

Росздравнадзор создал неравные условия участникам рынка лекарственных средств

18 ноября 2011, 17:20

18 ноября 2011 года Федеральная антимонопольная служба (ФАС России) признала Росздравнадзор нарушившим часть 1 статьи 15 Федерального закона «О защите конкуренции».

9 марта 2005 года и 4 февраля 2010 года Росздравнадзор выдал компании АстраЗенека ЮК Лимитед (Великобритания) регистрационные удостоверения на лекарственный препарат «Меронем», необоснованно содержащие лекарственную форму препарата «лиофилизат», в то время как аналогичные препараты восьми других производителей были зарегистрированы в форме порошка.

Кроме того, несмотря на действующую типовую клинико-фармакологическую статью, обязывающую включать в инструкции по медицинскому применению лекарственных средств с МНН «Меропенем» информацию о побочных эффектах со стороны сердечно-сосудистой системы, Росздравнадзор не внес ее в инструкцию препарата «Меронем». Это привело к расхождению содержания инструкций аналогичных препаратов и к введению потребителей в заблуждение относительно свойств этих препаратов.

Такие действия и бездействие Росздравнадзора создали неравные условия производителям и поставщикам лекарственных препаратов с МНН «Меропенем», привели к ограничению конкуренции на многочисленных региональных аукционах по закупке этих лекарственных препаратов и не способствовали экономии бюджетных средств.

Справка

Частью 1 статьи 15 федеральным органам исполнительной власти, органам государственной власти субъектов Российской Федерации, органам местного самоуправления, иным осуществляющим функции указанных органов или организациям, а также государственным внебюджетным фондам, Центральному банку Российской Федерации запрещается принимать акты и (или) осуществлять действия (бездействие), которые приводят или могут привести к недопущению, ограничению, устранению конкуренции, за исключением предусмотренных федеральными законами случаев принятия актов и (или) осуществления таких действий (бездействия).