

ОПРЕДЕЛЕНИЕ

ОБ ОТЛОЖЕНИИ РАССМОТРЕНИЯ ДЕЛА № 1-00-97/00-22-18

«24» декабря 2018 г. г. Москва

Комиссия Федеральной антимонопольной службы по рассмотрению дела № 1-00-97/00-22-18 о нарушении антимонопольного законодательства в составе:

председателя Комиссии:

<...>,

членов Комиссии:

<...>,

рассмотрев дело № 1-00-97/00-22-18 по признакам нарушения АО «Р-Фарм» (ИНН 7726311464, ОГРН 1027739700020, 123154, г. Москва, ул. Берзарина, д. 19, кор. 1), АО «Фармасинтез» (ИНН 3810023308, ОГРН 1023801426538, 664007, Иркутская область, г. Иркутск, ул. Красногвардейская, д. 23, оф. 3), ООО «Профарм» (ИНН 3810326670, ОГРН 1123850035792, 664053, Иркутская область, г. Иркутск, ул. Розы Люксембург, д. 184) пункта 2 части 1 статьи 11 Федерального закона от 26.07.2006 № 135-ФЗ «О защите конкуренции»; по признакам нарушения Министерством здравоохранения Российской Федерации (ИНН 7707778246, ОГРН 1127746460896, 127994, г. Москва, пер. Рахмановский, д. 3/25, стр. 1; 2; 3; 4, далее — Минздрав России) и АО «Р-Фарм» (ИНН 7726311464, ОГРН 1027739700020, 123154, г. Москва, ул. Берзарина, д. 19, кор. 1) статьи 16 Федерального закона от 26.07.2006 № 135-ФЗ «О защите конкуренции» (далее – Закон о защите конкуренции),

УСТАНОВИЛА:

В ходе рассмотрения дела о нарушении антимонопольного законодательства возникла необходимость получения дополнительных доказательств.

В соответствии с частями 1 и 5 статьи 47 Закона о защите конкуренции Комиссия,
ОПРЕДЕЛИЛА:

1. Отложить рассмотрение дела № 1-00-97/00-22-18.

2. Назначить рассмотрение дела № 1-00-97/00-22-18 на 04 февраля 2019 г. в 15 часов 30 минут по адресу г. Москва, ул. Садовая-Кудринская, д. 11, 4 этаж, Зал коллегии.

- - 3. АО «Р-Фарм» надлежит представить в течение семи рабочих дней с момента получения настоящего определения информацию и заверенные надлежащим образом:

3.1. Перечень документов (с указанием реквизитов документа и наименования) разработанных и/или применяемых АО «Р-Фарм» в соответствии с требованиями, установленными в пункте 3 правил надлежащей практики хранения и перевозки лекарственных препаратов для медицинского применения, утвержденных приказом Минздрава России от 31.08.2016 № 646н (далее — Правила надлежащей практики) за период с 31.08.2016 по дату получения настоящего Определения.

3.2. Копии документов (со всеми изменениями, дополнениями и пр.), указанных в перечне, представляемом по пункту 3.1. настоящего Определения.

4. АО «Фармасинтез» надлежит представить в течение семи рабочих дней с момента получения настоящего определения информацию и заверенные надлежащим образом:

4.1. Перечень документов (с указанием реквизитов документа и наименования) разработанных и/или применяемых АО «Фармасинтез» в соответствии с требованиями, установленными в пункте 3 Правил надлежащей практики за период с 31.08.2016 по дату получения настоящего Определения.

4.2. Копии документов (со всеми изменениями, дополнениями и пр.), указанных в перечне, представляемом по пункту 4.1. настоящего Определения.

- -
- -

Председатель комиссии <...>

Члены комиссии <...>