

**ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ  
О ПРЕКРАЩЕНИИ ДЕЙСТВИЙ (БЕЗДЕЙСТВИЯ),  
КОТОРЫЕ СОДЕРЖАТ ПРИЗНАКИ НАРУШЕНИЯ АНТИМОНОПОЛЬНОГО  
ЗАКОНОДАТЕЛЬСТВА**

В связи с наличием в действиях (бездействии) Министерства здравоохранения Российской Федерации (место нахождения: Рахмановский пер., дом 3/25, г. Москва, 127994), выразившихся в необоснованном препятствовании осуществлению деятельности ЗАО «Ф-Синтез» посредством нарушения процедуры государственной регистрации лекарственного препарата «Аксоглатиран ФС» (международное непатентованное наименование «Глатирамера ацетат») производства ЗАО «Ф-Синтез», в части необеспечения Минздравом России соблюдения ФГБУ «НЦЭСМП» Минздрава России сроков проведения экспертизы качества лекарственного средства и экспертизы отношения ожидаемой пользы к возможному риску применения лекарственного препарата для медицинского применения, признаков нарушения антимонопольного законодательства, предусмотренных пунктом 2 части 1 статьи 15 Федерального закона от 26.07.2006 № 135-ФЗ «О защите конкуренции», ФАС России на основании статьи 39<sup>1</sup> Федерального закона от 26.07.2006 № 135-ФЗ «О защите конкуренции» предупреждает о необходимости прекращения указанных действий (бездействия) путем:

1) обеспечения Минздравом России завершения процедуры государственной регистрации лекарственного препарата «Аксоглатиран ФС» производства ЗАО «Ф-Синтез»;

2) отмены электронного аукциона от 28.03.2016 № 0195100000216000070 либо внесения изменений в извещение о проведении указанного электронного аукциона путем изменения срока подачи заявок, обеспечивающего возможность подачи ЗАО «Ф-Синтез» заявки на участие в указанном электронном аукционе, в случае принятия Минздравом России решения о государственной регистрации лекарственного препарата «Аксоглатиран ФС» производства ЗАО «Ф-Синтез».

Указанные действия необходимо осуществить в срок до 18.04.2016.

О выполнении предупреждения сообщить в ФАС России в течение трех дней со дня окончания срока, установленного для его выполнения.

