

ОПРЕДЕЛЕНИЕ  
ОБ ОТЛОЖЕНИИ РАССМОТРЕНИЯ ДЕЛА

№ 1-10-30/00-18-17

13 ноября 2017 года г. Москва

Комиссия Федеральной антимонопольной службы по рассмотрению дела о нарушении антимонопольного законодательства в составе председателя Комиссии: <...> (далее – Комиссия), рассмотрев дело № 1 10 30/00 18-17, возбужденное по признакам нарушения ООО «Новартис Фарма» (125315, г. Москва, Ленинградский проспект, д. 72, корпус 3), пункта 1 части 1 статьи 10 Федерального закона от 26.07.2006 № 135-ФЗ «О защите конкуренции» (далее – Закон о защите конкуренции), установила необходимость получения дополнительных доказательств.

В соответствии с пунктом 2 части 1, частью 5 статьи 47 Закона о защите конкуренции Комиссия определила:

1. Отложить рассмотрение дела № 1-10-30/00-18-17.

2. ООО «Новартис Фарма» в срок до 22.11.2017 представить следующие надлежащим образом заверенные документы и информацию:

а) действующую коммерческую политику;

б) объемы закупки лекарственного препарата с МНН «Лопатиниб» с января 2017 по ноябрь 2017 года (с разбивкой по месяцам, по каждой дозировке и лекарственной форме) с указанием продавцов и адресов их местонахождения, количества в потребительской упаковке, в натуральном и стоимостном выражениях (за 1 упаковку в руб., без НДС) по каждому продавцу в отдельности, строго по прилагаемой форме (Таблица № 1);

в) объемы продаж на территории Российской Федерации лекарственного препарата с МНН «Лопатиниб» с января 2017 по ноябрь 2017 года (с разбивкой по месяцам, по каждой дозировке и лекарственной форме) с указанием покупателей и адресов их местонахождения, количества в потребительской упаковке, в натуральном и стоимостном выражениях (за 1 упаковку в руб., без НДС) по каждому покупателю в отдельности, строго по прилагаемой форме (Таблица № 2);

г) в случае, если закупочная цена за упаковку лекарственного препарата с торговым наименованием «Тайверб» изменилась с 01.11.2016, необходимо представить подтверждающие документы, а именно дополнительное соглашение к контракту от 01.05.2012 № NPHLLC-2012;

д) в случае, если цена реализации за упаковку лекарственного препарата с торговым наименованием «Тайверб» изменилась с ноября 2017 года, необходимо

представить прайс-лист, подтверждающий цену, а также подробную детализацию формирования цены с указанием всех расходов, необходимых для производства, расходов, необходимых для реализации вышеуказанного лекарственного препарата, прибыли и отпускной цены в рублях без НДС по форме согласно приложению (Таблица № 3).

3. Назначить рассмотрение дела № 1-10-30/00-18-17 на 04 декабря 2017 года в 11 часов 30 мин. по адресу: 123995, г. Москва, ул. Садовая-Кудринская, д. 11, каб. № 127 129 (зал заседаний № 3).