

ООО «Фармтрансфер»

ул. Приборостроителей, д. 2,

здание 4А, г. Дубна,

Московская обл., 141981

ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ

О ПРЕКРАЩЕНИИ ДЕЙСТВИЙ (БЕЗДЕЙСТВИЯ), КОТОРЫЕ СОДЕРЖАТ ПРИЗНАКИ НАРУШЕНИЯ АНТИМОНОПОЛЬНОГО ЗАКОНОДАТЕЛЬСТВА

Федеральной антимонопольной службой было установлено, что ООО «Фармтрансфер» вводит в гражданский оборот биологически активную добавку к пище «Ренотинекс» в упаковке, аналогичной по оформлению с упаковкой лекарственного препарата «Роватинекс» производства компании «РОВА ФАРМАСЬЮТИКАЛЗ ЛТД.», а именно с использованием сходного цветового и композиционного решения, взаимного расположения элементов на упаковке товаров, а также сходного наименования товара.

ООО «Фармтрансфер», используя при производстве и реализации биологически активной добавки к пище «Ренотинекс» упаковку, сходную с упаковкой лекарственного препарата «Роватинекс», позиционирует биологически активную добавку к пище «Ренотинекс» как эквивалент лекарственного препарата, тем самым получая преимущества при осуществлении предпринимательской деятельности по сравнению с другими хозяйствующими субъектами-конкурентами, производящими биологически активные добавки для поддержания функционального

состояния мочевой системы, но не использующими упаковки, сходные с упаковкой лекарственного препарата.

В связи с наличием в действиях ООО «Фармтрансфер» (ОГРН 1165010050985, ИНН 5010052014, адрес: 141981, Московская обл., г. Дубна, ул. Приборостроителей, д. 2, здание 4А), выразившихся в использовании при производстве и реализации биологически активной добавки к пище «Ренотинекс» упаковки, сходной с упаковкой лекарственного препарата «Роватинекс» производства компании «РОВА ФАРМАСЬЮТИКАЛЗ ЛТД.» (Ирландия), признаков нарушения антимонопольного законодательства в виде недобросовестной конкуренции, запрещенной статьей 14.8 Федерального закона от 26.07.2006 № 135-ФЗ «О защите конкуренции» (далее – Закон «О защите конкуренции»), ФАС России на основании статьи 39.1 Закона «О защите конкуренции» предупреждает ООО «Фармтрансфер» о необходимости прекращения указанных действий путем прекращения использования упаковки, сходной с упаковкой лекарственного препарата «Роватинекс».

Настоящее предупреждение подлежит исполнению в течение тридцати дней с момента его получения.

О выполнении предупреждения сообщить в ФАС России в течение трех дней со дня окончания срока, установленного для его выполнения.

2020-26810(2)