

РЕШЕНИЕ

по результатам рассмотрения ходатайства

В соответствии со статьями 28, 33 Федерального закона от 26.07.2006 № 135 ФЗ «О защите конкуренции» Федеральная антимонопольная служба рассмотрела ходатайство от 11.06.2019 № 1294234 компании «Саншайн Люксембург VII САРЛ» <...> о приобретении прав позволяющих определять условия осуществления предпринимательской деятельности ООО «Галдерма» <...> (далее — Общество) и установила следующее.

Оборот лекарственных средств на территории Российской Федерации регулируется Федеральным законом от 12.04.2010 № 61-ФЗ «Об обращении лекарственных средств» (далее – Закон об обращении лекарственных средств), согласно части 1 статьи 13 которого лекарственные препараты вводятся в гражданский оборот на территории Российской Федерации, если они зарегистрированы соответствующим уполномоченным федеральным органом исполнительной власти.

Согласно сведениям государственного реестра лекарственных средств, ведение которого предусмотрено статьей 33 Закона об обращении лекарственных средств, приобретаемое Общество на территории Российской Федерации реализует лекарственные препараты, имеющие следующие международные непатентованные наименования (МНН):

1) МНН «Бензоила пероксид» – лекарственный препарат с торговым наименованием «Базирон АС» (в дозировках: 10%, 5%, 2,5%), владельцем регистрационного удостоверения которого является компания «Галдерма С.А.», входящая в одну группу лиц с приобретаемым Обществом;

2) МНН «Адапален+Бензоила пероксид» – лекарственный препарат с торговым наименованием «Эффезел» (в дозировке 1 мг/г+25 мг/г), владельцем регистрационного удостоверения которого является компания «Галдерма С.А.», входящая в одну группу лиц с приобретаемым Обществом.

В рамках указанных МНН на территории Российской Федерации не зарегистрированы иные лекарственные препараты, таким образом группа лиц Общества занимает доминирующее положение в Российской Федерации с долей более 50 % на соответствующих товарных рынках.

Таким образом, в результате совершения заявленной сделки Приобретатель получит возможность определять общие условия обращения лекарственных препаратов с МНН «Бензоила пероксид» (в дозировках: 10%, 5%, 2,5%), МНН «Адапален+Бензоила пероксид» (в дозировке 1 мг/г+25 мг/г).

ФАС России считает, что осуществление заявленной сделки потенциально может привести к ограничению доступа на рынки реализации вышеуказанных лекарственных препаратов независимым хозяйствующим субъектам, а также может оказать негативные последствия для конкуренции в случае злоупотребления группой лиц компании «Саншайн Люксембург VII SARL» доминирующим положением Общества.

Учитывая изложенное, руководствуясь пунктом 4 части 2 статьи 33 Закона о защите конкуренции, Федеральная антимонопольная служба принимает решение об удовлетворении данного ходатайства и об одновременной выдаче компании «Саншайн Люксембург VII SARL» предписания о совершении действий, направленных на обеспечение конкуренции.

Настоящее решение действует только в совокупности с указанным предписанием.

А.Ю. Цариковский