



АНТИМОНОПОЛЬНИЙ КОМІТЕТ УКРАЇНИ

РОЗПОРЯДЖЕННЯ АДМІНІСТРАТИВНОЇ КОЛЕГІЇ ПІВНІЧНОГО МІЖОБЛАСНОГО ТЕРИТОРІАЛЬНОГО ВІДДІЛЕННЯ

«13» листопада 2024 року

№ 60/209-рп/к
м. Київ

справа № 507/60/209-рп/к.24

Про початок розгляду
справи про порушення
законодавства про захист
від недобросовісної конкуренції

Адміністративна колегія Північного міжобласного територіального відділення Антимонопольного комітету України, розглянувши подання Першого відділу досліджень і розслідувань від 12.11.2024 № 60-03/460-П та відповідні матеріали,

ВСТАНОВИЛА:

1. ПРЕДМЕТ ЗАЯВИ

- (1) Вчинення товариством з обмеженою відповідальністю «Фармацевтична компанія «Фаркос» (ідентифікаційний код юридичної особи *інформація з обмеженим доступом*). порушення, передбаченого статтею 15¹ Закону України «Про захист від недобросовісної конкуренції», у вигляді поширення інформації, що вводить в оману.

2. СТОРОНИ

- (2) Заявником є приватне акціонерне товариство «Екологоохоронна фірма «КРЕОМА-ФАРМ» (ідентифікаційний код юридичної особи *інформація з обмеженим доступом*).
- (3) Відповідно до відомостей, що містяться в Єдиному державному реєстрі юридичних осіб, фізичних осіб-підприємців та громадських формувань (далі – ЄДР), ПРАТ «ЕОФ «Креома-Фарм» зареєстровано *інформація з обмеженим доступом*.
- (4) За даними ЄДР, основним видом діяльності ПРАТ «ЕОФ «Креома-Фарм» є виробництво фармацевтичних препаратів і матеріалів (код КВЕД *інформація з обмеженим доступом*).
- (5) Отже, ПРАТ «ЕОФ «Креома-Фарм» є суб'єктом господарювання у розумінні статті 1 Закону України «Про захист економічної конкуренції».
- (6) Відповідачем є товариство з обмеженою відповідальністю «Фармацевтична компанія «Фаркос» (ідентифікаційний код юридичної особи *інформація з обмеженим доступом*).
- (7) Відповідно до відомостей, що містяться в ЄДР, ТОВ «ФК «Фаркос» зареєстровано *інформація з обмеженим доступом*.

- (8) За даними ЄДР, основним видом діяльності Товариства є виробництво основних фармацевтичних препаратів (код КВЕД *інформація з обмеженим доступом*). Крім того, видами діяльності ТОВ «ФК «Фаркос» згідно із ЄДР є, зокрема виробництво інших харчових продуктів (код КВЕД *інформація з обмеженим доступом*), виробництво фармацевтичних препаратів і матеріалів (код КВЕД *інформація з обмеженим доступом*).
- (9) Отже, ТОВ «ФК «Фаркос» є суб'єктом господарювання у розумінні статті 1 Закону України «Про захист економічної конкуренції».
- (10) Тобто ПРАТ «ЕОФ «Креома-Фарм» і ТОВ «ФК «Фаркос» здійснюють господарську діяльність на ринку фармацевтичної продукції, отже є конкурентами.

3. ПРОЦЕСУАЛЬНІ ДІЇ

- (11) До Відділення надійшла заява ПРАТ «ЕОФ «Креома-Фарм» від 17.06.2024 № 58 (вх. Відділення від 19.06.2024 № 60-01/39-АМ) щодо можливого порушення товариством з обмеженою відповідальністю «Фармацевтична компанія «Фаркос» законодавства про захист від недобросовісної конкуренції (далі – Заява).
- (12) В ході попереднього аналізу Заяви та доданих до неї матеріалів встановлено, що її подано без додержання вимог, викладених у пункті 2 розділу VI Порядку. У зв'язку із наведеним відповідно до пункту 3 розділу VI Порядку, Відділення листом від 05.08.2024 № 60-02/4391є повідомило Заявника про залишення заяви без руху та запропонувало надати Відділенню документи та інші матеріали, завірені належним чином, що підтверджують викладені у заяві обставини, відповідь на який надано Заявником листом від 30.08.2024 б/н (вх. Відділення від 03.09.2024 № 60-01/3401).
- (13) З метою всебічного та об'єктивного розгляду Заяви Відділенням було направлено до Товариства вимогу про надання інформації від 05.08.2024 № 60-02/4389є відповідь на яку надано ТОВ «ФК «Фаркос» листом від 21.08.2024 № 214 (вх. Відділення від 23.08.2024 № 60-01/3260).
- (14) Відділення листом від 11.09.2024 № 60-02/5251є звернулось до Антимонопольного комітету України з метою надання допомоги в отриманні інформації від Державної служби України з питань безпечності харчових продуктів та захисту споживачів (далі – Держпродспоживслужба) та Міністерства охорони здоров'я України (далі – МОЗ України).
- (15) Відділенням отримано інформацію від Держпродспоживслужби (лист від 11.10.2024 № 11.1.1-2/21132) та від МОЗ України (лист від 11.10.2024 № 26-04/38975/2-24) листом Антимонопольного комітету України від 11.10.2024 № 7-02/12957 (вх. Відділення від 14.10.2024 № 60-01/517К).
- (16) Згідно із службовою запискою Першого відділу досліджень і розслідувань Відділення від 12.11.2024 № 60-03/1032є до Заяви приєднано матеріали заяви ПРАТ «ЕОФ «Креома-Фарм» від 08.02.2024 № 25 (вх. Відділення від 09.02.2024 № 60-01/12-АМ) щодо можливого порушення товариством з обмеженою відповідальністю «Фармацевтична компанія «Фаркос» законодавства, які містять матеріали, що слугують доказами щодо можливого порушення ТОВ «ФК «Фаркос» законодавства про захист від недобросовісної конкуренції.

4. ОБСТАВИНИ, ВСТАНОВЛЕНІ ЗА РЕЗУЛЬТАТОМ РОЗГЛЯДУ ЗАЯВИ

4.1. Обставини, повідомлені Заявником

- (17) Відповідно до матеріалів Заяви, Заявником у аптеці № 3 ТОВ «Аптека АНЦ» відповідно до фіскального чеку від 29.12.2023 придбано дієтичну добавку «Ентеросорб 7%» (далі – Дієтична добавка), вироблену ТОВ «ФК «Фаркос» відповідно до ТУ У 10.8-37674316-007:2023.
- (18) ПРАТ «ЕОФ «Креома-Фарм» до Заяви додано скрін-шот сторінки вебсайту <https://farkos.ua> (далі – Сайт), згідно з яким за посиланням <https://farkos.ua/products/enterosorb.html> розміщувалась інформація про Дієтичну добавку.
- (19) На зазначеній сторінці Сайту станом на 08.02.2024 розміщувались, зокрема фото упаковки Дієтичної добавки (15 саше, 15 г), рекомендації до її застосування та Інструкція до Дієтичної добавки.
- (20) Зокрема поряд із зображенням упаковки Дієтичної добавки розміщувалась наступна інформація:
- *«швидка та потужна детоксикація: звільнить від шкідливих речовин».*
 - *«захист від негативних факторів: висока ефективність поглинання токсинів та небезпечних сполук» (мова оригіналу).*
- Рекомендовано до застосування:
- *«у складі комплексної дезінтоксикаційної терапії при хронічній нирковій недостатності, спричиненій пієлонефритом, полікістозом нирок, нефролітіазом;*
 - *при токсичному гепатиті, вірусному гепатиті А і В, гепатохолециститі, цирозі печінки та холестазі різної етіології;*
 - *при гастритах зі зниженою кислотністю, ентероколітах, колітах, діарей;*
 - *при отруєнні алкоголем і наркотичними засобами;*
 - *при алергичних реакціях;*
 - *при шкірних захворюваннях (діатези, нейродерміти);*
 - *при опіковій інтоксикації та гнійно-септичних процесах, що супроводжуються інтоксикацією;*
 - *в комплексній терапії дисбактеріозу кишечника» (мова оригіналу) (далі – Інформація про Дієтичну добавку, що розміщувалась на Сайті).*
- (21) Заявником у листі від 18.03.2024 б/н (вх. Відділення від 21.03.2024 № 60-01/1123) зазначено, що властивості Дієтичної добавки, які вказують на її ефективність при інтоксикації, що зазначались на Сайті (станом на 08.02.2024), у листі-вкладенні та на упаковці, не підтверджені відповідними клінічними дослідженнями.
- (22) На упаковці Дієтичної добавки (15 саше, 15 г) міститься, зокрема інформація: *«сприяє виведенню токсинів з організму» (мова оригіналу) (далі – Інформація про Дієтичну добавку, що розміщувалась на упаковці Дієтичної добавки).*
- (23) У листі-вкладенні до упаковки Дієтичної добавки розміщувалась, зокрема, наступна інформація: *«сприяє нормалізації функціонального стану шлунково-кишкового тракту, печінки та нирок; підвищує опір організму до несприятливого впливу шкідливих чинників довкілля; допомагає зниженню симптомів інтоксикації, у тому числі алкогольної; покращує стан шкіри; має сорбційні та детоксикаційні властивості» (мова оригіналу) (далі – Інформація про Дієтичну добавку, що розміщувалась у листі-вкладенні до Дієтичної добавки).*

- (24) Заявник є виробником лікарського засобу «Ентеросгель», що зареєстрований відповідно до Наказу МОЗ України від 25.07.2017 № 846, реєстраційне посвідчення UA/4415/02/01 (далі – Лікарський засіб).
- (25) Лікарський засіб (субстанція гідрогель метилкремнієвої кислоти є діючою речовиною цього засобу) – ентеросорбент, призначений для зв'язування у шлунково – кишковому тракті та виведення із організму токсичних речовин різноманітної природи, збудників захворювань, метаболітів.
- (26) Відповідно до Інструкції для медичного застосування Лікарського засобу показаннями для застосування цього препарату є:
- *«у складі комплексної дезінтоксикаційної терапії при хронічній нирковій недостатності;*
 - *при токсичному гепатиті, вірусному гепатиті А і В, цирозі печінки та холестази різної етіології;*
 - *при ентероколітах, колітах, діарей, гастритах зі зниженою кислотністю, при отруєнні алкоголем і наркотичними засобами;*
 - *при алергичних і шкірних захворюваннях (діатези, нейродерміти);*
 - *при опіковій інтоксикації, гнійно-септичних та запальних процесах, які супроводжуються інтоксикацією;*
 - *токсикозах вагітних першої половини вагітності, у комплексній терапії дисбактеріозу кишечника» (мова оригіналу).*
- (27) Діюча речовина у Дієтичної добавки та у Лікарського засобу однакова – гідрогель метилкремнієвої кислоти.
- (28) Як зазначило ПРАТ «ЕОФ «Креома-Фарм» у Заяві, відповідно до Інструкції Дієтичної добавки, спосіб застосування останньої дублює спосіб застосування Лікарського засобу.
- (29) Проте, спосіб застосування та властивості Лікарського засобу об'єктивно обґрунтовані матеріалами клінічних досліджень та офіційно засвідчені контролюючими органами, які засвідчують інструкцію до Лікарського засобу на підставі клінічних досліджень.
- (30) Заявником для реєстрації Лікарського засобу подавалось до компетентного органу відповідне реєстраційне досьє з матеріалами клінічних досліджень, які підтверджують ефективність заявлених властивостей цього засобу, що зазначені в інструкції Лікарського засобу.
- (31) Заявником листом від 30.08.2024 б/н (вх. Відділення від 03.09.2024 № 60-1/3401) надано Відділенню матеріали відповіді МОЗ України (лист від 15.07.2024 № 24-04/28250/2-24) (далі – Лист МОЗ України) на запит ПРАТ «ЕОФ «Креома-Фарм» щодо Дієтичної добавки, де повідомлялось про те, що наявність фармакологічної, імунологічної та/або метаболічної дії притаманні лікарським засобам, а не харчовим продуктам.
- (32) Також, у Листі МОЗ України зазначено, що Дієтична добавка станом на 15.07.2024 не зареєстрована як лікарський засіб в Державному реєстрі лікарських засобів України. Разом з тим, в цьому реєстрі зареєстровані лікарські засоби, що містять діючу речовину - гідрогель метилкремнієвої кислоти: «Сорбентома КМ», «Сорбентогель», які містять в 1 г препарату 0,7 г гідрогелю метилкремнієвої кислоти.
- (33) На думку Заявника, інформація, що розміщується у листі-вкладенні до Дієтичної добавки вводить споживача в оману, а саме наступна інформація: *«допомагає» зумовлює*

виникнення у споживача впевненості, що вживання Дієтичної добавки гарантує лікувальний терапевтичний ефект по зниженню симптомів інтоксикації, у тому числі алкогольної» (мова оригіналу).

- (34) Заявник вважає, що інформація: допомагає зниженню симптомів інтоксикації є саме лікувальними властивостями, оскільки це саме медичний термін на позначення порушення функцій чи ушкодження органів внаслідок дії отрут чи токсинів, що проникли в організм чи утворились в ньому слово допомагає наштовхує на пряме показання до застосування лікування симптомів інтоксикації, може асоціюватись, як властивості лікарського засобу та впливає на рішення споживача Дієтичну добавку через її нібито лікувальні властивості.
- (35) На думку Заявника, Інформація про Дієтичну добавку, що розміщувалась у листі-вкладенні до Дієтичної добавки, Інформація про Дієтичну добавку, що розміщувалась на Сайті, Інформація про Дієтичну добавку, що розміщувалась на упаковці Дієтичної добавки вказує на лікувальні властивості цього препарату (лікування симптомів інтоксикації).
- (36) Негативні наслідки для Заявника, на думку останнього, зумовлені тим, що продаж дієтичних добавок є значно простішим і менш урегульованим законодавчо, ніж продаж лікарських засобів.
- (37) Заявник повідомляє, що Товариство, поширюючи Інформацію про Дієтичну добавку, що розміщувалась на Сайті, у листі-вкладенні до Дієтичної добавки, на упаковці Дієтичної добавки вводить споживача в оману, внаслідок чого ТОВ «ФК «Фаркос» здобуває перевагу на ринку ентеросорбентів, маючи можливість реалізовувати свій товар не лише через аптеки, на відміну від Заявника.

4.2. Обставини, які повідомило ТОВ «ФК «Фаркос»

- (38) За повідомленою Товариством інформацією (лист від 15.03.2024 № 102 (вх. Відділення від 19.03.2024 № 60-01/1081) на вимогу Відділення від 01.03.2024 № 60-02/866 Дієтичну добавку ТОВ «ФК «Фаркос» виготовляло на підставі ТУ У **(Конфіденційна інформація)**).
- (39) При маркуванні упаковки Дієтичної добавки Товариство керувалось рекомендованим текстом маркування Дієтичної добавки до Звіту санітарно-епідеміологічної оцінки *інформація з обмеженим доступом*, погодженого Державною установою «Інститут громадського здоров'я ім. О.М. Марзєєва НАМН України» (далі - ДУ «ІГЗ НАМНУ») (далі – Текст маркування).
- (40) Рекламно-інформаційні тексти, що були розміщені на Сайті, та які використовуються Товариством у своїй господарській діяльності, ні з ким не погоджувалися.
- (41) Товариство не здійснювало рекламування Дієтичної добавки, крім факту розміщення інформації про цей товар на Сайті.
- (42) Відповідальність за інформацію, розміщену на упаковках Дієтичної добавки, листі-вкладенні та на Сайті, несе Товариство.
- (43) Як повідомило Товариство у листі від 15.03.2024 № 102 (вх. Відділення від 19.03.2024

№ 60-01/1081), інформація, що стосується Дієтичної добавки, розміщувалась на Сайті з інформація з обмеженим доступом).

- (44) Реалізація Дієтичної добавки здійснювалась лише товариству з обмеженою відповідальністю «БаДМ» (ідентифікаційний код юридичної особи (**Конфіденційна інформація**)).
- (45) Як зазначило Товариство, в господарському обігу знаходиться Дієтична добавка, упаковка якої наведена у Фотокопії.
- (46) Листом від 15.03.2024 № 102 (вх. Відділення від 19.03.2024 № 60-01/1081) Товариство на підтвердження інформації, що вказана у листі-вкладенні, повідомило, що при розміщенні інформації щодо Дієтичної добавки на Сайті, використовувало літературні дані щодо застосування, ефективності сорбентів на основі метилкремнієвої кислоти, а саме: *інформація з обмеженим доступом*).



Фотокопія

- (47) У листі від 21.08.2024 № 214 (вх. Відділення від 23.08.2024 № 60-01/3260) Товариство зазначило, що інгредієнти, використані у складі Дієтичної добавки, впливають на зниження рівня інтоксикації і не є показанням лікувальної дії.
- (48) Обсяги реалізації Товариством Дієтичної добавки за (**Конфіденційна інформація**).

4.3. Обставини, встановлені Відділенням за результатами огляду упаковки Дієтичної упаковки

- (49) У маркуванні споживчої упаковки Дієтичної добавки (див. Фотокопію) на лицьовій стороні присутні: назва «Ентеросорб 7%», позначення «Дієтична добавка» та «не є лікарським засобом».
- Також на упаковці Дієтичної добавки розміщено, зокрема наступну інформацію:
- «висока сорбційна активність»;
 - «сприяє виведенню токсинів з організму».
- (50) На зворотній стороні упаковки Дієтичної добавки зазначено склад цієї продукції: 0,7 г гідрогелю метилкремнієвої кислоти, консервант сорбат калію, регулятор кислотності лимонна кислота, підсоложувач сахароза, ароматизатор лимон, вода підготовлена, а також інформація щодо рекомендацій по застосуванню зазначеного продукту:
- сприяє нормалізації функціонального стану шлунково-кишкового тракту, печінки та

нирок;

- підвищує опір організму до несприятливого впливу шкідливих чинників довкілля;
- допомагає зниженню симптомів інтоксикації, у тому числі алкогольної;
- покращує стан шкіри;
- має сорбційні та детоксикаційні властивості (Далі все разом – Рекомендації до застосування, що розміщувались на упаковці Дієтичної добавки).

- (51) Як встановлено Відділенням, Рекомендації до застосування, що розміщувались на упаковці Дієтичної добавки, відповідають Тексту маркування.
- (52) При цьому, у Тексті маркування міститься примітка, відповідно до якої *«виробник несе повну юридичну та адміністративну відповідальність за дотримання тексту маркування продукції, наведеному в Тексті маркування»* (мова оригіналу).
- (53) Разом з тим, як встановлено Відділенням, на сайті <https://health.gov.ua> за посиланням <https://health.gov.ua/structure/institute-statute/>, міститься Статут ДУ «ІГЗ НАМНУ».
- (54) Відповідно до пункту 4.3 Статуту затвердженого постановою Президії Національної академії медичних наук України від 16.11.2016 № 12/15, одним з основних завдань установи є проведення санітарно-епідеміологічної оцінки.
- (55) Відповідно до зазначеного завдання ДУ «ІГЗ НАМНУ» уповноважена комплексно вивчати об'єкт експертизи з метою виявлення можливих небезпечних факторів у цих об'єктах, а також установлювати відповідність / невідповідність об'єктів експертизи вимогам санітарного законодавства.
- (56) Отже, ДУ «ІГЗ НАМНУ» уповноважена на надання висновків про відповідність або невідповідність Дієтичної добавки вимогам саме санітарного законодавства, а не вимогам щодо відповідності маркування продукції.
- (57) При цьому, із матеріалів Звіту санітарно-епідеміологічної оцінки від 01.03.2023 № 8.2/308, не вбачається, що ДУ «ІГЗ НАМНУ» встановлювала наявність властивостей Дієтичної добавки в цілому.
- (58) Водночас надані Товариством листом від 15.03.2024 № 102 (вх. Відділення від 19.03.2024 № 60-01/1081) наукові джерела не є належним доказом підтвердження властивостей Дієтичної добавки, а саме: Інформації про Дієтичну добавку, що розміщувалась у листі-вкладенні до Дієтичної добавки, Інформації про Дієтичну добавку, що розміщувалась на Сайті, Інформації про Дієтичну добавку, що розміщувалась на упаковці Дієтичної добавки, оскільки не стосуються безпосередньо результатів досліджень Дієтичної добавки.

5. НОРМАТИВНО-ПРАВОВЕ РЕГУЛЮВАННЯ та ВИСНОВКИ

- (59) Відповідно до пункту 20 частини першої статті 1 Закону України «Про основні принципи та вимоги до безпечності та якості харчових продуктів» дієтична добавка – харчовий продукт, який є концентрованим джерелом поживних речовин (у тому числі білків, жирів, вуглеводів, вітамінів, мінеральних речовин) або інших речовин з поживним або фізіологічним ефектом; виготовляється у формі капсул, пастилок, пігулок та саше, ампул з рідинами, пляшок для крапельного дозування чи в інших формах рідин та/або порошків; призначений для споживання в невеликих визначених кількостях та споживається як доповнення до звичайного харчового раціону окремо або в комбінації з іншими харчовими продуктами.

- (60) Наказом Міністерства охорони здоров'я України від 19 грудня 2013 року № 1114, зареєстрованим в Міністерстві юстиції України 27 грудня 2013 року за № 2231/24763, затверджено Гігієнічні вимоги до дієтичних добавок (далі - Гігієнічні вимоги).
- (61) Пунктом 2.7 Гігієнічних вимог встановлено, що оператори ринку, діяльність яких пов'язана з дієтичними добавками, на всіх стадіях виробництва та обігу повинні забезпечити відповідність дієтичних добавок вимогам законодавства України про харчові продукти.
- (62) Пунктом 3.3 розділу III Гігієнічних вимог визначено, що етикетування і реклама дієтичних добавок не повинні містити вислови щодо можливої лікувальної дії, втамування болю; листи подяки, визнання, поради, якщо вони пов'язані з лікуванням чи полегшенням умов перебігу захворювань, а також посилання на таку інформацію; вислови, які спричиняють чи сприяють виникненню відчуття негативного психологічного стану.
- (63) Наказом Міністерства охорони здоров'я України від 15 травня 2020 року №1145, зареєстрованим в Міністерстві юстиції України 04 серпня 2020 року за № 745/35028, затверджено Вимоги до тверджень про поживну цінність харчових продуктів та тверджень про користь для здоров'я харчових продуктів (далі - Вимоги до тверджень), які містять, зокрема, вимоги до тверджень про зниження ризику захворювань.
- (64) Пунктом 7 розділу II Вимог до тверджень передбачено, що оператор ринку, що використовує твердження про поживну цінність або твердження про користь для здоров'я, повинен мати докази відповідності харчового продукту умовам використання такого твердження для цього продукту, що зазначені в додатках 1, 2 або 3 до Вимог до тверджень. Такими доказами можуть бути результати лабораторних досліджень (випробувань), проведених в акредитованих лабораторіях, розрахунки кількості вмісту інгредієнтів / окремих речовин у харчовому продукті, призначеному для кінцевого споживача, відповідно до кількості інгредієнтів, що використовувалися при його виробництві.
- (65) Відповідно до пункту 1 розділу IV Вимог до тверджень забороняється використовувати твердження про користь для здоров'я, які не містяться у додатку 2 або додатку 3 до цих Вимог.
- (66) Відповідно до частини першої статті 1 Закону України «Про основні принципи та вимоги до безпечності та якості харчових продуктів» наведено терміни:
Твердження про зниження ризику захворювання - твердження про користь для здоров'я, яке стверджує або вказує на те, що споживання певної категорії харчових продуктів, харчового продукту або складової харчового продукту значно знижує ризик розвитку певної хвороби;
Твердження про користь для здоров'я харчових продуктів – твердження, яке стверджує або вказує на те, що існує зв'язок між певною категорією харчових продуктів, харчовим продуктом або однією з його складових та станом здоров'я споживача.
- (67) Абзацом третім частини другої статті 2 Закону України «Про лікарські засоби» врегульовано, що активний фармацевтичний інгредієнт (лікарська речовина, діюча речовина, субстанція) – це будь-яка речовина чи суміш речовин, що призначена для використання у виробництві лікарського засобу і під час цього використання стає його активним інгредієнтом. Такі речовини мають фармакологічну чи іншу безпосередню дію на організм людини, у складі готових форм лікарських засобів їх застосовують для

лікування, діагностики чи профілактики захворювання для зміни стану, структур або фізіологічних функцій організму, для догляду, обробки та полегшення симптомів.

- (68) Відповідно до абзацу другого частини першої статті 2 Закону України «Про лікарські засоби» лікарський засіб – будь-яка речовина або комбінація речовин (одного або декількох АФІ та допоміжних речовин), що має властивості та призначена для лікування або профілактики захворювань у людей, чи будь-яка речовина або комбінація речовин (одного або декількох АФІ та допоміжних речовин), яка може бути призначена для запобігання вагітності, відновлення, корекції чи зміни фізіологічних функцій у людини шляхом здійснення фармакологічної, імунологічної або метаболічної дії або для встановлення медичного діагнозу.
- (69) Абзацом першим частини другої статті 2 Закону України «Про лікарські засоби» передбачено, що до лікарських засобів належать: АФІ, продукція «in bulk»; готові лікарські засоби (лікарські препарати, ліки, медикаменти); гомеопатичні засоби; засоби, які використовуються для виявлення збудників хвороб, а також боротьби із збудниками хвороб або паразитами; лікарські косметичні засоби та лікарські домішки до харчових продуктів.
- (70) Враховуючи положення законодавства про основні принципи та вимоги до безпечності та якості харчових продуктів, поширення інформації, а саме Інформації про Дієтичну добавку, що розміщувалась у листі-вкладенні до Дієтичної добавки, Інформації про Дієтичну добавку, що розміщувалась на Сайті, Інформації про Дієтичну добавку, що розміщувалась на упаковці Дієтичної добавки може вводити споживачів в оману щодо можливої лікувальної дії Дієтичної добавки чи полегшення умов перебігу захворювань.
- (71) Відповідно до пункту 1 розділу IV Вимог до тверджень забороняється використовувати твердження про користь для здоров'я, які не передбачено додатком 2 або додатком 3 до цих вимог.
- (72) Враховуючи положення Вимог до тверджень про поживну цінність харчових продуктів та тверджень про користь для здоров'я харчових продуктів, затверджених Наказом Міністерства охорони здоров'я України від 15 травня 2020 року №1145, зареєстрованих в Міністерстві юстиції України 04 серпня 2020 року за № 745/35028, поширена Товариством інформація, яка розміщувалась на упаковці Дієтичної добавки в Рекомендаціях до застосування, а саме: «покращує стан шкіри», не є твердженням про користь для здоров'я, використання яких дозволено, оскільки останні не містяться у додатку 2 або додатку 3 Вимог до тверджень.
- (73) Відповідно до пункту 55 частини першої статті 1 Закону України «Про основні принципи та вимоги до безпечності та якості харчових продуктів» оператор ринку харчових продуктів - суб'єкт господарювання, який провадить діяльність з метою або без мети отримання прибутку та в управлінні якого перебувають потужності, на яких здійснюється первинне виробництво, виробництво, реалізація та/або обіг харчових продуктів та/або інших об'єктів санітарних заходів і який відповідає за виконання вимог цього Закону та законодавства про безпечність та окремі показники якості харчових продуктів.
- (74) Відповідно до пункту 16 частини першої статті 1 Закону України «Про інформацію для споживачів щодо харчових продуктів» оператор ринку харчових продуктів, відповідальний за інформацію про харчовий продукт, – оператор ринку харчових продуктів, під найменуванням якого харчовий продукт вводиться та перебуває в обігу, а для імпортованих харчових продуктів – імпортер.

- (75) Частиною третьою статті 4 Закону України «Про інформацію для споживачів щодо харчових продуктів» передбачено, що інформація про харчовий продукт не повинна вводити в оману, зокрема щодо приписування харчовому продукту непричотанних йому властивостей або наслідків споживання.
- (76) Відповідно до частини першої статті 5 Закону України «Про інформацію для споживачів щодо харчових продуктів» оператор ринку харчових продуктів, відповідальний за інформацію про харчовий продукт, зобов'язаний забезпечити наявність і точність інформації про харчовий продукт відповідно до цього Закону.
- (77) Відповідно до статті 15¹ Закону України «Про захист від недобросовісної конкуренції» поширення інформації, що вводить в оману, є повідомлення суб'єктом господарювання, безпосередньо або через іншу особу, одній, кільком особам або невизначеному колу осіб, у тому числі в рекламі, неповних, неточних, неправдивих відомостей, зокрема внаслідок обраного способу їх викладення, замовчування окремих фактів чи нечіткості формулювань, що вплинули або можуть вплинути на наміри цих осіб щодо придбання (замовлення) чи реалізації (продажу, поставки, виконання, надання) товарів, робіт, послуг цього суб'єкта господарювання.
- (78) Поширення Інформації про Дієтичну добавку, що розміщувалась у листі-вкладенні до Дієтичної добавки, Інформації про Дієтичну добавку, що розміщувалась на Сайті, Інформації про Дієтичну добавку, що розміщувалась на упаковці Дієтичної добавки могло вплинути на наміри невизначеного кола осіб щодо її придбання у ТОВ «ФК «Фаркос» як такої, що має можливу лікувальну дію чи полегшує умови перебігу захворювань, а також, що має корисні для здоров'я властивості, містить ознаки поширення неправдивої інформації.
- (79) Враховуючи викладене, дії ТОВ «ФК «Фаркос» у вигляді поширення неправдивої Інформації про Дієтичну добавку, що розміщувалась у листі-вкладенні до Дієтичної добавки, Інформації про Дієтичну добавку, що розміщувалась на Сайті, Інформації про Дієтичну добавку, що розміщувалась на упаковці Дієтичної добавки містять ознаки порушення, передбаченого статтею 15¹ Закону України «Про захист від недобросовісної конкуренції», у вигляді поширення інформації, що вводить в оману.

Враховуючи наведене, керуючись статтями 7, 12¹ і 14 Закону України «Про Антимонопольний комітет України», статтями 36 і 37 Закону України «Про захист економічної конкуренції», пунктом 1 розділу VII Порядку розгляду Антимонопольним комітетом України та його територіальними відділеннями заяв і справ про порушення законодавства про захист економічної конкуренції, затвердженого розпорядженням Антимонопольного комітету України від 19 квітня 1994 № 5, зареєстрованого в Міністерстві юстиції України 06 травня 1994 року за № 90/299 (у редакції розпорядження Антимонопольного комітету від 29 червня 1998 року № 169-р) (зі змінами), адміністративна колегія Північного міжобласного територіального відділення Антимонопольного комітету України

ПОСТАНОВИЛА:

1. Розпочати розгляд справи за ознаками вчинення товариством з обмеженою відповідальністю «Фармацевтична компанія «Фаркос» (ідентифікаційний код юридичної особи *інформація з обмеженим доступом*) порушення, передбаченого статтею 15¹ Закону України «Про захист від недобросовісної конкуренції», у вигляді поширення інформації, що вводить в оману.

2. Доручити збирання та аналіз доказів у справі Першому відділу досліджень і розслідувань Північного міжобласного територіального відділення Антимонопольного комітету України.

Розпорядження може бути оскаржене до господарського суду у двомісячний строк з дня його одержання. Зазначений строк не підлягає поновленню.

**Голова адміністративної колегії –
в.о. голови Відділення**

Андрій КАШНІКОВИЧ