

О П Р Е Д Е Л Е Н И Е

об отложении рассмотрения дела № 1-14-117/00-08-16 о нарушении
антимонопольного законодательства

«05» октября 2016 г.

г. Москва

Комиссия Федеральной антимонопольной службы по рассмотрению дела о нарушении антимонопольного законодательства в составе: <...>,

УСТАНОВИЛА:

В ходе рассмотрения дела № 1-14-117/00-08-16 о нарушении антимонопольного законодательства Комиссией ФАС России в целях наиболее объективного, полного и всестороннего рассмотрения дела № 1-14-117/00-08-16 о нарушении антимонопольного законодательства была установлена необходимость получения дополнительных доказательств.

Учитывая изложенное и на основании частей 1 и 5 статьи 47 Закона о защите конкуренции, Комиссия

О П Р Е Д Е Л И Л А:

1. Отложить рассмотрение дела № 1-14-117/00-08-16 о нарушении антимонопольного законодательства.

2. Назначить дело № 1-14-117/00-08-16 о нарушении антимонопольного законодательства к рассмотрению на 21 ноября 2016 года в 15 часов 00 минут по адресу: г. Москва, Пыжёвский пер., д. 6, 2 этаж, зал заседаний № 1.

3. ООО «Буарон» в срок до 16.11.2016 представить следующую информацию:

- документально подтвержденные сведения относительно истории развития дизайна лекарственных препаратов АО «Буарон» и ООО «Буарон», в том числе лекарственного препарата «ОЦИЛЛОКОКЦИНУМ»;

- договоры на распространение и макеты, используемые для рекламирования лекарственного препарата «ОЦИЛЛОКОКЦИНУМ» во Франции в 2011 году.

4. Компании Гомеокан Инк в срок до 16.11.2016 представить следующую информацию:

- документально подтвержденные сведения о дате ввоза на территорию

Российской Федерации первой партии лекарственного препарата «Натуркоксинум» (грузовая таможенная декларация);

- документально подтвержденные сведения о дате подачи в Минздрав России и его отказе в регистрации лекарственного препарата «Натуркоксинум» в дизайне, тождественном дизайну указанного препарата, реализуемого на территории Канады;

- документально подтвержденные сведения о дате подачи заявки в Минздрав России на внесение изменений в макеты первичной и вторичной упаковки, в которой лекарственный препарат «Натуркоксинум» реализуется в настоящее время на территории Российской Федерации;

- документально подтвержденные сведения обо всех зарегистрированных в Минздраве России Компанией Гомеокан Инк, ЗАО «Гиантера» и ООО «Грея» лекарственных препаратах;

- обоснование выбора дизайна лекарственного препарата «Натуркоксинум», в котором указанный препарат в настоящее время реализуется на территории Российской Федерации, в том числе доказательства широкого использования градиента на рынке лекарственных средств и договор на оказание услуг по разработке указанной упаковки.

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