



АНТИМОНОПОЛЬНИЙ КОМІТЕТ УКРАЇНИ

РІШЕННЯ

24 березня 2016 р.

Київ

№ 168-р

Про результати розгляду
справи про концентрацію

Антимонопольний комітет України, розглянувши матеріали справи № 24-25/156-15 про концентрацію у вигляді набуття компанією «Teva Pharmaceutical Industries Ltd.» (м. Петах-Тіква, Ізраїль) контролю над частиною компанії «Allergan plc» (м. Дублін, Ірландія) шляхом придбання активів, які забезпечують здійснення господарської діяльності з виробництва, дистрибуції та реалізації фармацевтичних препаратів-генериків та деяких безрецептурних фармацевтичних препаратів,

ВСТАНОВИВ:

Концентрація полягає в придбанні компанією «Teva Pharmaceutical Industries Ltd.» активів компанії «Allergan plc», які забезпечують здійснення господарської діяльності з виробництва, дистрибуції та реалізації фармацевтичних препаратів-генериків та деяких безрецептурних фармацевтичних препаратів.

Зазначена концентрація є частиною трансакції відповідно до Генерального договору купівлі-продажу від 26 липня 2015 року укладеного між компаніями «Teva Pharmaceutical Industries Ltd.» і «Allergan plc» (м. Дублін, Ірландія), у вигляді придбання компанією «Teva Pharmaceutical Industries Ltd.» частини компанії «Allergan plc», яка забезпечує здійснення господарської діяльності з виробництва, дистрибуції та реалізації фармацевтичних препаратів-генериків та деяких безрецептурних фармацевтичних препаратів.

Відповідно до наданої заявниками інформації:

активи компанії «Allergan plc», які забезпечують здійснення господарської діяльності з виробництва, дистрибуції та реалізації фармацевтичних препаратів-генериків та деяких безрецептурних фармацевтичних препаратів, належать суб'єктам господарювання, що утворюють підрозділ Генериків компанії «Allergan plc»;

підрозділ Генериків є частиною міжнародної господарської діяльності компанії «Allergan plc» у сфері генериків, включає: промислові об'єкти для виробництва генериків, що знаходяться у США та інших країнах світу; незалежного постачальника – компанію «Medis ehf» (м. Рейк'явік, Ісландія); міжнародну діяльність з виробництва генериків, міжнародні об'єкти, що здійснюють дослідження та розробку генериків; міжнародні промислові об'єкти для виробництва безрецептурних препаратів (крім безрецептурних

препаратів для догляду за очима); а також деякі визнані міжнародні торговельні марки (усе далі – Об'єкт придбання);

в Україні Об'єкт придбання здійснює діяльність лише через:

товариство з обмеженою відповідальністю «Актавіс Україна» (м. Київ, Україна), яке здійснює діяльність із реалізації фармацевтичних препаратів, зокрема: антацидів; препаратів вітаміну В1, у тому числі в комбінації з вітамінами В6 та В12; капіляростабілізуючих засобів; селективних антагоністів кальцію з переважною дією на судини; простих препаратів антагоністів ангіотензину II; засобів, що впливають на структуру та мінералізацію кісток; засобів, що застосовуються у разі вестибулярних порушень; препаратів для лікування раку;

компанію «Actavis International Ltd.» (м. Зейтун, Мальта), яка здійснює діяльність із реалізації фармацевтичних препаратів через ТОВ «Актавіс Україна»;

компанію «Medis ehf» (м. Рейк'явік, Ісландія), яка здійснює ліцензійну діяльність, зокрема діяльність з надання права на виробництво певних препаратів, запатентованих групою Actavis, на основі ліцензійних договорів.

Об'єкт придбання пов'язаний відносинами контролю з компанією «Allergan plc» (колишня назва «Actavis plc»), яка здійснює діяльність з управління корпоративними правами суб'єктів господарювання, які пов'язані з нею відносинами контролю (перелік надано в матеріалах заяви) та разом утворюють групу Allergan;

група Allergan здійснює діяльність з виробництва та реалізації фармацевтичних препаратів-генериків, фірмових фармацевтичних препаратів та біоеквівалентних препаратів;

в Україні група Allergan (крім Об'єкта придбання) здійснює діяльність лише через:

компанію «Allergan Services International Limited» (м. Ейндговен, Нідерланди), яка здійснює діяльність з реалізації фармацевтичних препаратів через незалежного субдистриб'ютора, а саме спільне підприємство «Оптіма-Фарм, ЛТД» (м. Київ, Україна);

після здійснення концентрацій усі відносини контролю компанії «Allergan plc» з компаніями «Actavis International Ltd.», «Medis ehf» і товариством з обмеженою відповідальністю «Актавіс Україна» будуть припинені;

компанія «Teva Pharmaceutical Industries Ltd.» здійснює діяльність з управління корпоративними правами суб'єктів господарювання, які пов'язані з нею відносинами контролю (перелік надано в матеріалах заяви) та разом утворюють Групу TEVA;

Група TEVA здійснює господарську діяльність у двох основних сегментах:

препарати-генерики, що включає хімічні та терапевтичні еквіваленти оригінальних фармацевтичних препаратів у різних лікарських формах, зокрема пігулки, капсули, ін'єкції, засоби для інгаляції, розчини, мазі та креми. Група TEVA також є одним з найбільших у світі виробників активних речовин;

спеціалізовані фармацевтичні препарати, що включає в себе права на окремі препарати в основному в терапевтичній сфері фармацевтичних препаратів для центральної нервової системи (під торговельними марками «Сораконе®», «Azilect®» та «Nuvigil®»), фармацевтичних препаратів для органів дихання (під торговельними марками «ProAir®», «HFA» та «QVAR®»). Сегмент спеціалізованих фармацевтичних препаратів Групи TEVA включає в себе інші терапевтичні сфери, такі як онкологія, охорона здоров'я жінок та деякі інші сфери;

Група TEVA здійснює діяльність в Україні лише через:

товариство з обмеженою відповідальністю «Тева Україна» (м. Київ, Україна), яке здійснює діяльність з реалізації та маркетингу фармацевтичних препаратів, зокрема: антацидів; препаратів вітаміну В1, у тому числі в комбінаціях з вітамінами В6 та В12; капіляростабілізуючих засобів; селективних антагоністів кальцію з переважною дією на судини; простих препаратів антагоністів ангіотензину II; засобів, що впливають на структуру та мінералізацію кісток; засобів, що застосовуються у разі вестибулярних порушень; препаратів для лікування раку;

компанію «Teva Pharmaceuticals Europe B.V.» (м. Амстердам, Нідерланди), яка здійснює діяльність з реалізації активних фармацевтичних інгредієнтів третім особам в Україні;

товариство з обмеженою відповідальністю «Ратіофарм Україна» (м. Київ, Україна), яке не здійснює господарської діяльності в Україні з 2014 року.

Отже, заявлена концентрація за участю компаній «Allergan plc» і «Teva Pharmaceutical Industries Ltd.» відбувається на загальнодержавних ринках фармацевтичних препаратів-генериків та інших безрецептурних фармацевтичних препаратів, зокрема: антацидів; препаратів вітаміну В1, у тому числі в комбінаціях з вітамінами В6 та В12; капіляростабілізуючих засобів; селективних антагоністів кальцію з переважною дією на судини; простих препаратів антагоністів ангіотензину ІІ; засобів, що впливають на структуру та мінералізацію кісток; засобів, що застосовуються в разі вестибулярних порушень; препаратів для лікування раку молочної залози.

Під час розгляду справи встановлено:

за інформацією заявників щодо ринків:
препаратів вітаміну В1, у тому числі в комбінаціях з вітамінами В6 та В12 (АТС3 код А11D);

капіляростабілізуючих засобів (АТС3 код С05С);

селективних антагоністів кальцію з переважною дією на судини (АТС3 код С08С);

простих препаратів антагоністів ангіотензину ІІ (АТС3 код С09С);

засобів, що впливають на структуру та мінералізацію кісток (АТС3 код М05В);

засобів, що застосовуються в разі вестибулярних порушень (АТС3 код N07С):

ринок препаратів вітаміну В1, у тому числі в комбінації з вітамінами В6 та В12 (АТС3 код А11D), включає в себе препарати на основі вітаміну В1 та його комбінації з вітамінами (наприклад, простий вітамін В1 з вітаміном В6 та/або вітаміном В12). Усі препарати за кодом А11D є взаємозамінними та використовуються при лікуванні невритів; поліневритів; невралгій; постінфекційних та токсичних уражень нервової тканини при алкоголізмі, діабетичній поліневропатії, інтоксикації лікарськими засобами;

компанія «Teva Pharmaceutical Industries Ltd.» здійснює діяльність з реалізації препаратів вітаміну В1, у тому числі в комбінації з вітамінами В6 та В12, під торговельною маркою «НЕЙРОРУБІН»;

компанія «Allergan plc» здійснює діяльність з реалізації препаратів вітаміну В1, у тому числі в комбінації з вітамінами В6 та В12, під торговельною маркою «НЕУРОБЕКС» (яка є об'єктом придбання);

сукупна частка учасників концентрації за підсумками 2015 року на ринку препаратів вітаміну В1, у тому числі в комбінації з вітамінами В6 та В12, не перевищує 14 відсотків;

ринок капіляростабілізуючих засобів (АТС3 код С05С) включає в себе препарати, що є взаємозамінними та використовуються при вивихах та закритих травмах; місцевих запальних реакціях з набряками або без; флебітах нижніх кінцівок; лікуванні та профілактиці посттравматичних та післяопераційних набряків та синців; болю в спині із симптомами здавлювання корінців спинномозкових нервів; хронічній венозній недостатності, варикозі; геморої;

компанія «Teva Pharmaceutical Industries Ltd.» здійснює діяльність з реалізації капіляростабілізуючих засобів під торговельною маркою «АЕСЦИН»;

компанія «Allergan plc» здійснює діяльність з реалізації капіляростабілізуючих засобів під торговельними марками «ІНДОВАЗИН» і «ТРОКСЕВАЗИН» (які є об'єктом придбання);

сукупна частка учасників концентрації за підсумками 2015 року на ринку капіляростабілізуючих засобів не перевищує 26 відсотків;

ринок селективних антагоністів кальцію з переважною дією на судини (АТС3 код С08С) включає в себе препарати, що є взаємозамінними та використовуються при лікуванні артеріальної гіпертензії та стенокардії;

компанія «Teva Pharmaceutical Industries Ltd.» здійснює діяльність з реалізації селективних антагоністів кальцію з переважною дією на судини під торговельними марками «КОРИНФАР» і «ФЕЛОДИП»;

компанія «Allergan plc» здійснює діяльність з реалізації препаратів селективних антагоністів кальцію з переважною дією на судини під торговельними марками «АЗОМЕКС» і «НІФЕДИПІН» (які є об'єктом придбання);

сукупна частка учасників концентрації за підсумками 2015 року на ринку селективних антагоністів кальцію з переважною дією на судини не перевищує 12 відсотків;

ринок простих препаратів антагоністів ангіотензину II (АТС3 код С09С) включає в себе препарати, що є взаємозамінними та використовуються при лікуванні есенціальної та артеріальної гіпертензії; як профілактичний засіб при серцево-судинних захворюваннях;

компанія «Teva Pharmaceutical Industries Ltd.» здійснює діяльність з реалізації простих препаратів антагоністів ангіотензину II під торговельною маркою «ТЕЛМІСАРТАН»;

компанія «Allergan plc» здійснює діяльність з реалізації простих препаратів антагоністів ангіотензину II під торговельною маркою «ВАЗАР» (яка є об'єктом придбання);

сукупна частка учасників концентрації за підсумками 2015 року на ринку простих препаратів антагоністів ангіотензину II не перевищує 21 відсотка;

ринок засобів, що впливають на структуру та мінералізацію кісток (АТС3 код М05В), включає в себе препарати, які призначаються в більшості випадків для лікування остеопорозу, інше призначення – хвороба Педжета, онкологічні або остеолітичні злякисні утворювання з або без гіперкальціємії;

компанія «Teva Pharmaceutical Industries Ltd.» здійснює діяльність з реалізації засобів, що впливають на структуру та мінералізацію кісток, під торговельними марками «ОСТЕОМЕФА» і «ЗОЛЕДРОНАТ»;

компанія «Allergan plc» здійснює діяльність з реалізації засобів, що впливають на структуру та мінералізацію кісток, під торговельною маркою «ДЕЗТРОН» (яка є об'єктом придбання);

сукупна частка учасників концентрації за підсумками 2015 року на ринку засобів, що впливають на структуру та мінералізацію кісток, не перевищує 11 відсотків.

ринок засобів, що застосовуються в разі вестибулярних порушень (АТС3 код N07С), включає в себе препарати, що застосовуються при морській, повітряній хворобі та запамороченнях; лабіринтних порушеннях різного походження; лікуванні та запобіганні синдрому Мен'єра;

компанія «Teva Pharmaceutical Industries Ltd.» здійснює діяльність з реалізації засобів, що застосовуються в разі вестибулярних порушень, під торговельними марками «АВІОМАРИН» і «БЕТАГІСТИН»;

компанія «Allergan plc» здійснює діяльність з реалізації засобів, що застосовуються в разі вестибулярних порушень, під торговельними марками «ЦИНАРИЗИН» і «ВЕСТІБО»;

сукупна частка учасників концентрації за підсумками 2015 року на ринку засобів, що застосовуються в разі вестибулярних порушень, не перевищує 11 відсотків.

Основними конкурентами учасників концентрації на зазначених ринках є компанії «Berlin-Chemie/Menarini Group» (Німеччина), «Dr. Reddy's» (Індія), «Eugomedex» (Франція), «Innotech» (Франція), «KRKA» (Словенія), «NGS PrJSC» (Україна), «Pharmascience» (Канада), «Roche» (Швейцарія), «Servier» (Франція), «Sopharma» (Болгарія), «SUN» (Індія), «Woerwag Pharma» (Німеччина), «Zentiva» (Чеська Республіка), публічні акціонерні товариства «Лекхим» (Україна), «Біофарма» (Україна), «Київський вітамінний завод» (Україна), «Фармак» (Україна), «Фармацевтична фірма «Дарниця» (Україна), «Корпорація «Артеріум» (Україна), приватне акціонерне товариство НВЦ «Борщагівський ХФЗ» (Україна) і товариства з обмеженою відповідальністю «Астрафарм» (Україна), «Здоров'я» (Україна), «Кусум Фарм» (Україна), «Фармстандарт» (Україна).

Крім того, під час розгляду справи було проведено опитування основних конкурентів учасників концентрації (усього 19 суб'єктів господарювання), за результатами якого отримано таку інформацію:

на ринках препаратів вітаміну В1, у тому числі в комбінаціях з вітамінами В6 та В12; капіляростабілізуючих засобів; засобів, що застосовуються в разі вестибулярних порушень; селективних антагоністів кальцію з переважною дією на судини; засобів, що впливають на структуру та мінералізацію кісток, здійснюють діяльність від 10 до 25 суб'єктів господарювання;

рівень конкуренції на задіяних ринках є високим з огляду на появу нових конкурентів та стабільне зростання ринку за останні 2 роки;

концентрація не матиме значного впливу на діяльність на ринку у зв'язку з існуванням значної конкуренції.

Однак один з конкурентів повідомив про можливі наслідки від концентрації між компаніями «Teva Pharmaceutical Industries Ltd» і «Allergan plc» без надання будь-яких обґрунтувань.

Враховуючи, що:

сукупна частка учасників концентрації не перевищує 26 відсотків;

наявна конкуренція між гравцями на задіяних ринках, яка характеризується можливістю середніх і невеликих конкурентів конкурувати з Групою ТЕВА після здійснення концентрації, зокрема, обумовлена високою насиченістю товарами на ринку та низькою платоспроможністю споживачів;

у більшості конкурентів відсутні занепокоєння щодо зміни рівня конкуренції на задіяних ринках після здійснення концентрації;

заявлені концентрації не призводять до монополізації чи суттєвого обмеження конкуренції на ринках: препаратів вітаміну В1, у тому числі в комбінації з вітамінами В6 та В12 (АТС3 код А11D); капіляростабілізуючих засобів (АТС3 код С05С); селективних антагоністів кальцію з переважною дією на судини (АТС3 код С08С); простих препаратів антагоністів ангіотензину ІІ (АТС3 код С09С); засобів, що впливають на структуру та мінералізацію кісток (АТС3 код М05В); засобів, що застосовуються в разі вестибулярних порушень (АТС3 код N07С).

За інформацією заявників щодо ринку антацидів (АТС3 код А02А):

ринок антацидів (АТС3 код А02А) включає в себе препарати, що призначені для лікування розладів шлунково-кишкового тракту та інших схожих захворювань;

компанія «Teva Pharmaceutical Industries Ltd.» здійснює діяльність з реалізації антацидів під торговельною маркою «ГАСТАЛ»;

компанія «Allergan plc» здійснює діяльність з реалізації антацидів під торговельною маркою «АЛМАГЕЛЬ» (яка є об'єктом придбання);

сукупна частка учасників концентрації за підсумками 2015 року на ринку антацидів перевищує 35 відсотків. *[інформація визначена заявником як інформація з обмеженим доступом]*.

Основними конкурентами учасників концентрації на зазначених ринках є компанії «Astellas Pharma Europe» (Нідерланди), «Bayer Consumer Care» (Швейцарія), «Sanofi» (Франція), «Takeda» (Японія), публічне акціонерне товариство «Київський вітамінний завод» (Україна) і спільне підприємство товариство з обмеженою відповідальністю «Сперко Україна» (Україна).

Крім того, під час розгляду справи було проведено опитування основних конкурентів учасників концентрації за результатами якого було отримано таку інформацію:

наявність високого рівня конкуренції на ринку антацидів з огляду на широке конкурентне оточення, появу нових конкурентів та падіння ринку за останні 2 роки;

наявна висока насиченість ринку товарами – 18 компаній на ринку з 21 брендом;

концентрація не матиме значного впливу на діяльність на ринку у зв'язку з існуванням значної конкуренції.

Враховуючи, що:

сукупна частка учасників концентрації перевищує 35 відсотків;

наявна конкуренція між гравцями на задіяних ринках, яка характеризується можливістю середніх і невеликих конкурентів конкурувати з Групою ТЕВА після здійснення концентрації, зокрема, обумовлена високою насиченістю товарами на ринку та низькою платоспроможністю споживачів;

у більшості конкурентів відсутні занепокоєння щодо зміни рівня конкуренції на задіяних ринках після здійснення концентрації;

[інформація визначена заявником як інформація з обмеженим доступом],

заявлені концентрації не призводять монополізації чи суттєвого обмеження конкуренції на ринку антацидів.

За інформацією заявників щодо ринків онкологічних препаратів, які використовуються:

лише для лікування ІV стадії (метастатичної) раку молочної залози (можуть використовуватися для лікування також інших стадій);

препаратів, що використовуються на всіх стадіях лікування раку молочної залози, крім лікування ІV стадії (метастатичної) раку молочної залози;

компанія «Teva Pharmaceutical Industries Ltd.» і компанія «Allergan plc» здійснюють діяльність з реалізації препаратів для лікування раку молочної залози (Метастатична (ІV стадія)) і препаратів для лікування раку молочної залози (усі стадії);

сукупна частка учасників концентрації за підсумками 2015 року на ринках препаратів:

для лікування раку молочної залози (Метастатична (IV стадія)) не перевищує 19 відсотків;

для лікування раку молочної залози (усі стадії) не перевищує 28 відсотків.

Основними конкурентами учасників концентрації на зазначених ринках є компанії «Sandoz та Novartis» (Швейцарія), «Cipla» (Індія), «Ogion» (Фінляндія), товариство з обмеженою відповідальністю «Здоров'я» (Україна) і ще близько 18 суб'єктів господарювання.

Крім того, під час розгляду справи було проведено опитування основних конкурентів учасників концентрації, за результатами якого отримано таку інформацію:

переважна більшість конкурентів не висловили свого занепокоєння щодо наслідків у результаті набуття контролю компанією «Teva Pharmaceutical Industries Ltd» над часткою господарської діяльності компанії «Allergan Plc»;

було зазначено про високий рівень конкуренції внаслідок наявності більш ніж 10 основних гравців, з яких 2 – резиденти України;

набуття компанією «Teva Pharmaceutical Industries Ltd» контролю над часткою господарської діяльності компанії «Allergan Plc» не матиме впливу на діяльність на ринку препаратів для лікування раку молочної залози у зв'язку з незначною часткою компанії «Teva Pharmaceutical Industries Ltd» на ринку.

Разом з цим, щодо наслідків заявлених концентрації Національний інститут раку листом від 31.12.2015 № 1469-кн повідомив, що набуття компанією «Teva Pharmaceutical Industries Ltd.» контролю над господарською діяльністю компанії «Allergan pcl», що забезпечує здійснення діяльності у сфері виробництва, дистрибуції та реалізації фармацевтичних препаратів-генериків та препаратів, що відпускаються без рецепта лікаря, може значно змінити кон'юнктуру ринку лікарських препаратів та зменшити попит на аналогічні препарати вітчизняного виробника, оскільки на ринку препаратів-генериків збільшиться кількість товаровиробників.

Враховуючи, що:

сукупна частка учасників концентрації не перевищує 28 відсотків;

наявна конкуренція між гравцями на задіяних ринках, яка характеризується можливістю середніх і невеликих конкурентів конкурувати з Групою TEVA після здійснення концентрації, зокрема, обумовленою тим, що онкологічні фармацевтичні препарати в основному реалізуються через тендери, і різні учасники тендерів можуть корегувати свої ціни для того, щоб мати реалістичні шанси виграти тендер за рахунок кращої ціни;

у більшості конкурентів відсутні занепокоєння щодо зміни рівня конкуренції на задіяних ринках після здійснення концентрації;

заявлені концентрації не призводять до монополізації чи суттєвого обмеження конкуренції на ринках препаратів для лікування раку молочної залози (Метастатична (IV стадія)) та лікування раку молочної залози (усі стадії).

Крім того, під час розгляду справ було направлено запити до Міністерства охорони здоров'я України (лист Комітету від 03.12.2015 № 24-25/04-12069), Науково-дослідного Інституту експериментальної та клінічної медицини НМУ імені О.О. БОГОМОЛЬЦЯ (лист Комітету від 25.01.2015 № 24-25/04-694), Асоціації «Виробники ліків України» (лист Комітету від 03.12.2015 № 24-25/04-12068) та Асоціації представників фармацевтичних виробників України (лист Комітету від 25.01.2015 № 24-25/04-695).

Зазначені особи не висловили занепокоєння щодо заявлених концентрацій між компаніями «Teva Pharmaceutical Industries Ltd.» і «Allergan pcl».

Також, з метою отримання додаткової інформації щодо аналізу наслідків концентрацій між компаніями «Teva Pharmaceutical Industries Ltd.» і «Allergan plc», на офіційному сайті Комітету було розміщено повідомлення про заявлені концентрації з пропозицією висловити думку, чи будуть концентрації у вигляді набуття компанією «Teva Pharmaceutical Industries Ltd.» контролю над частиною господарської діяльності компанії «Allergan plc», що забезпечує здійснення діяльності у сфері виробництва, дистрибуції та реалізації фармацевтичних препаратів-генериків та деяких інших фармацевтичних препаратів, що відпускаються без рецепта лікаря, мати вплив на український ринок фармацевтичних препаратів.

У відповідь на зазначене повідомлення було отримано коментар співробітника Українського науково-дослідного інституту соціальної і судової психіатрії та наркології Міністерства охорони здоров'я України, в якому зазначено: «В Україні, у зв'язку з активним затвердженням клінічних протоколів, запроваджуються сучасні схеми фармакотерапії, із зазначенням лише міжнародної непатентованої назви лікарського засобу. Фармакоекономічні дослідження у переважній більшості випадків доводять раціональність застосування генеричних препаратів, що сприятиме зростанню ринку генериків в Україні у найближчі роки. Концентрація генеричних препаратів, особливо у разі посилення «генеричної компанії №1 у світі», як себе позиціонує Teva, завдяки приєднанню одного з лідерів генеричного напрямку, сприятиме монополізації ринку генериків та негативно впливатиме на конкурентні умови в зазначеному сегменті ринку». Однак зазначене твердження було надано без обґрунтування.

Разом з цим, заявники зазначають:

приріст ринкової частки Групи TEVA обмежений (починаючи з 2013 року, зменшувався щороку), додавання її до ринкової частки господарської діяльності Allergan, що буде придбана, не змінить структуру ринку. Дуже обмежений приріст частки також чітко вказує на те, що сторони не є найближчими конкурентами на цьому ринку, а отже, трансакція не усуне важливу конкурентну силу. Крім того, значна кількість і потужність інших міжнародних і місцевих гравців на ринку продовжить накладати значні конкурентні обмеження на діяльність сторін після здійснення трансакції;

у цілому, існує дуже великий рівень взаємозамінності між різними видами генериків, з точки зору як пацієнтів, так і лікарів/лікарень. Генерики можуть ефективно замінювати оригінальні ліки після того, як закінчився строк дії патента;

бар'єри для входу та зростання на ринку є відносно низькими, оскільки відразу як закінчується строк дії патента, з'являється цілий ряд регіональних та міжнародних постачальників генериків на цих ринках. Це означає, що ліки, які постачаються сторонами, зазнаватимуть сильної конкуренції з боку існуючих ліків-генериків, що базуються на тих самих молекулах, на додаток до конкуренції з боку існуючих чи новостворених оригінальних ліків, що можуть виводитися на ринок конкуруючими фармацевтичними компаніями та мати таке саме терапевтичне призначення;

сторони не матимуть змоги збільшувати ціни порівняно з дотрансакційним рівнем, оскільки компанії-конкуренти можуть легко захопити ринок шляхом поставок замінних продуктів-генериків з більш низькими цінами. Більш того, в основному тенденція до зниження цін на такі ліки буде тривати, зважаючи на сильну конкурентну природу задіяних генериків.

Отже, за результатами розгляду справи було встановлено, що:

сукупні частки учасників концентрації не перевищують 35 відсотків на ринках: препаратів вітаміну B1, у тому числі в комбінаціях з вітамінами B6 та B12; капіляростабілізуючих засобів; селективних антагоністів кальцію з переважною дією на судини; простих препаратів антагоністів ангіотензину II; засобів, що впливають на структуру та мінералізацію кісток; засобів, що застосовуються в разі вестибулярних порушень;

препаратів для лікування раку молочної залози, крім IV стадії захворювання; препаратів для лікування тільки IV стадії раку молочної залози;

сукупна частка учасників концентрації на ринку антацидів перевищує 35 відсотків, *[інформація визначена заявником як інформація з обмеженим доступом]*;

наявна конкуренція між гравцями на задіяних ринках, яка характеризується можливістю середніх і невеликих конкурентів конкурувати з Групою TEVA після здійснення концентрації, зокрема, обумовлена високою насиченістю товарами на ринку та низькою платоспроможністю споживачів;

у більшості конкурентів та інших учасників ринку відсутні занепокоєння щодо зміни рівня конкуренції на задіяних ринках після здійснення концентрації,

заявлена концентрація не призводить до монополізації чи обмеження конкуренції на товарних ринках.

Враховуючи викладене, керуючись статтею 7 Закону України «Про Антимонопольний комітет України», статтями 25 і 31 Закону України «Про захист економічної конкуренції» та пунктом 4.9.1 Положення про порядок подання заяв до Антимонопольного комітету України про попереднє отримання дозволу на концентрацію суб'єктів господарювання, затвердженого розпорядженням Антимонопольного комітету України від 19 лютого 2002 року № 33-р, зареєстрованого в Міністерстві юстиції України 21 березня 2002 року за № 284/6572 (із змінами), Антимонопольний комітет України

ПОСТАНОВИВ:

Надати дозвіл компанії «Teva Pharmaceutical Industries Ltd.» (м. Петах-Тіква, Ізраїль) на набуття контролю над частиною компанії «Allergan plc» (м. Дублін, Ірландія) шляхом придбання активів, які забезпечують здійснення господарської діяльності з виробництва, дистрибуції та реалізації фармацевтичних препаратів-генериків та деяких безрецептурних фармацевтичних препаратів.

Голова Комітету

Ю. ТЕРЕНТЬЄВ