



**ФЕДЕРАЛЬНАЯ АНТИМОНОПОЛЬНАЯ СЛУЖБА**

# **Справедливые правила игры на фармацевтическом рынке**

**Руководитель ФАС России  
И.Ю. Артемьев  
12 марта 2015 г.**

# Проблемы фармацевтического рынка России

Недобросовестная конкуренция между производителями лекарств

Манипулирование данными регистрационного досье, угроза жизни и здоровью людей

Отказ от внутривидовой конкуренции, раздел рынка

Ограничение конкуренции

Экономически необоснованное ценообразование

Высокие цены на лекарства

Коррупция

Навязывание дорогих и ненужных лекарственных средств, их низкая доступность для населения

## Обеспечение качества, безопасность и эффективность лекарственных препаратов

GxP – правила надлежащих практик для всех этапов обращения лекарственных препаратов:

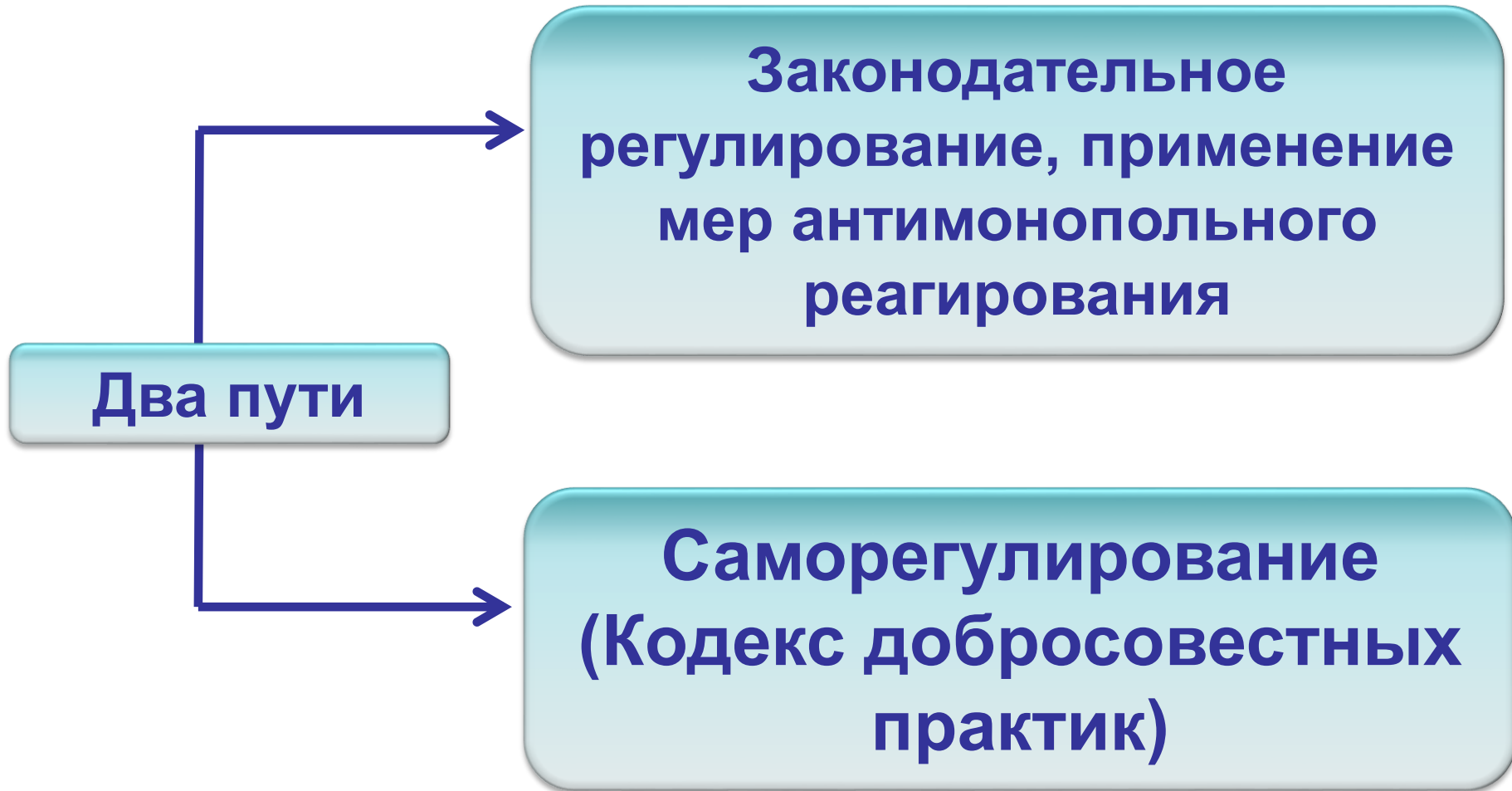
- ✓ лабораторная практика (GLP);
- ✓ клиническая практика (GCP);
- ✓ производственная практика (GMP);
- ✓ дистрибьюторская практика (GDP),
- ✓ практика хранения (GSP);
- ✓ аптечная практика (GPP).



## Обеспечение условий конкуренции

- ✓ Guidelines по вертикальным соглашениям (2010/C 130/01);
- ✓ Регламент по применению статьи 101 (3) Договора о функционировании Европейского союза к отдельным категориям вертикальных соглашений и согласованных практик №330/210ЕС.





## Принудительное лицензирование производства лекарственных препаратов



# Меры антимонопольного реагирования

В 2012 году ЗАО «Роста» и ОАО «Фармстандарт» были признаны ФАС виновными в сговоре по поддержанию цен на аукционе по поставке для государственных нужд препарата для лечения заболеваний легких на 670 млн руб.

Нарушителям назначен штраф в размере **201 млн руб.**

Решение и штраф поддержаны судом.



# Меры антимонопольного реагирования

В 2014 году ФАС возбудила дело в отношении ЗАО Компания «Бакстер» в связи с неисполнением выданного ранее предупреждения о недопустимости **отказа от поставки не имеющего аналогов препарата** для лечения почечной недостаточности.

В 2014 году ООО «Ново Нордиск», занимающий **доминирующее положение** на товарных рынках некоторых лекарственных препаратов, необоснованно отказался от заключения договора поставки. Эти действия компании привели к ограничению конкуренции среди дистрибьюторов лекарственных препаратов.







## Кодекс должен не допустить:

- ✓ необоснованных отказов от поставок;
- ✓ эксклюзивных соглашений между доминирующими производителями и дистрибьюторами;
- ✓ координацию поставок лекарственных средств;
- ✓ завышенных и монопольно высоких цен на лекарственные препараты;
- ✓ возникновения дефицита на лекарственные препараты;
- ✓ соглашений фармкомпаний с органами власти;
- ✓ коррупционного взаимодействия с врачебным сообществом, пациентскими и общественными организациями.



## Кодекс должен обеспечить:

- ✓ формирование доминирующими компаниями публичных правил отбора своих контрагентов (коммерческих политик);
- ✓ описание процедуры принятия решений о заключении или отказе в заключении договоров и порядок уведомления о принятом решении;
- ✓ публикацию на сайте фармкомпаний требований и документов, содержащих процедуры отбора контрагентов и условия работы с ними;
- ✓ формирование единых требований и процедур работы с дистрибьюторами и др.

**ФАС России предлагает распространить опыт внедрения Кодекса добросовестных практик на фармрынках в странах БРИКС, СНГ и ЕАЭС.**

## **Внедрение унифицированных проконкурентных правил позволит:**

- ✓ создать равные условия функционирования участников рынка;
- ✓ снизить издержки бизнеса и государства;
- ✓ снизить барьеры входа на рынок;
- ✓ повысить эффективность функционирования рынков за счет применения лучших практик;
- ✓ выявить направления дальнейшего развития регулирования.



# СПАСИБО ЗА ВНИМАНИЕ!

-  [rus.fas](#)
-  [rus\\_fas](#)
-  [fas\\_rf \(Англ.\)](#)
-  [fas\\_rus](#)
-  [fasovka](#)
-  [FASvideotube](#)
-  [fas\\_time](#)



[www.fas.gov.ru](http://www.fas.gov.ru)  
[en.fas.gov.ru](http://en.fas.gov.ru)