

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 18.06.2015 № 1526 Акционерного общества «Национальная иммунобиологическая компания» (местонахождение: 123001, город Москва, улица Спиридоновка, дом 20, строение 2; основной вид деятельности: деятельность по управлению финансово-промышленными группами и холдинг-компаниями) о приобретении прав, позволяющих осуществлять функции исполнительного органа Открытого акционерного общества «Акционерное Курганское общество медицинских препаратов и изделий «Синтез» (местонахождение: 640008, Курганская область, город Курган, проспект Конституции, дом 7; основной вид деятельности: производство, хранение и реализация медицинских препаратов различного назначения) 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 торговыми наименованиями: «Бициллин-3» (порошок для приготовления суспензии для внутримышечного введения), «Бициллин-5» (порошок для приготовления суспензии для внутримышечного введения), «Кломегель» (гель вагинальный), «Лофокс» (капли глазные 0,3 %), «Феноксиметилпенициллин» (порошок для приготовления суспензии для приема внутрь, таблетки), «Этоксидол» (таблетки жевательные, раствор для внутривенного и внутримышечного введения), «Левомецетина натрия сукцинат» (порошок для приготовления раствора для внутривенного и внутримышечного введения), «Бифосин» (спрей для наружного применения, порошок для наружного применения), «Линкомицин-АКОС» (мазь для наружного применения), «Присыпка детская» (порошок для наружного применения), «Хондроэлюксид» (гель для наружного применения), «Эритромицин» (лиофилизат для приготовления раствора для внутривенного введения), «Дефислэз» (капли глазные), единственным производителем которых является Открытое акционерное общество «Акционерное Курганское общество медицинских препаратов и изделий «Синтез». Аналоги указанных лекарственных средств на территории Российской Федерации не зарегистрированы.

Таким образом, производитель (Открытое акционерное общество «Акционерное Курганское общество медицинских препаратов и изделий «Синтез») каждого из указанных лекарственных средств занимает доминирующее положение на каждом товарном рынке соответствующего лекарственного средства.

В результате совершения заявленной сделки Акционерное общество «Национальная иммунобиологическая компания» получит возможность определять общие условия



осуществления предпринимательской деятельности Открытого акционерного общества «Акционерное Курганское общество медицинских препаратов и изделий «Синтез», 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) Открытого акционерного общества «Акционерное Курганское общество медицинских препаратов и изделий «Синтез».

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 Акционерному обществу «Национальная иммунобиологическая компания» предписания о совершении действий, направленных на обеспечение конкуренции.

Настоящее решение действует только в совокупности с указанным предписанием.