

ОПРЕДЕЛЕНИЕ
О НАЗНАЧЕНИИ ДЕЛА № 22/01/11-14/2023 О НАРУШЕНИИ
АНТИМОНОПОЛЬНОГО ЗАКОНОДАТЕЛЬСТВА К РАССМОТРЕНИЮ

«16» февраля 2023 г.

г. Москва

Председатель Комиссии ФАС России по рассмотрению дела о нарушении антимонопольного законодательства № 22/01/11-14/2023 <...>

УСТАНОВИЛ:

ФАС России в рамках осуществления контроля за соблюдением требований антимонопольного законодательства в действиях Microlife AG (головной офис Espenstrasse 139, 9443 Widnau, Switzerland (Швейцария) обнаружены признаки нарушения части 5 статьи 11 Федерального закона от 26.07.2006 № 135-ФЗ «О защите конкуренции» (далее — Закон о защите конкуренции), выразившегося в координации экономической деятельности хозяйствующих субъектов (покупателей) приборов для измерения артериального давления производителя Microlife AG (далее — тонометры, тонометры Microlife AG) при осуществлении розничной реализации тонометров.

Данные выводы подтверждаются в том числе документами, представленными покупателями тонометров, а также электронной перепиской между Microlife AG и покупателями о необходимости соблюдения розничных цен реализации, что привело к установлению и поддержанию розничных цен на тонометры.

На основании изложенного издан приказ ФАС России от 09.02.2023 № 56/23 о возбуждении дела и создании Комиссии по рассмотрению дела о нарушении антимонопольного законодательства по признакам нарушения Microlife AG части 5 статьи 11 Закона о защите конкуренции.

Руководствуясь частью 13 статьи 44 Закона о защите конкуренции,

ОПРЕДЕЛИЛ:

1. Назначить дело № 22/01/11-14/2023 к рассмотрению на 05 апреля 2023 года в 11 часов 00 минут по адресу: г. Москва, ул. Садовая-Кудринская, дом 11, зал Коллегии.

2. Привлечь к участию в рассмотрении дела № 22/01/11-14/2023 в качестве ответчика:

Microlife AG (<...> (Швейцария);

лиц, располагающих сведениями:

общество с ограниченной ответственностью «Ангиосистемы» (ИНН 6674342820, ОГРН 1096674021685, <...>, далее – ООО «Ангиосистемы»);

общество с ограниченной ответственностью «Фармэкс» (ИНН 7733786074, ОГРН 1117746966380, <...>, далее – ООО «Фармэкс»);

общество с ограниченной ответственностью «Энкормед» (ИНН 6161095580, ОГРН 1216100035326, <...>, далее – ООО «Энкормед»);

общество с ограниченной ответственностью «Мед Диагностика» (ИНН 6164203530, ОГРН 1026103296592, <...>, далее – ООО «Мед Диагностика»);

общество с ограниченной ответственностью «Медтехлайф» (ИНН 3123469091, ОГРН 1203100007110, <...>, далее – ООО «Медтехлайф»).

3. Microlife AG представить в течение десяти рабочих дней с даты получения настоящего определения заверенные надлежащим образом копии следующих документов (информацию) на бумажном или электронном носителе за период с 01.01.2020 по дату получения настоящего определения:

3.1. сведения об официальных дистрибьюторах продукции Microlife AG (далее — дистрибьюторы) на территории Российской Федерации, в том числе указанных на официальном сайте¹ Microlife AG (с указанием наименования хозяйствующего субъекта, ИНН и приложением подтверждающих документов);

3.2. сведения о порядке и критериях, предъявляемых к хозяйствующему субъекту с целью получения статуса дистрибьютора;

- 3.3. сведения о порядке ценообразования покупателей и дистрибьюторов в отношении тонометров Microlife AG;
- 3.4. динамику изменения цены реализации тонометров Microlife AG;
- 3.5. сведения об установлении со стороны Microlife AG уровня цен на реализуемую покупателями и дистрибьюторами продукцию Microlife AG;
- 3.6. информацию о проводимом со стороны Microlife AG контроле уровня цен, а также мониторинге цен на реализуемую покупателями и дистрибьюторами продукцию Microlife AG, в том числе порядке, периодичности такого контроля, мониторинга и принимаемых по их результатам решениях;
- 3.7. информацию о принадлежности доменов: «microlife.ch», «microlife.ru» (с приложением подтверждающих документов), а также сведения обо всех адресах электронных почт, зарегистрированных на данных доменах;
- 3.8. список сотрудников Microlife AG (штатную расстановку), в том числе представительства АО «Микролайф АГ», которыми осуществляется взаимодействие с покупателями и дистрибьюторами, действующими на территории Российской Федерации и стран СНГ, с указанием Ф.И.О., должностей (с приложением должностных регламентов (инструкций), электронных почтовых адресов и номеров телефонов);
- 3.9. информацию о санкциях (последствиях и пр.), применяемых Microlife AG к покупателям и дистрибьюторам за несоблюдение розничных цен реализации на тонометры Microlife AG;
- 3.10. информацию о корпоративных актах, регламентирующих контроль и/или мониторинг розничных цен реализации продукции Microlife AG (с приложением подтверждающих документов);
- 3.11. сведения о телефонных номерах, используемых Microlife AG, представительством АО «Микролайф АГ», с приложением договоров на оказание услуг связи;
- 3.12. переписку² (в том числе посредством электронной почты) Microlife AG, представительства АО «Микролайф АГ» с покупателями и дистрибьюторами;
- 3.13. иные документы (информацию), имеющие отношение к рассматриваемым Комиссией ФАС России обстоятельствам.

4. ООО «Ангиосистемы», ООО «Фармэкс», ООО «Энкормед», ООО «Мед Диагностика», ООО «Медтехлайф» представить в течение десяти рабочих дней с даты получения настоящего определения заверенные надлежащим образом копии следующих документов (информацию) на бумажном или электронном носителе за период с 01.01.2020 по дату получения настоящего определения:

4.1. информацию о группе лиц в соответствии с формой, установленной приказом ФАС России от 20.11.2006 № 293 «Об утверждении формы представления перечня лиц, входящих в одну группу лиц», содержащую сведения о всех изменениях состава группы лиц (с приложением документов

(договоров, протоколов и проч.), подтверждающих наличие оснований для включения того или иного лица в состав группы);

4.2. список сотрудников (штатную расстановку) с указанием Ф.И.О., должностей (с приложением должностных регламентов (инструкций), электронных почтовых адресов и номеров телефонов;

4.3. информация о наличии статуса официального дистрибьютора Microlife AG;

4.4. сведения о маркетплейсах, интернет-магазинах, интернет-порталах, интернет-аптеках, на которых реализуется продукция Microlife AG;

4.5. информацию обо всех субъектах Российской Федерации, на территории которых осуществляется реализация тонометров Microlife AG;

4.6. сведения об используемых телефонных номерах, с приложением договоров на оказание услуг связи;

4.7. сведения о санкциях, которые применяются или могли бы быть применены Microlife AG при несоблюдении розничной цены реализации продукции Microlife AG.

Для оформления пропусков в здание ФАС России (125993, г. Москва, Садовая-Кудринская ул., д. 11) необходимо связаться с <...> главным специалистом-экспертом отдела исследований на товарных рынках Управления по борьбе с картелями ФАС России (тел: 8 (499) 755-23-23, доб. 088-524).

Для участия в заседании комиссии посредством использования систем видеоконференц-связи (далее – ВКС) необходимо заблаговременно представить на адрес электронной почты delo@fas.gov.ru ходатайство о рассмотрении дела посредством ВКС, а также доверенность и иные документы, подтверждающие полномочия присутствующих на заседании лиц.

1 <https://www.microlife.ru/company/partners>

2 Переписка должна быть представлена единым файлом в формате pst либо в ином формате с возможностью её беспрепятственного просмотра (без пароля, пин-кода, в незашифрованном виде).