. Цариковский

Члены комиссии _____ А.П. Тенишев

_____ Д.В. Артюшенко

_____ Ю.И. Абакумова

_____ Д.В. Сычева

исп. Поленов А.В.

Тел. 8(499) 755-23-23 доб. 088-510