

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 25.11.2016 № 25112016 Компании Ранбакси (Недерландс) Б.В. (место нахождения: Поларисавеню 87, 2132 J H Хоофддорп, Нидерланды; основной вид деятельности: оптовая торговля лекарственными средствами) о приобретении до 100 % голосующих акций ОАО «Биосинтез» (место нахождения: 440033, Пензенская область, г. Пенза, ул. Дружбы, д. 4; основной вид деятельности: производство лекарственных средств) 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 государственному реестру лекарственных средств, ведение которого предусмотрено статьей 33 Закона об обращении лекарственных средств, в настоящее время на территории Российской Федерации зарегистрированы и разрешены к медицинскому применению лекарственные препараты с международными непатентованными наименованиями: «Метамизол натрия + Питофенон + Фенпивериния бромид» (в лекарственной форме «раствор для внутривенного и внутримышечного введения», в дозировке «5 мл»); «Декстроза + Натрия гидроцитрат» (в лекарственной форме «раствор гемоконсерванта»); «Нистатин» (в лекарственных формах «суппозитории вагинальные», «суппозитории ректальные», в дозировках «250 000 ЕД», «500 000 ЕД»); «Гризеофульвин» (в лекарственной форме «таблетки», в дозировке «125 мг»); «Натрия нуклеинат» (в лекарственной форме «таблетки, покрытые пленочной оболочкой», в дозировке «250 мг»); «Олеандомицин + Тетрациклин» (в лекарственной форме «таблетки покрытые оболочкой», в дозировке «47,5 мг + 77,5 мг»); «Азитромицин» (в лекарственной форме «таблетки покрытые пленочной оболочкой», в дозировке «1000 мг»); «Нистатин+Тетрациклин» (в лекарственной форме «таблетки покрытые пленочной оболочкой», в дозировке «100 мг + 22,2 мг»); «Фузидовая кислота» (в лекарственной форме «таблетки покрытые кишечнорастворимой оболочкой»), а также с торговыми наименованиями «Фузимет» (в лекарственной форме «мазь для наружного применения»), «Хондрофен» (в лекарственной форме «мазь для наружного применения»), единственным производителем которых является ОАО «Биосинтез».

Аналоги вышеперечисленных лекарственных средств в указанных лекарственных формах и дозировках на территории Российской Федерации не зарегистрированы.

Таким образом, производитель (ОАО «Биосинтез») каждого из указанных лекарственных средств занимает доминирующее положение на каждом товарном рынке соответствующего лекарственного средства.

В результате совершения заявленной сделки Компания Ранбакси (Недерландс) Б.В. получит возможность определять общие условия осуществления предпринимательской деятельности ОАО «Биосинтез», а также общие условия обращения указанных лекарственных препаратов на соответствующих товарных рынках.

По мнению ФАС России, осуществление указанной сделки может привести к ограничению доступа на рынки реализации вышеуказанных лекарственных препаратов независимым хозяйствующим субъектам (контрагентам) ОАО «Биосинтез».

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 Ранбакси (Недерландс) Б.В. предписания о совершении действий, направленных на обеспечение конкуренции.

Настоящее решение действует только в совокупности с указанным предписанием.

А.Б. Кашеваров