

Суд подтвердил незаконность «входного контроля» качества лекарств

21 марта 2012, 13:15

20 марта 2012 года Арбитражный суд города Москвы отказал Министерству здравоохранения Свердловской области в отмене решения и предписания Комиссии ФАС России о признании незаконным «входного контроля» лекарственных средств, качество которых подтверждено декларациями (сертификатами) о соответствии.

В нарушение требований пунктов 2, 3 части 1 и часть 3 статьи 15 Федерального закона «О защите конкуренции» Минздрав Свердловской области издал приказ от 18.11.2008 № 2038-п «О порядке проведения контроля качества лекарственных средств на территории Свердловской области» и согласовании Методических рекомендаций «Порядок и условия проведения контроля качества лекарственных средств на территории Свердловской области».

В результате издания приказа были созданы условия, вынуждавшие оптовых поставщиков лекарств предоставлять образцы лекарственных препаратов, ввозимых на территорию Свердловской области, в ГБУЗ СО «Центр контроля качества и сертификации лекарственных средств» для проведения не предусмотренного федеральным законодательством контроля качества.

В результате такого «контроля» лекарственным препаратам присваивались региональные «номера качества», которые служили основанием для возможности оборота лекарств на территории республики.

ФАС России обращает внимание, что «входной контроль» лекарственных средств, качество которых подтверждено декларациями (сертификатами) о соответствии, незаконен.

Любые попытки установления требований к хозяйствующим субъектам в части прохождения «входного контроля» в субъектах Российской Федерации являются нарушением антимонопольного законодательства.

Подробную информацию о незаконном «входном контроле» можно найти в [третьем выпуске электронного научно-практического журнала «Российское конкурентное право и экономика»](#).