

**АНТИМОНОПОЛЬНИЙ КОМІТЕТ УКРАЇНИ**

**РЕКОМЕНДАЦІЇ**

Київ

11 лютого 2021 р. № 2- рк

Про припинення дій,

що містять ознаки порушення

законодавства про захист

від недобросовісної конкуренції

Антимонопольний комітет України, розглянувши подання Управління розслідувань недобросовісної конкуренції від 03.02.2021 № 127-01/49-п та відповідні матеріали,

**ВСТАНОВИВ:**

1. **ПРЕДМЕТ РЕКОМЕНДАЦІЙ**
2. Дії суб’єкта господарювання, що містять ознаки порушення, передбаченого статтею 151 Закону України «Про захист від недобросовісної конкуренції», у вигляді поширення інформації, що вводить в оману, під час реалізації «Швидкого (експрес) тесту для діагностики коронавірусної хвороби (COVID-19) CELLEX INC».
3. **СУБ’ЄКТ ГОСПОДАРЮВАННЯ, ЯКОМУ НАДАЮТЬСЯ РЕКОМЕНДАЦІЇ**
4. Товариство з обмеженою відповідальністю «Інкос Лайн» (далі – ТОВ «Інкос Лайн», Товариство) (вул. Вишняківська, 3, м. Київ, 02140, ідентифікаційний код юридичної особи 39459829).
5. Як вбачається з відомостей щодо Товариства, які містяться в Єдиному державному реєстрі юридичних осіб, фізичних осіб-підприємців та громадських формувань, основним видом діяльності ТОВ «Інкос Лайн» є КВЕД 46.90 Неспеціалізована оптова торгівля.
6. Отже, ТОВ «Інкос Лайн», у розумінні статті 1 Закону України «Про захист економічної конкуренції», є суб’єктом господарювання.
7. **ОБСТАВИНИ**
8. Антимонопольним комітетом України (далі – Комітет) розглянуто заяву   
   гр. Морозової Тамари Василівни (далі – Заявник) від 17.10.2020 б/н   
   (вх. Комітету № 14-01/384-АМ від 20.10.2020) (далі – Заява) щодо можливих ознак порушення законодавства про захист від недобросовісної конкуренції у діях товариства з обмеженою відповідальністю «Інкос Лайн» у вигляді поширення інформації, що вводить в оману.
9. За результатами розгляду Заяви та доданих до неї документів встановлено наступне.
10. За повідомленням Заявника, ним у жовтні 2020 року було придбано «Швидкий (експрес) тест для діагностики коронавірусної хвороби (COVID-19)» (далі – Виріб).
11. Як зазначив Заявник, на його наміри придбати саме цей Виріб вплинула інформація щодо його призначення для персонального використання, інформація щодо країни виробника (Сполучені Штати Америки), а також відомості щодо схвалення Виробу Міністерством охорони здоров’я. Внаслідок цього Заявник зробив висновок про те, що Виріб є якісним та простим у користуванні пересічним споживачем.
12. Натомість, при детальнішому ознайомленні з інструкцією з використання Виробу, Заявником було виявлено, що Виріб призначений для професійного використання, що, на думку Заявника, унеможливлює використання Виробу в домашніх умовах.
13. З огляду на вказане, Заявник вважає, що в діях ТОВ «Інкос Лайн» містяться ознаки порушення законодавства про захист від недобросовісної конкуренції.
14. Відповідно до інформації, наявної в Комітеті, виробником Виробу є компанія «Cellex Inc.» (Сполучені Штати Америки) (далі – Виробник).
15. ТОВ «Інкос Лайн» є уповноваженим представником Виробника в Україні та відповідальним за введення Виробу в обіг на всій території України.
16. Товариство здійснює господарську діяльність, зокрема, із реалізації Виробу, починаючи з 28.07.2020.
17. За наявною в Комітеті інформацією, Міністерством охорони здоров’я України видано ТОВ «Інкос Лайн» повідомлення[[1]](#footnote-1) про введення в обіг та експлуатацію Виробу.
18. За інформацією Товариства, реалізація Виробу здійснюється в індивідуальному та груповому споживчому пакуванні.
19. Виріб в індивідуальному споживчому пакуванні має такий вигляд:



1. На лицьовій стороні упаковки Виробу містяться такі позначення: **«ІНДИВІДУАЛЬНИЙ ЕКСПРЕС ТЕСТ COVID-19 qSARS-CoV-2 IgG/IgM», «Схвалено МОЗ України», «Для персонального використання».**
2. При цьому, відповідно до інструкції з використання Виробу, Виріб рекомендований для професійного використання.
3. Тобто, на упаковці Виробу міститься неточна інформація щодо призначення для використання цього тесту.
4. Водночас, як встановлено Комітетом, на вебсайті компанії «Cellex Inc.», яка є виробником «Швидкого (експрес) тесту для діагностики коронавірусної хвороби (COVID-19)», за посиланням[[2]](#footnote-2) розміщено Виріб у такій упаковці:



1. На лицьовій стороні упаковки Виробу містяться позначення **«Single Test» та   
   «For professional use only».**
2. У перекладі на українську мову вказані позначення означають «Один (одноразовий) тест» та «Тільки для професійного використання».
3. Тобто, Виробник доводить до відома покупця, що Виріб є одноразовим медичним виробом та призначений виключно для професійного використання.
4. Отже, виходячи з наведеного, інформація «Для персонального використання» містить ознаки неточної інформації, оскільки може створити у споживачів уявлення про те, що Виріб можна використовувати самостійно в домашніх умовах, у той час як він призначений лише для професійного використання.
5. Відповідно до пункту 37 додатка 1 до Технічного регламенту щодо медичних виробів in vitro, затвердженого постановою Кабінету Міністрів України   
   від 02.10.2013 № 754 (далі – Технічний регламент), кожен виріб повинен супроводжуватися інформацією, необхідною для його безпечного і правильного використання, з урахуванням підготовки та кваліфікації потенційних користувачів або споживачів, а також для ідентифікації його виробника.

Інформація, необхідна для безпечного і правильного використання виробу, розміщується безпосередньо на виробі та/або на упаковці для продажу. Якщо розміщення повної інформації на етикетці кожної одиниці виробу є практично неможливим, інформація повинна розміщуватися на упаковці та/або в інструкції для споживача / користувача, яка додається до одного або більше виробів.

1. Згідно з пунктом 40 додатка 1 до Технічного регламенту етикетка виробу повинна містити, зокрема, таку інформацію, що може наводитись у формі символів:

* інформацію, необхідну користувачеві або споживачеві для точної ідентифікації виробу та вмісту упаковки;
* інформацію про особливий мікробіологічний стан або рівень чистоти (слово «Стерильно» або відповідний символ);
* код партії виробів, зазначений після слова «Партія», або серійний номер;
* дату, до настання якої сам виріб чи його частина можуть безпечно використовуватися без погіршення експлуатаційних характеристик, у такому порядку: рік, місяць та в разі потреби – день;
* до виробів для оцінки характеристик слова «тільки для оцінки характеристик»;
* інформацію про призначення виробу для використання in vitro;
* будь-які особливі умови зберігання та/або використання;
* особливі інструкції із застосування;
* відповідні попередження та/або заходи безпеки, яких слід вживати;
* якщо виріб призначений для самоконтролю, цей факт повинен бути чітко зазначеним.

1. Крім того, у Листі[[3]](#footnote-3) Товариство повідомило, що відповідальним за інформацію, розміщену на упаковці Виробу, є ТОВ «Інкос Лайн».
2. Слід зазначити, що в Україні реалізується ряд інших медичних виробів, призначених для діагностики in vitro (для допомоги в діагностиці гострої респіраторної хвороби COVID-19, спричиненої коронавірусом   
   SARS-CoV-2).
3. Тому, якщо на упаковці Виробу буде зазначено «Для персонального використання», це може створити у споживачів уявлення про переваги медичного виробу «Швидкий (експрес) тест для діагностики коронавірусної хвороби   
   (COVID-19)» порівняно з іншими аналогічними медичними виробами.
4. **ВИСНОВКИ КОМІТЕТУ**
5. Згідно зі статтею 3 Закону України «Про Антимонопольний комітет України» основним завданням Комітету є участь у формуванні та реалізації конкурентної політики, зокрема, в частині здійснення державного контролю за дотриманням законодавства про захист економічної конкуренції.
6. Відповідно до частини першої статті 7 Закону України «Про Антимонопольний комітет України» у сфері здійснення контролю за дотриманням законодавства про захист економічної конкуренції Комітет має повноваження розглядати заяви і справи про порушення законодавства про захист економічної конкуренції та проводити розслідування за цими заявами і справами; при розгляді заяв і справ про порушення законодавства про захист економічної конкуренції, проведенні перевірки та в інших передбачених законом випадках вимагати від суб'єктів господарювання, об'єднань, органів влади, органів місцевого самоврядування, органів адміністративно-господарського управління та контролю, їх посадових осіб і працівників, інших фізичних та юридичних осіб інформацію, в тому числі з обмеженим доступом.
7. Відповідно до вимог статті 151 Закону України «Про захист від недобросовісної конкуренції» поширенням 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 намір цих осіб щодо придбання (замовлення) чи реалізації (продажу, поставки, виконання, надання) товарів, послуг цього суб’єкта господарювання.
8. Інформацією, що вводить в оману, є, зокрема, відомості, які:

містять неповні, неточні або неправдиві дані про походження товару, виробника, продавця, спосіб виготовлення, джерела та спосіб придбання, реалізації, кількість, споживчі властивості, якість, комплектність, придатність до застосування, стандарти, характеристики, особливості реалізації товарів, робіт, послуг, ціну і знижки на них, а також про істотні умови договору;

містять неповні, неточні або неправдиві дані про фінансовий стан чи господарську діяльність суб'єкта господарювання;

приписують повноваження та права, яких не мають, або відносини, в яких не перебувають;

містять посилання на обсяги виробництва, придбання, продажу чи поставки товарів, виконання робіт, надання послуг, яких фактично не було на день поширення інформації.

1. Дії товариства з обмеженою відповідальністю «Інкос Лайн» містять ознаки порушення законодавства про захист економічної конкуренції, передбаченого статтею 151 Закону України «Про захист від недобросовісної конкуренції», у вигляді поширення інформації, що вводить в оману, шляхом повідомлення суб’єктом господарювання невизначеному колу осіб неточних відомостей: «Для персонального використання», що може вплинути на наміри цих осіб щодо придбання товарів цього суб’єкта господарювання.
2. Водночас у Комітеті відсутня інформація, яка б свідчила, що дії Товариства призвели до суттєвого обмеження чи спотворення конкуренції.
3. Відповідно до частини першої статті 46 Закону України «Про захист економічної конкуренції» органи Антимонопольного комітету України мають право надавати рекомендації органам влади, органам місцевого самоврядування, органам адміністративно-господарського управління та контролю, суб'єктам господарювання, об'єднанням стосовно припинення дій, які містять ознаки порушення законодавства про захист економічної конкуренції, усунення причин виникнення цих порушень і умов, що їм сприяють, а в разі, якщо порушення припинено, - щодо вжиття заходів для усунення наслідків цих порушень.

Враховуючи наведене, керуючись статтями 7 і 16 Закону України «Про Антимонопольний комітет України» і статтею 46 Закону України «Про захист економічної конкуренції», Антимонопольний комітет України надає товариству з обмеженою відповідальністю «Інкос Лайн» (м. Київ) такі обов’язкові для розгляду

**РЕКОМЕНДАЦІЇ:**

Припинити дії з поширення інформації «Для персонального використання» на упаковці виробу «Швидкий (експрес) тест для діагностики коронавірусної хвороби (COVID-19) CELLEX INC» та здійснювати інформування споживачів способом, що не вводитиме в оману.

Про результати розгляду цих рекомендацій повідомити Антимонопольний комітет України у 10-денний строк з дня їх отримання.

Відповідно до частини третьої статті 46 Закону України «Про захист економічної конкуренції» за умови виконання положень рекомендацій у разі, якщо порушення не призвело до суттєвого обмеження чи спотворення конкуренції, не завдало значних збитків окремим особам чи суспільству та вжито відповідних заходів для усунення наслідків порушення, провадження у справі про порушення законодавства про захист економічної конкуренції не розпочинається.

Голова Комітету О. ПІЩАНСЬКА

1. Повідомлення від 22.04.2020 № 24-04/10768/2-20, повідомлення від 01.10.2020 № 24-04/29204/2-20, повідомлення від 03.11.2020 № 24-04/32649/2-20, повідомлення від 12.11.2020   
   № 24-04/33948/2-20. [↑](#footnote-ref-1)
2. <https://cellex.us/> [↑](#footnote-ref-2)
3. Лист ТОВ «Інкос Лайн» (вх. Комітету № 8-01/15488 від 26.11.2020). [↑](#footnote-ref-3)