



АДВОКАТСКОЕ
БЮРО

ЕГОРОВ
ПУГИНСКИЙ
АФАНАСЬЕВ
И ПАРТНЕРЫ



Информационный бюллетень

Новости регулирования фармацевтики и фармацевтического рынка

Выпуск 5 – май 2014 года



Содержание

ИЗМЕНЕНИЯ В ЗАКОНОДАТЕЛЬСТВЕ	3
ИЗМЕНЕНИЯ В ГРАЖДАНСКИЙ КОДЕКС РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ	3
НОВОВВЕДЕНИЯ В ЗАКОНОДАТЕЛЬСТВО О ГОСУДАРСТВЕННЫХ ЗАКУПКАХ	3
НОВОВВЕДЕНИЯ, КАСАЮЩИЕСЯ НАРКОТИЧЕСКИХ И ПСИХОТРОПНЫХ СРЕДСТВ И НАРКОТИЧЕСКИХ ОБЕЗБОЛИВАЮЩИХ ПРЕПАРАТОВ	5
ИЗМЕНЕНИЯ В ЗАКОНОДАТЕЛЬСТВЕ, КАСАЮЩИЕСЯ МЕДИЦИНСКИХ ИЗДЕЛИЙ	7
НОВОВВЕДЕНИЯ В ЗАКОНОДАТЕЛЬСТВО ОБ ОХРАНЕ ЗДОРОВЬЯ ГРАЖДАН В РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ	9
СУДЕБНАЯ ПРАКТИКА	10



ИЗМЕНЕНИЯ В ЗАКОНОДАТЕЛЬСТВЕ

ИЗМЕНЕНИЯ В ГРАЖДАНСКИЙ КОДЕКС РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

С 1 июля текущего года в силу вступает Федеральный закон «О внесении изменений в Федеральный закон «О введении в действие части первой Гражданского кодекса Российской Федерации» и статью 1202 части третьей Гражданского кодекса Российской Федерации», принятый Госдумой 25 апреля и одобренный Советом Федерации 29 апреля 2014 года.

Документ вводит в часть первую ГК РФ статью 19, предусматривающую, что юридические лица, обладающие правоспособностью и действующие на территории новых субъектов РФ – Республики Крым и города федерального значения Севастополя – могут привести свои учредительные документы в соответствие с законодательством РФ, а также обратиться с заявлением о внесении сведений о них в ЕГРЮЛ до 1 января 2015 года. Внесение соответствующих сведений в ЕГРЮЛ осуществляется в соответствии с ФЗ от 08.09.2001 № 129-ФЗ «О государственной регистрации юридических лиц и индивидуальных предпринимателей». Юридические лица, обратившиеся с заявлением до 1 января 2015 года, приобретают права и обязанности российских организаций с момента внесения записи в ЕГРЮЛ. При этом юридические лица, не обратившиеся с заявлением в указанный срок, вправе осуществлять деятельность на территории России с момента приобретения статуса филиала (представительства) иностранного юридического лица в порядке, установленном российским законодательством.

Отдельно указывается, что внесение в ЕГРЮЛ сведений о юридических лицах, учредительные документы которых приведены в соответствие в законодательством РФ, не является реорганизацией указанных юридических лиц и не влечет их прекращение (ликвидацию).

Положения статьи 19 распространяются также к банкам и небанковским финансовым учреждениям с учетом ФЗ от 02.04.2014 № 37-ФЗ «Об особенностях функционирования финансовой системы Республики Крым и города федерального значения Севастополя на переходный период», но не распространяется на юридические лица, имущество которых находится в собственности публично-правового образования, или юридических лиц, участником которых является публично-правовое образование.

Личным законом указанных юридических лиц становится российское право.

НОВОВВЕДЕНИЯ В ЗАКОНОДАТЕЛЬСТВО О ГОСУДАРСТВЕННЫХ ЗАКУПКАХ

Утверждена форма заявки для включения (исключения) лекарственного средства в перечень лекарственных средств, закупка которых осуществляется в соответствии с их торговыми наименованиями

В настоящее время закупка лекарственных средств осуществляется по международному непатентованному наименованию, а при отсутствии таковых – по химическим, группировочным или торговым наименованиям.¹ По торговым наименованиям закупаются лишь лекарства, заменить которые в рамках одного МНН (при его отсутствии - химического, группировочного наименования) нельзя по причине их особых показателей эффективности и безопасности.

Перечень препаратов, закупаемых по торговым наименованиям, на данный момент в России отсутствует.

¹ П.6 ч.1 ст.33 ФЗ от 05.04.2013 № 44-ФЗ «О контрактной системе в сфере закупок товаров, работ, услуг для обеспечения государственных и муниципальных нужд».



Постановлением Правительства РФ от 28 ноября 2013 г. № 1086 были утверждены Правила формирования перечня лекарственных средств, закупка которых осуществляется в соответствии с их торговыми наименованиями. Во исполнение положений Постановления, а также положений ФЗ №44, Минздравом РФ разработана форма заявки для включения (исключения) лекарственного средства в перечень лекарственных средств, закупка которых осуществляется в соответствии с их торговыми наименованиями.

Согласно указанному выше Постановлению Правительства РФ № 1086, Минздрав РФ, с учетом результатов рассмотрения предложений о включении лекарственных средств в перечень либо об исключении лекарственных средств из перечня, готовит необходимые материалы для внесения соответствующих предложений на рассмотрение Правительственной комиссии по вопросам охраны здоровья граждан. С учетом результатов рассмотрения Комиссией предложений Минздрав РФ формирует проект перечня, лекарственные средства в который включаются под соответствующими международными непатентованными наименованиями или при отсутствии таких наименований химическими, группировочными наименованиями с указанием торговых наименований и лекарственных форм, а также информирует заявителя о решении, принятом по его заявке.

Госдума приняла во втором чтении поправки, устанавливающие административную ответственность за нарушение Закона о закупках

29 апреля Совет Федерации одобрил проект Федерального закона о внесении изменений в Кодекс Российской Федерации об административных правонарушениях (КоАП), устанавливающий административную ответственность в отношении заказчиков – должностных и юридических лиц – за нарушение положений Федерального закона «О закупках товаров, работ, услуг отдельными видами юридических лиц» (№ 223-ФЗ). Разработчиком является ФАС России. Среди введенных правонарушений: включение в план закупок объектов, не соответствующих целям осуществления закупок, повлекшее признание закупки необоснованной, несоблюдение установленного порядка и формы обоснования закупок, нарушения сроков размещения плана закупок в единой информационной системе в сфере закупок. Ответственность для должностных лиц варьируется от штрафа размером десять тысяч рублей до дисквалификации на срок до одного года; размер штрафа для юридических лиц установлен в пределах от пятнадцати до ста тысяч рублей.

Одним из основных нововведений является статья 7.29.3, предусматривающая ответственность должностных и юридических лиц за нарушения законодательства РФ о контрактной системе в сфере закупок при планировании закупок.

Подготовлен законопроект, запрещающий осуществлять закупки для государственных и муниципальных нужд у офшоров

Минэкономразвития РФ подготовило законопроект, предусматривающий внесение изменений в Федеральный закон от 05.04.2013 №44-ФЗ «О контрактной системе в сфере закупок товаров, работ, услуг для обеспечения государственных и муниципальных нужд».

Основным нововведением является включение в ФЗ-44 статьи 30.1, вводящей запрет на осуществление заказчиками закупок у «юридических лиц, местом регистрации которых является государство или территория, включенные в указанный в п.4 ст.3 настоящего ФЗ перечень». В данном случае имеется в виду перечень офшоров Министерства финансов,² в котором на данный момент значится 41 государство.

² Приказ Министерства финансов от 13.11.2007 № 108н в ред. Приказов Минфина России от 02.02.2009 № 10н, от 21.08.2012 № 115н.

ИНФОРМАЦИОННЫЙ БЮЛЛЕТЕНЬ

Настоящий бюллетень подготовлен в информационных целях и не является юридической консультацией или заключением. Бюро не несет ответственности за неблагоприятные последствия использования бюллетеня любыми лицами.



Статьей также предусматриваются случаи, когда начальная (максимальная) цена контракта при осуществлении закупки товара, работы, услуги превышает размер, установленный Правительством Российской Федерации.³ Указывается, что поставщик (подрядчик, исполнитель) не вправе в ходе исполнения такого контракта привлекать субподрядчика, соисполнителя, являющегося офшором, если цена договора с таким субподрядчиком, соисполнителем или общая цена договоров с такими субподрядчиками, соисполнителями составляет более чем десять процентов цены контракта. За нарушение указанного условия статьей предусмотрена гражданско-правовая ответственность поставщика (подрядчика, исполнителя) в виде штрафа.

На данный момент проект проходит процедуру раскрытия информации в соответствии с Постановлением Правительства от 25.08.2012 № 851.⁴

НОВОВВЕДЕНИЯ, КАСАЮЩИЕСЯ НАРКОТИЧЕСКИХ И ПСИХОТРОПНЫХ СРЕДСТВ И НАРКОТИЧЕСКИХ ОБЕЗБОЛИВАЮЩИХ ПРЕПАРАТОВ

Расширен список запрещенных психоактивных соединений

Премьер-министр РФ Дмитрий Медведев подписал постановление Правительства РФ №224 от 22.03.2014, расширяющее список наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, оборот которых в России запрещен. Принятие документа обусловлено деятельностью наркопроизводителей по поиску новых психоактивных соединений, которые могут послужить заменой наркотическим средствам и психотропным веществам, запрещенным в России.

Согласно пояснительной записке к постановлению, в 2013 году на территории Белоруссии, Австралии, Венгрии, Германии, Голландии, Дании, Китая, Финляндии и Японии отмечено появление новых препаратов «3-(Нафталин-1-илоксометил)-1-пентил-1Н-7-азаиндол», «3-(Нафталин-1-илоксометил) – 1 – пентил -1 Н-индазол», «1-(Пиридин-2-ил)проп-2-иламин», «Хинолин-8-иламид 1-пентил-1Н-индазол-3-карбоновой кислоты», «Хинолин-8-иловый эфир 1-бензил-1Н-индол-3-карбоновой кислоты» и «4-метиламинорекс», которые являются аналогами наркотических средств и психотропных веществ амфетаминового ряда. Указанные вещества и включены в существующий список.

Помимо этого, постановлением устанавливаются значительный, крупный и особо крупный размеры новых наркотических средств для целей статей 228, 228.1, 229 и 229.1 Уголовного кодекса РФ.⁵

Упрощен отпуск наркотических обезболивающих препаратов

Благодаря вступлению в силу Постановления Правительства РФ № 249 от 29.03.2014 «О внесении изменений в Правила хранения наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров», с 15 апреля настоящего года упростился отпуск наркотических обезболивающих препаратов.

Изменения, содержащиеся в Постановлении, предусматривают, в частности:

- увеличение срока хранения запаса наркотических средств и психотропных веществ в помещениях медицинских организаций 3-й категории с трех до десяти дней;

³ Постановление Правительства РФ от 04.09.2013 № 775 (ред.27.03.2014) «Об установлении размера начальной (максимальной) цены контракта при осуществлении закупки товара, работы, услуги, при превышении которой в контракте устанавливается обязанность поставщика (подрядчика, исполнителя) предоставлять заказчику дополнительную информацию».

⁴ <http://regulation.gov.ru/project/13826.html>

⁵ Утв. постановлением Правительства Российской Федерации от 1 октября 2012 г. № 1002 «Об утверждении значительного, крупного и особо крупного размеров наркотических средств и психотропных веществ, а также значительного, крупного и особо крупного размеров для растений, содержащих наркотические средства или психотропные вещества, либо их частей, содержащих наркотические средства или психотропные вещества, для целей статей 228, 228.1, 229 и 229.1 Уголовного кодекса Российской Федерации».



- дополнение списков помещений отдельных категорий, в зависимости от которых устанавливаются требования к оборудованию этих помещений средствами охраны и условиям хранения в них наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров: 1-й категории помещений – помещениями организаций, осуществляющих хранение указанных средств и веществ, предназначенных для ликвидации медико-санитарных последствий чрезвычайных ситуаций, 2-й категории помещений – помещениями аптечных организаций, расположенных в сельском населённом пункте или населённом пункте в удалённой и труднодоступной местности, для хранения 3-месячного запаса указанных средств и веществ;
- приведение наименования лицензии на деятельность по обороту наркотических средств и психотропных веществ в соответствие с наименованием, закрепленным в Федеральном законе от 04.05.2011 года № 99-ФЗ «О лицензировании отдельных видов деятельности» - лицензия на осуществление деятельности по обороту наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, культивированию наркосодержащих растений с указанием работ и услуг по хранению наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров;
- дополнение списков мест временного хранения наркотических средств и психотропных веществ, используемых в медицинских целях, такими местами, как укладки, комплекты и наборы для оказания медицинской помощи, в состав которых входят наркотические средства и психотропные вещества.

Утвержден порядок включения новых лекарственных средств для медицинского применения в действующий перечень лекарственных средств, подлежащих предметно-количественному учету⁶

Перечень сформирован из номенклатуры лекарственных средств, для которых установлены специальные требования к отпуску и учету (иными словами – особо контролируемые в РФ лекарственные средства) и которые включены в перечень, установленный приказом Минздравсоцразвития России от 14.12.2005 № 785 «О порядке отпуска лекарственных средств». ⁷ Порядком⁸ установлено, что лекарственные средства включаются в указанный перечень по международному непатентованному наименованию, группировочному, химическому или торговому наименованию с указанием лекарственной формы и при необходимости с указанием состава и количества содержащихся в них фармакологически активных ингредиентов.

Порядком Предусмотрено обязательное включение в перечень следующих лекарственных средств:

1. включенных в списки II, III, IV перечня наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров;⁹
2. включенных в списки сильнодействующих и ядовитых веществ;¹⁰

⁶ Предметно-количественный учет лекарственных средств для медицинского применения ведут производители лекарственных средств, организации оптовой торговли лекарственными средствами, аптечные организации, индивидуальные предприниматели, имеющие лицензию на фармацевтическую деятельность или лицензию на медицинскую деятельность, и медицинские организации, осуществляющие обращение лекарственных средств для медицинского применения, путем регистрации любых связанных с их обращением операций, при которых изменяется их количество и (или) состояние, в специальных журналах учета операций, связанных с обращением лекарственных средств для медицинского применения (далее - специальные журналы) (ч.3 ст.58.1 ФЗ «Об обращении лекарственных средств»).

⁷ Пояснительная записка к проекту приказа Минздрава России «Об утверждении перечня лекарственных средств, подлежащих предметно-количественному учету», <http://www.rosminzdrav.ru/open/discuss/projects/28>.

⁸ Приказ Минздрава № 30н от 20.01.2014, зарегистрирован в Минюсте 03.04.2014 под №31809.

⁹ Утв. Постановлением Правительства РФ от 30.06.1998 №681.

¹⁰ Утв. Постановлением Правительства РФ от 29.12.2007 №964.



3. отнесенные к комбинированным лекарственным препаратам, указанным в п.5 Порядка отпуска физическим лицам лекарственных препаратов для медицинского применения.¹¹

Включение иных препаратов, не указанных выше, возможно после направления соответствующего предложения в Минздрав в письменной форме или в электронном виде, которое рассматривается Департаментом лекарственного обеспечения и регулирования обращения медицинских изделий в течение 20 рабочих дней с момента поступления предложения.

К условиям и критериям включения иных препаратов в перечень относятся:

1. данные о психоактивном воздействии на организм человека;
2. данные о немедицинском применении в более чем 30% субъектах РФ, степень общественной опасности, угрозы и вреда здоровью;
3. востребованность при лечении пациентов.

ПРОЕКТЫ

Минздрав России подготовил изменения в Порядок отпуска лекарств, содержащих фармакологически активные вещества

Минздрав подготовил изменения в Порядок отпуска физическим лицам лекарственных препаратов для медицинского применения, содержащих кроме малых количеств наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров другие фармакологически активные вещества.¹²

Изменения предусматривают, в том числе, отпуск указанных препаратов не только аптеками и аптечными пунктами, но и индивидуальными предпринимателями, имеющими лицензию на фармацевтическую деятельность (п.3).

Предусматривается также предельно допустимое количество наркотических и психотропных лекарственных препаратов для выписывания на один рецепт, указанное не только в приложении № 1 и в новом приложении № 2 к Порядку назначения и выписывания лекарственных препаратов (п.6).¹³

Разработан проект постановления Правительства РФ, упрощающий контроль препаратов, содержащих наркотические средства в малых количествах

Минздрав РФ разработал проект постановления Правительства РФ «О внесении изменений в постановление Правительства Российской Федерации от 20 июля 2011 г. № 599 «О мерах контроля в отношении препаратов, которые содержат малые количества наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, включенных в перечень наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, подлежащих контролю в Российской Федерации».

Документом предусматривается исключение некоторых мер контроля в отношении препаратов, которые содержат малые количества наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, внесенных в списки II, III и IV перечня наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров.

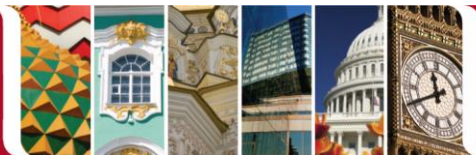
ИЗМЕНЕНИЯ В ЗАКОНОДАТЕЛЬСТВЕ, КАСАЮЩИЕСЯ МЕДИЦИНСКИХ ИЗДЕЛИЙ

Утвержден порядок проведения испытаний медизделий в целях их госрегистрации

¹¹ Утв. Приказом Минздрава от 17.05.2012 № 562н.

¹² Утв. приказом Министерства здравоохранения и социального развития Российской Федерации от 17.05.2012 № 562н.

¹³ Утв. приказом Министерства здравоохранения Российской Федерации от 20.12.2012 № 1175н.



3 апреля Минюст России зарегистрировал Приказ Минздрава РФ № 2н от 09.01.2014, предусматривающий порядок проведения технических испытаний, токсикологических исследований, клинических испытаний медицинских изделий в целях их государственной регистрации. Согласно Приказу, производитель медицинского изделия или уполномоченный представитель производителя самостоятельно определяет испытательную организацию, осуществляющую проведение технических испытаний и токсикологических исследований, с учетом области ее аккредитации, а также медицинскую организацию, проводящую клинические испытания медицинских изделий (п.4). По результатам испытаний и исследований составляются соответствующие акты, образцы которых содержатся в Приложении к Приказу.

Данный Приказ является дополнительным документом к Постановлению Правительства РФ от 27.12.2012 № 1416, утверждающему правила государственной регистрации медицинских изделий.

В настоящее время порядок проведения испытаний действует лишь в целях утверждения типа средств измерений медицинских изделий.¹⁴ Медицинские изделия, относящиеся к средствам измерения, зафиксированы в соответствующем перечне.¹⁵

Минздрав разработал проект постановления Правительства РФ, определяющий порядок формирования перечней медицинских изделий

Для идентификации медицинских изделий была создана номенклатурная классификация медицинских изделий,¹⁶ группирующая медицинские изделия по видам (назначение медицинских изделий, требование стерилизации, технологии применения медицинских изделий, области медицинского применения медицинских изделий) и по классам в зависимости от потенциального риска их применения (с низкой/средней/повышенной/высокой степенью риска).

Так, Проект постановления «Об утверждении Порядка формирования перечней медицинских изделий» определяет правила формирования перечней в отношении следующих медицинских изделий:

- медицинских изделий, имплантируемых в организм человека при оказании в рамках программы государственных гарантий бесплатного оказания гражданам медицинской помощи первичной медико-санитарной помощи в условиях дневного стационара и в неотложной форме, специализированной медицинской помощи, в том числе высокотехнологичной, скорой медицинской помощи, в том числе скорой специализированной, паллиативной медицинской помощи в стационарных условиях (в соответствии с номенклатурной классификацией, указанные медицинские изделия входят в класс «технологии применения медицинских изделий»);
- медицинских изделий, отпускаемых по рецептам врача (фельдшера) при оказании государственной социальной помощи (для данных медицинских изделий отдельный класс номенклатурной классификацией не предусмотрен).

Ответственной за формирование перечней назначается Комиссия Минздрава России, состоящая из представителей Минздрава, Министерства промышленности и торговли РФ, Министерства труда и

¹⁴ Приказ Минздрава РФ от 15.08.2012 № 89н «Об утверждении порядка проведения испытаний в целях утверждения типа средств измерений, а также перечня медицинских изделий, относящихся к средствам измерений в сфере государственного регулирования обеспечения единства измерений, в отношении которых проводятся испытания в целях утверждения типа средств измерений».

¹⁵ Приложение к Приказу Минздрава от 15.08.2012 № 89н.

¹⁶ См. Приказ Минздрава РФ от 06.06.2012 № 4н «Об утверждении номенклатурной классификации медицинских изделий».



социальной защиты населения РФ, Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения, а также представителей государственных медицинских, образовательных и научных организаций (п.2).

Главным внештатным специалистом Минздрава предлагается направить в Комиссию предложения о включении/исключении медицинского изделия не позднее 1 июня текущего года (п.3).

Согласно разработанному порядку, Минздрав рассматривает предложения в срок, не превышающий 30 дней со дня их получения. В случае если в указанный срок предложения не могут быть рассмотрены, срок продлевается, но не более чем на 30 дней, о чем Комиссия информирует заявителя по почте заказным письмом или направляет в электронной форме по телекоммуникационным каналам связи, или в форме электронного документа, подписанного электронной подписью (п.4).

Пересмотр перечней планируется осуществлять не реже 1 раза в год (п.10).

НОВОВВЕДЕНИЯ В ЗАКОНОДАТЕЛЬСТВО ОБ ОХРАНЕ ЗДОРОВЬЯ ГРАЖДАН В РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

ПРОЕКТ

Минздрав России подготовил изменение в ФЗ «Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации» и ФЗ «Об обязательном медицинском страховании в Российской Федерации»

В ходе совещания по вопросам здравоохранения от 20.02.2014 обсуждалась реализация поручения Президента РФ по повышению доступности и качества медицинской помощи в стране.¹⁷

В целях реализации пункта 2 поручения Президента РФ Владимира Путина от 04.03.2014 № Пр-410, подписанного по итогам совещания, Минздрав подготовил законопроект, предусматривающий изменение в статью 81 ФЗ «Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации» и в статью 36 ФЗ «об обязательном медицинском страховании в Российской Федерации», содержащую положение о территориальной программе государственных гарантий бесплатного оказания гражданам медицинской помощи.

В соответствии с указанными законами,¹⁸ территориальная программа обязательного медицинского страхования является составной частью территориальной программы государственных гарантий бесплатного оказания гражданам медицинской помощи.

Утверждение территориальной программы обязательного медицинского страхования органом государственной власти субъекта Российской Федерации отдельно от территориальной программы государственных гарантий бесплатного оказания гражданам медицинской помощи законодательством РФ не установлено. В целях утверждения указанных территориальных программ законопроект предлагает ввести положение о заключении соглашений между Минздравом РФ, Федеральным фондом обязательного медицинского страхования и органами государственной власти субъектов РФ о реализации и финансовом обеспечении территориальных программ государственных гарантий бесплатного оказания гражданам медицинской помощи, в том числе территориальных программ обязательного медицинского страхования.

Согласно указанному выше поручению Президента РФ, подобные соглашения будут определять целевые показатели объемов медицинской помощи в рамках реализации территориальных программ

¹⁷ <http://www.kremlin.ru/news/20294>

¹⁸ Ч.1 ст.36 ФЗ «Об обязательном медицинском страховании в Российской Федерации», ч.1 ст.81 ФЗ «Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации».



обязательного медицинского страхования, а также объемы субвенций, предоставляемых из бюджета Федерального фонда обязательного медицинского страхования. Форма соглашений будет утверждена Минздравом.

СУДЕБНАЯ ПРАКТИКА

Российские компании признаны виновными в сговоре на аукционе на поставку лекарственных средств для государственных нужд

Состав судей Высшего арбитражного суда РФ (ВАС РФ) отказал в передаче в Президиум ВАС РФ дела по заявлению ООО «Медикал Лизинг Консалтинг» о пересмотре судебного акта в порядке надзора.¹⁹

В 2012 году ФАС России признала компании ООО «Медикал лизинг-консалтинг» и ООО «ДиМедика» нарушившими ФЗ «О защите конкуренции».²⁰ Было установлено, что компании заключили соглашение, направленное на поддержание на торгах с начальной стоимостью лотов более 250 млн рублей максимальных цен на поставку лекарственных средств для государственных нужд. Компании оспаривали действительность решения антимонопольного органа, что было оставлено судами без удовлетворения. Согласно решению Президиума ВАС РФ, суды сделали верные выводы о недоказанности наличия между обществами антиконкурентного соглашения: общества, принявшие участие в торгах, заключили соглашение, направленное на поддержание максимальных цен на данных торгах и определили стратегию поведения, целью которой являлась достижение ими взаимовыгодного результата, а не конкуренция.

Ранее ВАС РФ уже рассматривал подобные дела: так, например, в Определении от 15.07.2013 по делу № ВАС-8933/13 ВАС РФ указал на возможность устанавливать факт сговора на торгах, опираясь лишь на поведение участников в процессе их проведения.

КЛЮЧЕВОЙ КОНТАКТ



Евгений Ращевский

Партнер

evgeny_rashevsky@epam.ru

Tel.: +7 (495) 935 8010

Подписка и отказ от подписки

Вы получили этот бюллетень, так как данная тематика может представлять для вас интерес. Если данная информация была направлена вам по ошибке, приносим извинения и просим направить отказ от рассылки.

Чтобы отказаться от получения рассылок «Егоров, Пугинский, Афанасьев и партнеры» об изменениях в законодательстве, пожалуйста, ответьте на это письмо с темой [Unsubscribe](#).

Для включения нового адресата в число получателей рассылки необходимо ответить на это письмо с темой [Subscribe](#).

¹⁹ Определение ВАС-3861/14 от 31.03.2014.

²⁰ Запрещаются соглашения между хозяйствующими субъектами-конкурентами, то есть между хозяйствующими субъектами, осуществляющими продажу товаров на одном товарном рынке, если такие соглашения приводят или могут привести к повышению, снижению или поддержанию цен на торгах (п.2 ч.1 ст.11 ФЗ от 26.07.2006 № 135-ФЗ «О защите конкуренции»).

ИНФОРМАЦИОННЫЙ БЮЛЛЕТЕНЬ

Настоящий бюллетень подготовлен в информационных и образовательных целях и не является юридической консультацией или заключением. Бюро не несет ответственности за неблагоприятные последствия использования бюллетеня любыми лицами.