

Приложение
к протоколу заседания комиссии
Министерства антимонопольного
регулирования и торговли Республики
Беларусь по установлению факта наличия
(отсутствия) нарушения
антимонопольного законодательства
от 17.04.2019 № 14

РЕШЕНИЕ 180/31-2019

17.04.2019

14 часов 30 минут

г.Минск

Министерство антимонопольного регулирования и торговли Республики Беларусь (далее – МАРТ) по результатам рассмотрения комиссией по установлению факта наличия (отсутствия) нарушения антимонопольного законодательства, действующей на основании полномочий, предоставленных приказом Министра антимонопольного регулирования и торговли Республики Беларусь от 14 декабря 2016 г. № 133, заявления общества с ограниченной ответственностью «ГЛОРИНКОР» (далее – ООО «ГЛОРИНКОР») от 10.12.2018 № 10-12/01 в отношении торгово-производственного республиканского унитарного предприятия «БЕЛФАРМАЦИЯ» (далее – РУП «БЕЛФАРМАЦИЯ»),

УСТАНОВИЛО:

На электронной торговой площадке открытого акционерного общества «БЕЛОРУССКАЯ УНИВЕРСАЛЬНАЯ ТОВАРНАЯ БИРЖА» (далее ОАО «БЕЛОРУССКАЯ УНИВЕРСАЛЬНАЯ ТОВАРНАЯ БИРЖА») на сайте zakurki.butb.by размещена информация о процедуре государственной закупки AU20181102157272 «19/05-2 Противоопухолевые и иммуномодулирующие лекарственные средства». Дата размещения приглашения - 02.11.2018. Конечная дата представления предложений - 22.11.2018. Дата и время начала торгов - 07.12.2018 12:00. Дата окончания действия предложения - 07.06.2019.

Организатором данной процедуры закупки выступало РУП «БЕЛФАРМАЦИЯ».

Заказчиками данной процедуры закупки являлись: Министерство здравоохранения Республики Беларусь; главное управление здравоохранения Гомельского облисполкома; Комитет по здравоохранению Минского городского исполнительного комитета; государственное учреждение «Республиканский научно-практический центр трансфузиологии и медицинских биотехнологий»; государственное

учреждение «Республиканский клинический медицинский центр» Управления делами Президента Республики Беларусь.

ООО «ГЛОРИНКОР» считает, что проведение аукциона по лотам, связанным с закупкой лекарственного средства (далее – ЛС) Трастузумаб, могло повлечь нарушение антимонопольного законодательства.

В рамках данной процедуры закупки заявлено 18 лотов. Все лоты связаны с закупкой ЛС. ЛС Трастузумаб являлось предметом закупки 13–16 лотов.

По лоту № 14 заявки на участие поданы: СООО «НАТИВИТА» и АО «Р-Фарм».

По лоту № 16 – СООО «НАТИВИТА», АО «Р-Фарм», компанией F. Hoffmann-La Roche AG (не допущена к участию).

По лотам № 13 и № 15 (для субъектов малого и среднего предпринимательства) предложений не зарегистрировано.

Победителем по лоту № 14 признано СООО «НАТИВИТА».

Согласно пункту 12.3 протокола от 11 декабря 2018 г. № 2-19/05-2 заседания комиссии по организации и проведению процедур государственных закупок ЛС и лечебного питания, созданной в соответствии с приказом РУП «БЕЛФАРМАЦИЯ» от 23.10.2018 г. № 744, по вопросу подведения итогов торгов электронного аукциона № AU20181102157272 (далее – протокол), учитывая включение количества лота № 13 в лот № 14 (решение комиссии, оформленное протоколом № 1-19/05-2 от 27 ноября 2018 г.), итоговое количество лекарственного средства Т-Маб лиофилизат для приготовления раствора для инфузий 150 мг во флаконах в упаковке №1, необходимое к поставке, составило 2 230 упаковок.

Победителем по лоту № 16 признано СООО «НАТИВИТА».

Согласно пункту 14.3 протокола, учитывая включение количества лота № 15 в лот № 16 (решение комиссии, оформленное протоколом № 1-19/05-2 от 27 ноября 2018 г.), итоговое количество лекарственного средства Т-Маб лиофилизат для приготовления концентрата для приготовления раствора для инфузий 440 мг во флаконах в комплекте с растворителем 20 мл во флаконах в упаковке №1, необходимое к поставке, составило 9 150 упаковок.

Закупка ЛС Трастузумаб предусмотрена годовым планом централизованных государственных закупок Министерства здравоохранения Республики Беларусь (приказ Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 21 сентября 2018 г. № 925 «Об утверждении годового плана централизованных государственных закупок лекарственных средств за счет средств республиканского

бюджета, предусмотренных Министерству здравоохранения Республики Беларусь в 2019 г.»).

Сроки размещения электронного аукциона на закупку ЛС Трастузумаба утверждены Министерством здравоохранения Республики Беларусь 17.10.2018. В соответствии с утвержденным графиком электронный аукцион был объявлен 02.11.2018, окончательный срок для подготовки и подачи предложений – 22.11.2018, дата торгов – 07.12.2018.

Между ООО «ГЛОРИНКОР» и компанией Bioson Biologics Limited, Великобритания заключен ряд договоров, направленных на регистрацию и последующую продажу ЛС Трастузумаб 150мг и 440мг в Республике Беларусь.

Компания Bioson Biologics Limited, Великобритания 11.04.2018 заключило договор с РУП «Центр экспертиз и испытаний в здравоохранении» на оказание услуг по проведению комплекса предварительных технических работ, связанных с проведением экспертиз, предшествующих государственной регистрации ЛС в Республике Беларусь.

ООО «ГЛОРИНКОР» письмом от 02.11.2018 № 02-11/01 обратилось в адрес РУП «БЕЛФАРМАЦИЯ» с просьбой о переносе сроков подачи предложений по электронному аукциону № AU201081102157272 на 2 месяца. В соответствии с пунктом 3 статьи 22 Закона Республики Беларусь от 13 июля 2012 г. № 419-3 «О государственных закупках товаров (работ, услуг)» просьба участника по продлению срока подачи предложений должна быть обоснованной. В целях оценки обоснованности продления сроков подачи предложений направлено письмо в республиканское унитарное предприятие «Центр экспертиз и испытаний в здравоохранении» (далее - РУП «Центр экспертиз и испытаний в здравоохранении») с просьбой проинформировать о стадии регистрации ЛС Трастузумаб производства компанией Bioson Limited, Индия и указать ориентировочные сроки ее завершения.

Письмом от 19.11.2018 № 03-04/12480 РУП «Центр экспертиз и испытаний в здравоохранении» сообщило, что по ЛС Трастузумаб получены замечания экспертов по фармакопейной экспертизе, апробация методик контроля качества не проведена, а указать ориентировочные сроки регистрации не представляется возможным. В связи с этим, учитывая, что график проведения государственных закупок направлен на непрерывное обеспечение ЛС учреждений здравоохранения и населения, а также представленную информацию РУП «Центр экспертиз и испытаний в здравоохранении» о невозможности указать ориентировочные сроки регистрации, просьба

ООО «Глоринкор» была признана необоснованной и в адрес ООО «Глоринкор» был направлен соответствующий ответ.

На территории республики Беларусь зарегистрированы следующие торговые наименования ЛС Тростузумаб:

№ п/п	Торговое наименование	Международное наименование	Производитель	Заявитель	Номер удостоверения	Дата регистрации	Срок действия	Оригинальное
1	ГЕРЦЕПТИН	Trastuzumab	F.Hoffmann-La Roche Ltd, Швейцария	F.Hoffmann-La Roche Ltd, Швейцария	10291/14/16	01.12.2014	01.12.2019	оригинальное
2	ГЕРЦЕПТИН	Trastuzumab	Genentech Inc., США упаковано ОРТАТ АО, Российская Федерация	F.Hoffmann-La Roche Ltd, Швейцария	10569/17	01.06.2017	01.06.2022	оригинальное
3	ГЕРЦЕПТИН	Trastuzumab	F.Hoffmann-La Roche Ltd, Швейцария, упаковано ОРТАТ АО, Российская Федерация	F.Hoffmann-La Roche Ltd, Швейцария	10590/17	06.09.2017	06.09.2022	оригинальное
4	ГЕРЦЕПТИН	Trastuzumab	F.Hoffmann-La Roche Ltd, Швейцария manufactured by Genentech Inc., США	F.Hoffmann-La Roche Ltd, Швейцария	5359/01/06/11/12/16/16	05.10.2016	бессрочно	оригинальное
5	ГЕРЦЕПТИН	Trastuzumab	F.Hoffmann-La Roche Ltd, Швейцария упаковано ОРТАТ АО, Российская Федерация	F.Hoffmann-La Roche Ltd, Швейцария	8009/06/11/13/16/16/17	05.10.2016	бессрочно	оригинальное
6	ГЕРЦЕПТИН	Trastuzumab	Roche Diagnostics GmbH, Германия, упаковано ОРТАТ АО, Российская Федерация	F.Hoffmann-La Roche Ltd, Швейцария	9747/11/16/16/17	05.10.2016	бессрочно	оригинальное
7	Т-Маб	Trastuzumab	БИОКАД ЗАО,	Нативита СООО,	16/03/2547	02.03.2016	02.03.2021	оригинальное

			Российская Федерация упаковано Государств енное предприяти е АКАДЕМФ АРМ, Республика Беларусь	Республик а Беларусь				
8	Т-Маб	Trastuzum ab	БИОКАД ЗАО, Российская Федерация упаковано Государств енное предприяти е АКАДЕМФ АРМ, Республика Беларусь	Нативита СООО, Республик а Беларусь	16/03/2548	02.03.20 16	02.03. 2021	оригина льное
9	ТРАСТУЗ УМАБ	Trastuzum ab	Biocon Limited, Индия	Biocon Biologics Limited, Великобри тания	10694/19	21.02.20 19	21.02. 2024	

Таким образом, ЛС Трастузумаб производства Biocon Limited, Индия зарегистрировано после проведения процедуры закупки ЛС.

Статьей 24 Закона установлены антимонопольные требования к закупкам товаров.

Статьей 21 Закона установлен запрет на ограничивающие конкуренцию согласованные действия хозяйствующих субъектов.

Вместе с тем в действиях РУП «БЕЛФАРМАЦИЯ» как организатора процедуры закупки № АУ20181102157272, заказчиков и участников данной процедуры закупки не установлены нарушения запретов антимонопольного законодательства исходя из следующего.

Не нашли своего подтверждения сведения ООО «ГЛОРИНКОР» о создании преимущественных условий участникам данной процедуры закупки.

Так, при рассмотрении конкурсной документации, представленной участниками аукциона, работниками РУП «БЕЛФАРМАЦИЯ» предъявлялись равные требования, в том числе касающиеся оплаты участниками услуг оператора ЭТП.

Случаи отклонения предложений участников в связи с неоплатой последними услуг оператора ЭТП отсутствовали.

Обстоятельства, касающиеся непредставления (представления) платежных поручений за услуги оператора ЭТП, не могли повлиять на возможность участия в данном аукционе ООО «ГЛОРИНКОР» и (или) компании Bioson Limited и не являлись барьером для участия субъектов хозяйствования в данной процедуре закупки.

Таким образом, все субъекты хозяйствования имели равные условия участия в данной процедуре закупки.

Также не установлено наличия согласованных действий при проведении данной процедуры закупки между указанными субъектами хозяйствования.

На основании изложенного, руководствуясь абзацем пятым статьи 14 Закона, МАРТ

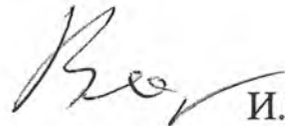
РЕШИЛО:

Признать факт отсутствия нарушения антимонопольного законодательства, в том числе требований статей 20, 21, 25-31 Закона в действиях торгово-производственного республиканского унитарного предприятия «БЕЛФАРМАЦИЯ».

Основания для вынесения предписания и совершения иных действий, направленных на устранение и (или) предотвращение нарушения антимонопольного законодательства, отсутствуют.

Настоящее решение может быть обжаловано в суд в течение тридцати календарных дней со дня его принятия.

Заместитель Министра,
заместитель председателя Комиссии

 И.В.Вежновец