

Федеральная антимонопольная служба рассмотрела обращение ООО «РЕАМЕД» о применении Комплекта реагентов «Юни-Гем» для анализа форменных элементов крови и гемоглобина на различных гематологических анализаторах. В соответствии с заключением ФГБУ «ВНИИИМТ» Росздравнадзора:

комплект реагентов «Юни-Гем» и реагенты для гематологических анализаторов М-30 производства Компании Mindray («Шэньчжэнь Майндрэй Био-Медикал Электроникс Ко., Лтд.»), для гематологических анализаторов серии «ВС» являются взаимозаменяемыми;

комплект реагентов «Юни-Гем» и набор реагентов диагностических для обеспечения работы гематологических анализаторов по ТУ 9398-001-85747522-2009 производства ООО «Клиникал Диагностик Солюшнз» («КДС»), Россия, для гематологических анализаторов PCE-210 и MicroCC-20Plus являются взаимозаменяемыми;

комплект реагентов «Юни-Гем» и реагенты к анализаторам гематологическим автоматическим КХ-21N производства «Сисмекс Корпорейшн» («Sysmex Corporation»), Япония являются взаимозаменяемыми;

комплект реагентов «Юни-Гем» и реагенты для автоматических гематологических анализаторов МЕК производства «Нихон Коден Фиренце С.р.л.» («Nihon Kohden»), Италия являются взаимозаменяемыми;

комплект реагентов «Юни-Гем» и реагенты к гематологическим анализаторам производства «ХОРИБА АБХ С.А.С» («HORIBA ABX SAS»), Франция, для гематологических анализаторов Micros являются взаимозаменяемыми;

комплект реагентов «Юни-Гем» и реагенты для гематологического анализа методом in-vitro производства «ПЗ Кормей С.А.» («PZ CORMAY S.A.»), Польша, для гематологических анализаторов Mythic-18 являются взаимозаменяемыми;

комплект реагентов «Юни-Гем» и реагенты для in-vitro диагностики для гематологических анализаторов производства «Бекмен Культер, Инк.» («Beckman Coulter, Inc»), США, «COULTER diff AcT Pak Reagent Kit» для гематологических анализаторов Coulter AcT diff являются взаимозаменяемыми.

Таким образом, Комплект реагентов «Юни-Гем» с каждым из указанных реагентов формируют один товарный рынок. В связи с изложенным, действия заказчика по формированию документации о торгах на право поставки реагентов к указанным гематологическим анализаторам, требованиям которой соответствует исключительно один реагент, могут содержать признаки нарушения антимонопольного законодательства и законодательства о торгах.