

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

В связи с наличием в действиях Министерства здравоохранения Российской Федерации (место нахождения: 127994, г. Москва, Рахмановский пер., д. 3), выразившихся в создании дискриминационных условий при выдаче разрешения, предусмотренного Правилами ввоза лекарственных средств для медицинского применения на территорию Российской Федерации, утвержденными постановлением Правительства Российской Федерации от 29.09.2010 № 771, на ввоз не зарегистрированного на территории Российской Федерации лекарственного препарата «Кайстон» для оказания медицинской помощи по жизненным показаниям конкретного пациента, в результате чего Акционерному обществу «Мединторг» в период проведения закупки (извещение о проведении запроса предложений в электронной форме № 0164200003020000469 от 05.03.2020) до определения победителя закупки выдано разрешение на ввоз указанного лекарственного препарата, а победителю закупки — Обществу с ограниченной ответственностью «ЕСКО» отказано в выдаче такого разрешения, что создало неравные условия осуществления деятельности хозяйствующих субъектов и приводит или может привести к ограничению конкуренции и невозможности исполнения заключенного государственного контракта № 0164200003020000469 от 07.04.2020 на поставку лекарственного препарата «Кайстон» для оказания медицинской помощи по жизненным показаниям конкретного пациента, признаков нарушения антимонопольного законодательства, предусмотренных частью 8 статьи 15 Федерального закона от 26.07.2006 № 135-ФЗ «О защите конкуренции», ФАС России на основании статьи 39¹ Федерального закона от 26.07.2006 № 135-ФЗ «О защите конкуренции» предупреждает о необходимости прекращения указанных действий путем выдачи Обществу с ограниченной ответственностью «ЕСКО» по заявлению от 29.05.2020 № 2905-2020/1 разрешения на ввоз не зарегистрированного на территории Российской Федерации лекарственного препарата «Кайстон» для оказания медицинской помощи по жизненным показаниям конкретного пациента. Указанные действия Минздраву России необходимо совершить в срок не позднее 10 (десяти) дней с момента получения настоящего предупреждения.

О выполнении предупреждения сообщить в ФАС России в течение трех

дней со дня окончания срока, установленного для его выполнения.

И.Ю. Артемьев