

ОПРЕДЕЛЕНИЕ  
О ПРИВЛЕЧЕНИИ В КАЧЕСТВЕ ОТВЕТЧИКА ПО ДЕЛУ  
№ 1-10-30/00-18-17

23 мая 2017 года

г. Москва

Комиссия Федеральной антимонопольной службы по рассмотрению дела о нарушении антимонопольного законодательства в составе председателя Комиссии: <...>, 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:

Факты, свидетельствующие о наличии в действиях компании «Novartis Pharma AG» (Lichtstrasse 35, 4056 Basel, Switzerland) признаков нарушения пункта 1 части 1 статьи 10 Закона о защите конкуренции.

В соответствии с частью 3 статьи 42 Закона о защите конкуренции Комиссия

ОПРЕДЕЛИЛА:

1. Привлечь к участию в рассмотрении дела № 1-10-30/00-18-17 в качестве ответчика по делу компанию Novartis Pharma AG (Lichtstrasse 35, 4056 Basel, Switzerland).

2. Компании Novartis Pharma AG в срок до 19.06.2017 представить следующие надлежащим образом заверенные документы и информацию:

а) сведения об объемах продаж покупателям (дистрибьюторам) для последующей перепродажи на территории Российской Федерации лекарственного препарата с международным непатентованным наименованием (далее – МНН) «Лапатиниб» за 2015-2016 гг. (с разбивкой по месяцам, по каждой дозировке и лекарственной форме) с указанием покупателей (дистрибьюторов) 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 № 1). При этом средневзвешенные отпускные цены в иностранной валюте должны быть пересчитаны в рубли по курсу Центрального банка Российской Федерации на



основании данных официального сайта ([www.cbr.ru](http://www.cbr.ru)) на дату поставки лекарственного препарата с МНН «Лапатиниб»;

б) подробную детализацию формирования цен на лекарственный препарат с МНН «Лапатиниб», по которым в 2015-2016 гг. осуществлялись продажи данного лекарственного препарата покупателям (дистрибьюторам) для последующей перепродажи на территории Российской Федерации;

в) сведения об объемах продаж лекарственного препарата с МНН «Лапатиниб» в иные страны (за исключением Российской Федерации) за 2015-2016 гг. (с разбивкой по месяцам, по каждой дозировке и лекарственной форме) с указанием страны, в которую поставлялся вышеуказанный лекарственный препарат, количества в потребительской упаковке, в натуральном и стоимостном выражениях (за 1 упаковку в валюте, с указанием валюты), строго по прилагаемой форме (Таблица № 2).

г) подробную детализацию формирования цен на лекарственный препарат с МНН «Лапатиниб», по которым в 2015-2016 гг. осуществлялись продажи данного лекарственного препарата на территории других стран;

д) письменные пояснения причин роста цен на лекарственный препарат с МНН «Лапатиниб» в июне и ноябре 2016 г.

Рассмотрение дела № 1-10-30/00-18-17 назначено **на 26 июня 2017 года в 12 часов 00 мин.** по адресу: 123995, г. Москва, ул. Садовая-Кудринская, д. 11, каб. № 127-129 (зал заседаний № 3).

Примечание: Представляемые документы и материалы должны быть прошиты и заверены надлежащим образом. Копии документов, составленных на иностранных языках, необходимо представить совместно с переводом на русский язык. С материалами дела можно ознакомиться в ФАС России. Для обеспечения прохода в здание ФАС России фамилии представителей лиц, участвующих в деле, необходимо сообщить накануне по телефону 8(499)755-23-23 (доб. 088-454).





