**Дополнительная информация**

Настоящее письмо подготовлено с целью информирования потенциальных участников торгов по реализации имущества ООО «Сфера-Фарм» о состоянии имущества, а также об объеме передаваемых прав.

В части комплектности и работоспособности имущества конкурсный управляющий ООО «Сфера-Фарм» уведомляет участников торгов о том, что оборудование, входящее в Лот № 1, конкурсным управляющим не запускалось и не эксплуатировалось.

Имущество подлежит передаче в комплектности и состоянии, выявленном на момент получения допуска на территорию комплекса.

 В части представляемых для ознакомления документов по Лоту № 1 конкурсный управляющий сообщает о том, что бывшим руководителем ООО «Сфера-Фарм» документы в отношении общества не передавались, имеющиеся документы получены от кредиторов должника и/или из государственных органов.

Сведения о правах на товарные знаки получены из Федеральной службы по интеллектуальной собственности и содержатся на сайте https://fips.ru.

В части передаваемых прав, подтвержденных регистрационными удостоверениями на лекарственные препараты, конкурсный управляющий доводит до сведения следующую информацию об объеме передаваемых прав.

Положение о порядке и условиях продажи ООО «Сфера-Фарм» содержит печень регистрационных удостоверений на лекарственные препараты, классифицированных в качестве нематериальных активов должника, всего 9 позиций, начальная цена каждой 1 рубль. Оригиналы регистрационных удостоверений у конкурсного управляющего отсутствуют.

Сроки действия указаны исходя из сведений, размещенных на сайте <https://grls.rosminzdrav.ru>.

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **№**  | **Наименование** | **Срок действия за должником права** | **Владелец РУ/****Производитель**  |
| 1 | Регистрационное удостоверение лекарственного препарата для медицинского применения № РУ ЛП-005009, торговое наименование: Раствор солей д/перитонеального диализа с декстрозой | 23.08.2024 | ООО «Сфера-Фарм» |
| 2 | Регистрационное удостоверение лекарственного препарата для медицинского применения № ЛП-004560, торговое наименование: «Рингера лактат» (инфузии) | 27.11.2024 | ООО «Сфера-Фарм» |
| 3 | Регистрационное удостоверение лекарственного препарата для медицинского применения № ЛП-004426, торговое наименование: «Хлоргексидин-СФ», лекарственная форма: р-р д/местного и наружного применения, дозировка: 0,02% | 23.08.2024 | ООО «Сфера-Фарм» |
| 4 | Регистрационное удостоверение лекарственного препарата для медицинского применения № ЛП-004361, торговое наименование: «Маннитол-СФ», лекарственная форма: р-р для инфузий, дозировка: 150 мг/мл | 03.07.2024 | ООО «Сфера-Фарм» |
| 5 | Регистрационное удостоверение лекарственного препарата для медицинского применения № ЛП-003367, торговое наименование: «Раствор Рингера», лекарственная форма: раствор для инфузий | 31.12.2025 | ООО «Сфера-Фарм» |
| 6 | Регистрационное удостоверение лекарственного препарата для медицинского применения РУ ЛП-006634 "Фурациллин раствор для местного и наружного применения 0,02%", до 31.12.2025 | На дату начала торговой процедуры право производства зарегистрировано за иным лицом  | ООО «ВИПС МЕД» / ООО «Сфера-Фарм» |
| 7 | Регистрационное удостоверение лекарственного препарата для медицинского применения № ЛП-003215, торговое наименование: «Натрия хлорид», лекарственная форма: раствор для инфузий, дозировка 0,9% | 31.12.2025 | ООО «Сфера-Фарм» |
| 8 | Регистрационное удостоверение лекарственного препарата для медицинского применения № ЛСР-001293/10, торговое наименование: «Иммуновак-ВП-4», лекарственная форма: лиофилизат для приг.р-ра д/интроназал.введ. и р-ра д/приема вн., дозировка 4 мг | бессрочно | ООО «Сфера-Фарм»/ ФГУП «НПО «Микроген» |
| 9 | Регистрационное удостоверение лекарственного препарата для медицинского применения № ЛСР-001294/10, торговое наименование: «Иммуновак-ВП-4», лекарственная форма: лиофилизат д/приготовления р-ра д/подкожного введения, дозировка 0,5 мг | бессрочно | ООО «Сфера-Фарм»/ ФГУП «НПО «Микроген» |

Федеральным [законом](https://www.consultant.ru/document/cons_doc_LAW_440357/) от 12 апреля 2010 г. № 61-ФЗ «Об обращении лекарственных средств» (далее – Федеральный закон № 61-ФЗ) разграничены понятия «держатель или владелец регистрационного удостоверения лекарственного препарата» и «производитель лекарственного средства» и определено, что держателем или владельцем регистрационного удостоверения лекарственного препарата является разработчик лекарственного средства, производитель лекарственных средств или иное юридическое лицо, обладающее правом владения регистрационным удостоверением, которые несут ответственность за качество, эффективность и безопасность лекарственного препарата ([пункт 26.1 статьи 4](https://www.consultant.ru/document/cons_doc_LAW_440357/baabe5b69a3c031bfb8d485891bf8077d6809a94/#dst154) Федерального закона № 61-ФЗ).

В соответствии с [частью 1 статьи 13](https://www.consultant.ru/document/cons_doc_LAW_440357/d51604f907a67575d6f37a17e2322f91bee26db8/#dst720) Федерального закона № 61-ФЗ допускаются производство, изготовление, хранение, перевозка, ввоз в Российскую Федерацию, вывоз из Российской Федерации, реклама, отпуск, реализация, передача, применение, уничтожение лекарственных препаратов, если они зарегистрированы соответствующим уполномоченным федеральным органом исполнительной власти.

Согласно [пункту 26 статьи 4](https://www.consultant.ru/document/cons_doc_LAW_440357/baabe5b69a3c031bfb8d485891bf8077d6809a94/#dst100047) Федерального закона № 61-ФЗ документом, подтверждающим факт государственной регистрации лекарственного препарата, служит регистрационное удостоверение.

Таким образом, лекарственный препарат может выступать товаром, предназначенным для обращения на территории Российской Федерации при наличии регистрационного удостоверения.

Из совокупности положений ст. 30 Федерального закона от 12.04.2010 № 61-ФЗ «Об обращении лекарственных средств», правил регистрации и экспертизы лекарственных средств для медицинского применения, утвержденных Решением Совета Евразийской экономической комиссии от 03.11.2016 № 78, а также правил регистрации лекарственных препаратов в Российской Федерации следует, что существует возможность смены держателя регистрационного удостоверения, поэтому передача прав, поименованных в регистрационных удостоверениях, и само наличие таких прав у ООО «Сфера-Фарм» связаны с получением приобретателем прав не на сами объекты интеллектуальной собственности, а на упрощенную регистрацию за собой права распространять и/или производить определенные лекарственные препараты на территории Российской Федерации (при условии соответствия требованиям законодательства страны и, при необходимости, согласования с правообладателем объекта интеллектуальных прав на лекарственный препарат).

Такое право обеспечивается за счет наличия подтвержденных у ООО «Сфера-Фарм» мощностей для производства указанных в регистрационных удостоверениях препаратов, а также фактического наличия регистрации указанных препаратов, при этом первичная регистрация лекарственного препарата и/или проверка соответствия производственных мощностей нового производственного комплекса является более сложной и длительной процедурой в соответствии положениями приведенных выше актов.

Таким образом, регистрационные удостоверения не являются самостоятельным объектом прав, и включены в состав единого лота в качестве подтверждения права ООО «Сфера-Фарм» на производство перечисленных лекарственных препаратов с использованием оборудования, включенного в состав единого лота; приобретение соответствующего оборудования в силу положений перечисленных выше нормативных документов является основанием для внесения изменений в регистрационные досье лекарственных препаратов и смены владельца регистрационного удостоверения.

На момент реализации имущества сведений о наличии у должника иных прав, связанных с указанными лекарственными препаратами, не имеется.

Более подробная информация о лекарственных препаратах содержится на сайте <https://grls.rosminzdrav.ru> (поиск по номеру регистрационного удостоверения).

В части прав по регистрационному удостоверению РУ ЛП-006634 «Фурациллин раствор для местного и наружного применения 0,02%» сообщаем о том, что по состоянию на ноябрь 2023 г. ООО «Сфера-Фарм» не обладает правом производства лекарственного препарата в связи со сменой производителя.

**Для заключения договора купли-продажи Лота Покупателю необходимо:**

- иметь письменное решение органов управления Покупателя (в случае с физическим лицом – согласие супруга) о приобретении имущества, если это необходимо в соответствии с требованием действующего законодательства РФ или законодательства страны, в которой зарегистрирован Покупатель;

- в случае если это предусмотрено действующим законодательством РФ, предоставить в соответствии с действующим антимонопольным законодательством РФ соответствующее уведомление антимонопольного органа о намерении приобрести продаваемое имущество или получить согласие антимонопольного органа РФ на приобретение продаваемого имущества.