

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 03.08.2018 б/н АО «Вектор-БиоФарм» (местонахождение: 123112, г. Москва, ул. Тестовская, д. 10, помещение 1, комн. № 1128/1.1; основной вид деятельности: холдинговая) о приобретении 50 % голосующих акций Компании «БИОКАД ХОЛДИНГ ЛТД» (местонахождение: Арх. Макариу III, 229 МЕЛИЗА КОРТ, 2-й этаж, квартира/офис 201, 3105, Лимассол, Кипр; основной вид деятельности: инвестиционная), что в совокупности с акциями, имеющимися в распоряжении АО «Вектор-БиоФарм», составит 70 % акций Компании «БИОКАД ХОЛДИНГ ЛТД» 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: «Генферон» (суппозитории вагинальные и ректальные), «Генферон Лайт» (суппозитории вагинальные и ректальные; капли назальные; спрей назальный дозированный), «Альгерон» (раствор для подкожного введения), «Экстимия» (раствор для подкожного введения), «Оптигинал» (суппозитории вагинальные), а также фармацевтические субстанции с торговыми наименованиями: «Бевацизумаб», «Пегилированный рекомбинантный гранулоцитарный колониестимулирующий фактор человека», «Сертаконазола нитрат», «Пегилированный интерферон альфа-2b» единственным производителем которых является ЗАО «Биокад»,



входящее в одну группу лиц с Компанией «БИОКАД ХОЛДИНГ ЛТД». Аналоги указанных лекарственных средств и фармацевтических субстанций на территории Российской Федерации не зарегистрированы.

Таким образом, производитель (ЗАО «Биокад») каждого из указанных лекарственных средств и фармацевтических субстанций занимает доминирующее положение на каждом товарном рынке соответствующего лекарственного средства и фармацевтической субстанции.

В результате совершения заявленной сделки АО «Вектор-БиоФарм» получит возможность определять общие условия осуществления предпринимательской деятельности ЗАО «Биокад», а также общие условия обращения вышеуказанных лекарственных средств и фармацевтических субстанций на соответствующих товарных рынках.

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

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 АО «Вектор-БиоФарм» предписания о совершении действий, направленных на обеспечение конкуренции.

Настоящее решение действует только в совокупности с указанным предписанием.

А.Ю. Цариковский