

О П Р Е Д Е Л Е Н И Е

№ 418

гр. София, 16.01.2023 г.

АДМИНИСТРАТИВЕН СЪД - СОФИЯ-ГРАД, Второ отделение 22 състав,
в закрито заседание на 16.01.2023 г. в следния състав:

СЪДИЯ: Десислава Корнезова

като разгледа дело номер **7520** по описа за **2022** година докладвано от съдията, и за да се произнесе взе предвид следното:

Производството е по реда на чл.145 и сл. от Административнопроцесуалния кодекс /АПК/ във вр. с чл. 266, ал.3 от Закона за лекарствените продукти в хуманната медицина /ЗЛПХМ/.

Образувано е по жалба на „ЗЕНТИВА ФАРМА БЪЛГАРИЯ“ ЕООД, представлявано от Х. А. Х., подадена чрез Ю. Л. Ц. – търговски пълномощник, срещу Решение № Н.-27242/28.03.2022г. на Националния съвет по цени и реимбурсиране на лекарствените продукти /НСЦРЛП, Съвета/, потвърдено с Решение № КП-38/21.07.2022г. на Комисията по прозрачност /КП/ към Министерски съвет /МС/.

Ответникът – Национален съвет по цени и реимбурсиране на лекарствените продукти към Министерски съвет, чрез процесуален представител юрк. А. К. оспорва жалбата.

С определение от 16.12.2022г. е било приключено събирането на доказателства по делото и е даден ход на устните състезания в процеса.

В срока за постановяване на съдебно решение, съдът констатира следното:

I. Съдебното производство е иницирано от „ЗЕНТИВА ФАРМА БЪЛГАРИЯ“ ЕООД, представлявано от Х. А. Х., което дружество не е адресат на административния акт. Към жалбата е приложено писмено пълномощно, от съдържанието на което се установява, че това дружество е упълномощено от Zentiva k.s., дружество регистрирано в Чешката република, да го представлява пред държавни органи, вкл. и пред съд във връзка с: 1. Всяка процедура за регистрация или нотификация на лекарствени продукти за пускането им на пазара в РБ; 2. Всяка процедура за одобрение или регистрация на цените на лекарствените продукти; 3. Всяка процедура за включване на лекарствените продукти в П. и възстановяване на стойността им с публични средства; 4. Всяка процедура и/или преговори, които трябва да бъдат извършени или проведени с НЗОК или други компетентни органи във връзка с продажбата и дистрибуцията на лекарствените продукти; 5. Всякакви

процедури за оценка на здравните технологии, съгласно Наредба № 9/01.12.2015г.; 6. Всякакви процедури относно поддържането на реимбурсният статус на лекарствените продукти; 7. Всяка друга процедура, която може да се изисква, във връзка с правата посочени по-горе, както и да се предприемат действия от правна или фактическо естество. Жалбоподателят е бил упълномощен да представлява това дружество и пред всички съдилища на всички инстанции по отношение на дейностите, посочени по-горе.

В титулната и обстоятелствената част на жалбата, „ЗЕНТИВА ФАРМА БЪЛГАРИЯ“ ЕООД е изложило, че упражнява правото си на оспорване срещу административния акт в собствено качество. В тази връзка изрично трябва да бъде дадено указание на жалбоподателя да уточни дали подава жалбата, като упълномощен представител на Zentiva k.s., дружество регистрирано в Чешката република, или брани в процеса собствени права и интереси. Необходимо е изрично да се подчертае, че съгласно чл.32 ГПК представители на страните по пълномощие пред съд могат да бъдат само адвокати и юрисконсулти или други служители с юридическо образование в юридическите лица. „ЗЕНТИВА ФАРМА БЪЛГАРИЯ“ ЕООД не може да упражнява правото на жалба пред съд от името и за сметка на Zentiva k.s., дружество регистрирано в Чешката република. В хипотеза, че жалбата се подава от това чуждестранно дружество, то същата следва да бъде подписана от адвокат /или юрисконсулт/ и да бъдат потвърдени всички извършени в периода 05.08.2022г.-16.12.2022г. процесуални действия от лице, което не притежава представителна власт пред съд.

II. По преписката не е налично разрешение за употреба на лекарствен продукт Remurel solution for injection 20 mg/ml in pre-filled syringe, към дата-28.03.2022г. с титуляр: Zentiva k.s., дружество регистрирано в Чешката република. Представено е разрешение за употреба на този лекарствен продукт в РБ № BG/МА/МР-54645/27.05.2021г. /рег. № 20160170/ с титуляр на това разрешително друго дружество- ALVOGEN IPSO S.A.R.L- Л.. Уведомление изх. № 111-7692/19.10.2021г. за стартиралото административно производство е било изпратено от председателя на НСЦРЛП именно до това дружество: ALVOGEN IPSO S.A.R.L- Л., в качеството му на притежател на разрешението за употреба на лекарствения продукт. Ето защо, жалбоподателят следва да представи писмени доказателства, че към датата на издаване на акта именно той е бил притежател на разрешението за употреба на процесния лекарствен продукт.

По тези съображения и на основание чл.253 ГПК във вр. чл.144 АПК, спорът по делото не може да се приеме за напълно изяснен от неговата фактическа страна, което налага отмяната на определението от 16.12.2022г. и провеждане на ново съдебно заседание.

Така мотивиран, на основание чл.253 ГПК във вр. чл. 144 АПК, съдът

О П Р Е Д Е Л И:

ОТМЕНЯ определение, което е постановено в открито съдебно заседание на 16.12.2022г., с което е даден ход по същество на спора по адм. дело № 7520/2022г.

ОСТАВЯ БЕЗ ДВИЖЕНИЕ производството по делото.

УКАЗВА на жалбоподателя в 7-мо дневен срок от получаване на съобщението с писмена молба с един препис за ответната страна да отстрани следните констатирани нередовности на жалбата с вх. № КП-00-25/05.08.2022г.

1. Да конкретизира дали оспорва Решение № Н.-27242/28.03.2022г. на НСЦРЛП в собствено качество и в защита на собствени права и интереси или като упълномощен представител на Zentiva k.s., дружество регистрирано в Чешката република. Във втория случай, изрично да се посочи, че жалбоподател е Zentiva k.s., дружество регистрирано в Чешката република, вписано в търговския регистър на общински съд в Прага с идентификационен номер 49240030.

2. Ако жалбата се подава от Zentiva k.s., дружество регистрирано в Чешката република, същата да се подпише от адвокат или юрисконсулт на това дружество.

3. Ако жалбата се предявява от Zentiva k.s., дружество регистрирано в Чешката република, да се потвърдят изрично от представляващия това дружество, извършените пред съда за периода 05.08.2022г.-16.12.2022г. процесуални действия от юридическо лице /„ЗЕНТИВА ФАРМА БЪЛГАРИЯ“ ЕООД/, което няма представителна власт пред съдебните органи.

ЗАДЪЛЖАВА жалбоподателят в 7-мо дневен срок от получаване на съобщението да представи по делото разрешение за употреба на лекарствен продукт Remurel solution for injection 20 mg/ml x 7 in pre-filled syringe, към дата- 28.03.2022г. с титуляр: Zentiva k.s., дружество регистрирано в Чешката република.

ОПРЕДЕЛЕНИЕТО не подлежи на обжалване.

ПРЕПИС от съдебния акт да се връчи на страните на основание чл.138 АПК.

Съдия: