

**АНТИМОНОПОЛЬНИЙ КОМІТЕТ УКРАЇНИ**

**РІШЕННЯ**

21 листопада 2024 р. Київ № 464-р

Про порушення законодавства

про захист від недобросовісної

конкуренції та накладення штрафу

За результатами розгляду справи № 127-26.4/133-24 дії товариства   
з обмеженою відповідальністю «Косметико-фармацевтична компанія «Грін Фарм Косметик» (далі ‒ ТОВ «КФК «Грін Фарм Косметик», Товариство) (ідентифікаційний код юридичної особи *«інформація, доступ до якої обмежено»*) визнано порушеннями, передбаченими статтею 151 Закону України «Про захист від недобросовісної конкуренції», у вигляді поширення інформації, що вводить в оману, шляхом повідомлення:

* на тубі та упаковці косметичного засобу «Диклофенак 5%, крем косметичний,   
  по 50 мл у тубах» виробництва ТОВ «КФК «Грін Фарм Косметик» неправдивих відомостей: *«при м’язових болях; при розтягненнях та забиттях; при запальних станах суглобів та опорно-рухового апарату»*;
* на тубі та упаковці косметичного засобу Даймісил Baum Pharm, гель,   
  по 100 мл у тубах» (інша назва *«інформація, доступ до якої обмежено»*) виробництва ТОВ «КФК «Грін Фарм Косметик» неправдивих відомостей: *«протинабрякова, протизапальна та знеболювальна дія»*.

На порушника накладено штраф у загальному розмірі 600 000 грн.

Антимонопольний комітет України (далі – Комітет), розглянувши матеріали   
справи № 127-26.4/133-24  про порушення товариством з обмеженою відповідальністю «Косметико-фармацевтична компанія «Грін Фарм Косметик» (ідентифікаційний код юридичної особи *«інформація, доступ до якої обмежено»*) законодавства про захист від недобросовісної конкуренції та подання Управління розслідувань недобросовісної конкуренції від 01.11.2024 № 127-26.4/133-24/400-спр/кі,

**ВСТАНОВИВ:**

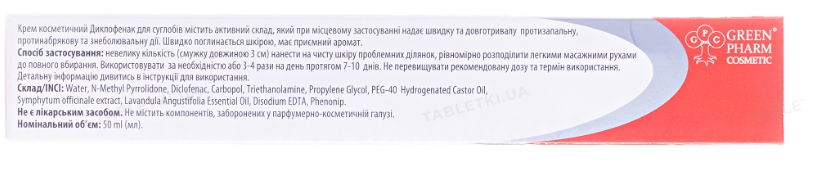
1. **ПРЕДМЕТ СПРАВИ**
2. Вчинення товариством з обмеженою відповідальністю «Косметико-фармацевтична компанія «Грін Фарм Косметик» (ідентифікаційний код юридичної особи *«інформація, доступ до якої обмежено»*) порушення, передбаченого статтею 151 Закону України «Про захист від недобросовісної конкуренції», у вигляді поширення інформації, що вводить   
   в оману.
3. **ВІДПОВІДАЧ**
4. Відповідно до відомостей, що містяться в Єдиному державному реєстрі юридичних осіб, фізичних осіб-підприємців та громадських формувань (далі – ЄДР), товариство з обмеженою відповідальністю «Косметико-фармацевтична компанія «Грін Фарм Косметик» зареєстровано *«інформація, доступ до якої обмежено»* за ідентифікаційним кодом юридичної особи *«інформація, доступ до якої обмежено»*.
5. Видами господарської діяльності Товариства згідно з класифікацією видів економічної діяльності (КВЕД) є: *«інформація, доступ до якої обмежено»* (основний) (код КВЕД *«інформація, доступ до якої обмежено»*), *«інформація, доступ до якої обмежено»* (код КВЕД *«інформація, доступ до якої обмежено»*), *«інформація, доступ до якої обмежено»* (код КВЕД *«інформація, доступ до якої обмежено»*), *«інформація, доступ до якої обмежено»* (код КВЕД *«інформація, доступ до якої обмежено»*), *«інформація, доступ до якої обмежено»* (код КВЕД *«інформація, доступ до якої обмежено»*), *«інформація, доступ до якої обмежено»* (код КВЕД *«інформація, доступ до якої обмежено»*), *«інформація, доступ до якої обмежено»* (код КВЕД *«інформація, доступ до якої обмежено»*), *«інформація, доступ до якої обмежено»* (код КВЕД *«інформація, доступ до якої обмежено»*), *«інформація, доступ до якої обмежено»* (код КВЕД *«інформація, доступ до якої обмежено»*), *«інформація, доступ до якої обмежено»* (код КВЕД *«інформація, доступ до якої обмежено»*), *«інформація, доступ до якої обмежено»* (код КВЕД *«інформація, доступ до якої обмежено»*), *«інформація, доступ до якої обмежено»* (код КВЕД *«інформація, доступ до якої обмежено»*), *«інформація, доступ до якої обмежено»* (код КВЕД *«інформація, доступ до якої обмежено»*), *«інформація, доступ до якої обмежено»* (код КВЕД *«інформація, доступ до якої обмежено»*), *«інформація, доступ до якої обмежено»* (код КВЕД *«інформація, доступ до якої обмежено»*), *«інформація, доступ до якої обмежено»* (код КВЕД *«інформація, доступ до якої обмежено»*), *«інформація, доступ до якої обмежено»* (код КВЕД *«інформація, доступ до якої обмежено»*).
6. Отже, ТОВ «КФК «Грін Фарм Косметик» є суб’єктом господарювання в розумінні   
   статті 1 Закону України «Про захист економічної конкуренції».
7. **ПРОЦЕСУАЛЬНІ ДІЇ**
8. Комітет здійснює заходи контролю за дотриманням законодавства про захист від недобросовісної конкуренції, зокрема, ТОВ «КФК «Грін Фарм Косметик»   
   та товариством з обмеженою відповідальністю «ПРЕДСТАВНИЦТВО БАУМ ФАРМ ГМБХ» (ідентифікаційний код юридичної особи *«інформація, доступ до якої обмежено»*) (доручення Голови Комітету від 07.11.2023 № 13-01/710).
9. До Товариства на юридичну адресу, що зазначена в ЄДР (*«інформація, доступ до якої обмежено»*), надіслано вимогу державного уповноваженого Комітету від 18.12.2023   
   № 127-/04-13075е про надання інформації, яку відповідно до рекомендованого повідомлення № 0303516081190 повернено до Комітету з позначкою «за закінченням терміну зберігання».
10. До ТОВ «КФК «Грін Фарм Косметик» на юридичну адресу, що зазначена в ЄДР  
    (*«інформація, доступ до якої обмежено»*), надіслано вимогу державного уповноваженого Комітету від 21.12.2023 № 127-/04-13311е про надання інформації, яку відповідно до рекомендованого повідомлення № 0303516071748 повернено до Комітету з позначкою «за закінченням терміну зберігання».
11. Актами фіксації від 07.02.2024 № 07/02-03 на вебсайтах[[1]](#footnote-1) у мережі Інтернет та   
    від 07.02.2024 № 07/02-03/1 на вебсайтах[[2]](#footnote-2) у мережі Інтернет, складеними працівниками Комітету, зафіксовано інформацію про властивості продукції «Диклофенак 5%, крем косметичний, по 50 мл у тубах» (далі – Крем «Диклофенак»): *«при м’язових болях; при розтягненнях та забиттях; при запальних станах суглобів та опорно-рухового апарату», «протизапальна та знеболювальна дія»*, *«застосовувати при: закритих травмах без пошкодження цілісності шкіри: забоях, синцях, розтягненнях м’язів та сухожиль та ін.; запальних станах суглобів і опорно-рухового-апарату, що супроводжуються набряком і больовим синдромом; м’язовому болю після фізичних навантажень та ін.».*
12. Актами фіксації від 07.02.2024 № 07/02-04 на вебсайтах[[3]](#footnote-3) у мережі Інтернет та   
    від 07.02.2024 № 07/02-04/1 на вебсайтах[[4]](#footnote-4) у мережі Інтернет, складеними працівниками   
    Комітету, зафіксовано інформацію про властивості продукції «Даймісил Baum Pharm, гель, по 100 мл у тубах» (інша назва *«інформація, доступ до якої обмежено»*)   
    (далі – Гель «Даймісил»): *«протинабрякова, протизапальна та знеболювальна дія».*
13. До ТОВ «КФК «Грін Фарм Косметик» на адресу, що зазначена на вебсайті[[5]](#footnote-5) *«інформація, доступ до якої обмежено»* (*«інформація, доступ до якої обмежено»*), надіслано вимогу державного уповноваженого Комітету від 12.02.2024 № 127-/04-1555е про надання інформації (далі – Вимога 1).
14. Листом від 15.03.2024 № 15/03/24 (вх. Комітету № 8-04/3610 від 18.03.2024)   
    Товариство звернулося з клопотанням про продовження строку надання інформації   
    на Вимогу 1.
15. Листом державного уповноваженого Комітету від 19.03.2024 № 127-26.4/04-2754е   
    ТОВ «КФК «Грін Фарм Косметик» продовжено строк надання відповіді на Вимогу 1.
16. Листом від 08.04.2024 № 8-04/2024 (вх. Комітету № 8-04/623-кі від 10.04.2024)   
    Товариство надало інформацію та пояснення на Вимогу 1 (далі – Відповідь 1).
17. До *«інформація, доступ до якої обмежено»* надіслано вимогу державного уповноваженого Комітету від 16.04.2024 № 127-26.4/04-3800е про надання інформації (далі – Вимога 2).
18. До Міністерства охорони здоров’я України (далі – МОЗ) надіслано лист державного уповноваженого Комітету від 23.04.2024 № 127-26.4/04-4089е про надання інформації, на який МОЗ надало інформацію листом від 06.05.2024 № 24-04/18857/2-24   
    (вх. Комітету № 6-04/6427 від 07.05.2024) (далі – Відповідь МОЗ).
19. Листом від 22.05.2024 № 1754 (вх. Комітету № 8-04/7154 від 22.05.2024)   
    *«інформація, доступ до якої обмежено»* звернулося з клопотанням про продовження строку надання інформації на Вимогу 2.
20. Листом державного уповноваженого Комітету від 24.05.2024 № 127-26.4/04-5281е   
    *«інформація, доступ до якої обмежено»* продовжено строк надання відповіді на   
    Вимогу 2.
21. Листом від 31.05.2024 № 1868 (вх. Комітету № 8-04/7590 від 03.06.2024)   
    *«інформація, доступ до якої обмежено»* надало інформацію та пояснення на Вимогу 2 (далі – Відповідь 2).
22. До Державної служби України з питань безпечності харчових продуктів   
    та захисту споживачів (далі – Держпродспоживслужба) надіслано вимогу державного уповноваженого Комітету від 05.06.2024 № 127-26.4/04-5606е про надання інформації,   
    на яку Держпродспоживслужба надала інформацію листом від 19.06.2024   
    № 12-12/12854 (вх. Комітету № 7-04/8372 від 19.06.2024).
23. До ТОВ «КФК «Грін Фарм Косметик» на адресу, що зазначена на вебсайті[[6]](#footnote-6)   
    *«інформація, доступ до якої обмежено»* (*«інформація, доступ до якої обмежено»*), надіслано вимогу державного уповноваженого Комітету від 19.06.2024   
    № 127-26.4/04-6130е про надання інформації, інформацію та пояснення на яку надано листом від 09.07.2024 № 09-06-24 (вх. Комітету № 8-04/1250-кі від 10.07.2024)   
    (далі – Відповідь 3).
24. До *«інформація, доступ до якої обмежено»* надіслано вимогу державного уповноваженого Комітету від 19.06.2024 № 127-26.4/04-6129е про надання інформації (далі – Вимога 3).
25. Листом від 09.07.2024 № 2144 (вх. Комітету № 8-04/9236 від 12.07.2024)   
    *«інформація, доступ до якої обмежено»* звернулося з клопотанням про продовження строку надання інформації на Вимогу 3.
26. Листом державного уповноваженого Комітету від 12.07.2024 № 127-26.4/04-6820е   
    *«інформація, доступ до якої обмежено»* продовжено строк надання відповіді  
     на Вимогу 3.
27. Листом від 19.07.2024 № 138 (вх. Комітету № 8-04/9743 від 24.07.2024) *«інформація, доступ до якої обмежено»* надало інформацію та пояснення на Вимогу 3   
    (далі – Відповідь 4).
28. Розпорядженням державного уповноваженого Комітету від 09.08.2024 № 04/212-р  
    (далі – Розпорядження № 04/212-р) розпочато розгляд справи № 127-26.4/133-24   
    за ознаками вчинення ТОВ «КФК «Грін Фарм Косметик» порушення, передбаченого статтею 151 Закону України «Про захист від недобросовісної конкуренції», у вигляді поширення інформації, що вводить в оману (далі – Справа).
29. Листом державного уповноваженого Комітету від 13.08.2024 № 127-26.4/03-7815е   
    Товариству надіслано копію Розпорядження № 04/212-р, яке відповідно до рекомендованого повідомлення про вручення поштового відправлення   
    № 0303516451478 ТОВ «КФК «Грін Фарм Косметик» отримало 22.08.2024.
30. До Товариства надіслано лист державного уповноваженого Комітету від 14.08.2024   
    № 127-/03-7890е про надання пропозицій до формування питань, які, на думку   
    ТОВ «КФК «Грін Фарм Косметик», потребують включення до анкет опитування, на який Товариство надало пропозиції листом від 04.09.2024 № 04-09-24 (вх. Комітету   
    № 8-03/11353 від 06.09.2024).
31. До Товариства надіслано вимогу державного уповноваженого Комітету від 22.08.2024   
    № 127-26.4/03-8162е про надання інформації (далі – Вимога 4).
32. До Держпродспоживслужби надіслано вимогу державного уповноваженого Комітету   
    від 21.08.2024 № 127-26.4/03-8124е про надання інформації, на яку

Держпродспоживслужба надала інформацію листом від 28.08.2024 № 12-12/17813   
(вх. Комітету № 7-03/10970 від 28.08.2024).

1. До *«інформація, доступ до якої обмежено»* надіслано вимогу державного уповноваженого Комітету від 22.08.2024 № 127-26.4/03-8165е про надання інформації (далі – Вимога 5).
2. До спільного українсько-естонського підприємства у формі товариства з обмеженою відповідальністю «Оптіма-Фарм, ЛТД» (далі – СП «Оптіма-Фарм, ЛТД») (ідентифікаційний код юридичної особи *«інформація, доступ до якої обмежено»*) надіслано вимогу державного уповноваженого Комітету від 22.08.2024   
   № 127-26.4/03-8163е про надання інформації, інформацію та пояснення на яку надано листом від 17.09.2024 № 17/09 (вх. Комітету № 8-04/12345 від 30.09.2024).
3. До товариства з обмеженою відповідальністю «Авокадо Україна» (ідентифікаційний код юридичної особи *«інформація, доступ до якої обмежено»*) надіслано вимогу державного уповноваженого Комітету від 22.08.2024 № 127-26.4/03-8161е про надання інформації, яку відповідно до рекомендованого повідомлення № 0303516249733 повернено   
   до Комітету з позначкою «за закінченням терміну зберігання».
4. До товариства з обмеженою відповідальністю «ВЕНТА.ЛТД» (ідентифікаційний код юридичної особи *«інформація, доступ до якої обмежено»*) надіслано вимогу державного уповноваженого Комітету від 22.08.2024 № 127-26.4/03-8160е про надання інформації, яку відповідно до рекомендованого повідомлення № 0303516249458 повернено   
   до Комітету з позначкою «за закінченням терміну зберігання».
5. До акціонерного товариства «Закритий недиверсифікований венчурний корпоративний інвестиційний фонд «ЛАТЕРОН» (далі – АТ «ЛАТЕРОН») (ідентифікаційний код юридичної особи *«інформація, доступ до якої обмежено»*) надіслано вимогу державного уповноваженого Комітету від 22.08.2024 № 127-26.4/03-8164е про надання інформації (далі – Вимога 6).
6. Листом від 11.09.2024 № 11/09/24 (вх. Комітету № 8-04/11690 від 13.09.2024)   
   АТ «ЛАТЕРОН» звернулося з клопотанням про продовження строку надання інформації на Вимогу 6.
7. Листом від 17.09.2024 № 2812 (вх. Комітету № 8-03/11813 від 17.09.2024)   
   ТОВ «КФК «Грін Фарм Косметик» звернулося з клопотанням про продовження строку надання інформації на Вимогу 4.
8. Листом від 23.09.2024 № 2855 (вх. Комітету № 8-04/12054 від 24.09.2024)   
   *«інформація, доступ до якої обмежено»* звернулося з клопотанням про продовження строку надання інформації на Вимогу 5.
9. Листом державного уповноваженого Комітету від 25.09.2024 № 127-26.4/04-9345е   
   *«інформація, доступ до якої обмежено»* продовжено строк надання відповіді   
   на Вимогу 5.
10. Листом державного уповноваженого Комітету від 18.09.2024 № 127-26.4/04-9074е   
    АТ «ЛАТЕРОН» продовжено строк надання відповіді на Вимогу 6.
11. Листом державного уповноваженого Комітету від 30.09.2024 № 127-26.4/04-9487е Товариству продовжено строк надання відповіді на Вимогу 4.
12. Листом від 27.09.2024 № 2906 (вх. Комітету № 8-04/12358 від 30.09.2024)   
    АТ «ЛАТЕРОН» надало інформацію та пояснення на Вимогу 6.
13. Листом від 30.09.2024 № 4113 (вх. Комітету № 8-04/12489 від 02.10.2024)   
    *«інформація, доступ до якої обмежено»* надало інформацію та пояснення   
    на Вимогу 5.
14. Листом від 07.10.2024 № 07/10/2024 (вх. Комітету № 8-04/1637-кі від 10.10.2024)   
    ТОВ «КФК «Грін Фарм Косметик» надало інформацію та пояснення на Вимогу 4   
    (далі – Відповідь 5).
15. До Державної податкової служби України (далі – ДПС) направлено вимогу державного уповноваженого Комітету від 30.08.2024 № 127-26.4/04-8484е про надання інформації, на яку ДПС надала інформацію листом від 10.09.2024 № 11300/5/99-0004-03-01-05   
    (вх. Комітету № 7-04/11482 від 10.09.2024).
16. Дорученням Голови Комітету № 13-01/826 від 12.09.2024 міжобласні територіальні відділення Комітету уповноважено провести опитування споживачів із метою отримання додаткових доказів для встановлення фактичних обставин Справи (далі – Доручення).
17. Південне міжобласне територіальне відділення Комітету листом від 23.09.2024   
    № 65-02/3326е (вх. Комітету № 65-01/4147 від 23.09.2024) надало звіт про результати проведеного опитування споживачів.
18. Східне міжобласне територіальне відділення Комітету листом від 24.09.2024   
    № 70-02/3331е (вх. Комітету № 70-01/4171 від 24.09.2024) надало звіт про результати проведеного опитування споживачів.
19. Південно-західне міжобласне територіальне відділення Комітету листами   
    від 24.09.2024 № 72-02/2538е (вх. Комітету № 72-01/4169 від 24.09.2024), від 08.10.2024   
    № 72-02/2668е (вх. Комітету № 72-01/4514 від 08.10.2024) надало звіт про результати проведеного опитування споживачів.
20. До товариства з обмеженою відповідальністю «Подорожник Волинь»   
    (далі – ТзОВ «Подорожник Волинь») (ідентифікаційний код юридичної особи *«інформація, доступ до якої обмежено»*) надіслано вимогу державного уповноваженого Комітету від 24.09.2024 № 127-26.4/04-9322е про надання інформації, на яку   
    ТзОВ «Подорожник Волинь» надало інформацію листом від 11.10.2024 № 3053   
    (вх. Комітету № 8-04/13170 від 16.10.2024).
21. До товариства з обмеженою відповідальністю «Подорожник Полтава»   
    (далі – ТзОВ «Подорожник Полтава») (ідентифікаційний код юридичної особи *«інформація, доступ до якої обмежено»*) на юридичну адресу, що зазначена в ЄДР (*«інформація, доступ до якої обмежено»*), надіслано вимогу державного уповноваженого Комітету від 24.09.2024 № 127-26.4/04-9321е про надання інформації, яку відповідно до рекомендованого повідомлення № 0303500029415 повернено   
    до Комітету.
22. До товариства з обмеженою відповідальністю «Подорожник Житомир» (ідентифікаційний код юридичної особи *«інформація, доступ до якої обмежено»*)   
    (далі – ТзОВ «Подорожник Житомир») надіслано вимогу державного уповноваженого Комітету від 24.09.2024 № 127-26.4/04-9323е про надання інформації, на яку   
    ТзОВ «Подорожник Житомир» надало інформацію листом від 16.10.2024 № 3115   
    (вх. Комітету № 8-04/13445 від 21.10.2024).
23. Західне міжобласне територіальне відділення Комітету листом від 25.09.2024   
    № 63-02/3434е (вх. Комітету № 63-01/4198 від 25.09.2024) надало звіт про результати опитування споживачів.
24. Північне міжобласне територіальне відділення Комітету листом від 25.09.2024   
    № 60-02/5525е (вх. Комітету № 60-01/4189 від 25.09.2024) надало звіт про результати проведеного опитування споживачів.
25. Південно-східне міжобласне територіальне відділення Комітету листом від 25.09.2024   
    № 54-02/2665е (вх. Комітету № 54-01/4183 від 25.09.2024) надало звіт про результати проведеного опитування споживачів.
26. До ТзОВ «Подорожник Полтава» на фактичну адресу (*«інформація, доступ до якої обмежено»*) надіслано вимогу державного уповноваженого Комітету від 15.10.2024   
    № 127-26.4/04-9949е про надання інформації, на яку ТзОВ «Подорожник Полтава» надало інформацію листом від 30.10.2024 № 3218 (вх. Комітету № 8-04/13890   
    від 04.11.2024).
27. До приватного підприємства «Соломія-Сервіс» (далі – ПП «Соломія-Сервіс») (ідентифікаційний код юридичної особи *«інформація, доступ до якої обмежено»)* надіслано вимогу державного уповноваженого Комітету від 15.10.2024   
    № 127-26.4/04-9950е про надання інформації, на яку ПП «Соломія-Сервіс» надало інформацію листом від 30.10.2024 № 3217 (вх. Комітету № 8-04/13891 від 04.11.2024).
28. За результатами проведеного опитування споживачів складено підсумковий звіт   
    від 28.10.2024 № 1.
29. Листом від 29.10.2024 № 29/10/2024 (вх. Комітету № 8-03/13767 від 30.10.2024)   
    ТОВ «КФК «Грін Фарм Косметик» надало додаткові пояснення на Вимогу 4.
30. До ТОВ «КФК «Грін Фарм Косметик» листом державного уповноваженого Комітету   
    від 08.11.2024 № 127-26.4/127-10811е направлено копію подання з попередніми висновками від 01.11.2024 № 127-26.4/133-24/400-спр/кі (далі – Подання з попередніми висновками), який відповідно до трекінгу АТ «УКРПОШТА» № 0303500010854 Товариство отримало 15.11.2024.
31. ТОВ «КФК «Грін Фарм Косметик» надало пояснення на Подання з попередніми висновками листом від 15.11.2024 № 15/11/2024 (вх. Комітету № 8-04/14448   
    від 18.11.2024).
32. **ОБСТАВИНИ, ПОВІДОМЛЕНІЩОДО КРЕМУ «ДИКЛОФЕНАК»**
    1. ***Обставини, які повідомило ТОВ «КФК «Грін Фарм Косметик»***
33. ТОВ «КФК «Грін Фарм Косметик» здійснює виробництво Крему «Диклофенак»   
    з *«інформація, доступ до якої обмежено»*. На підтвердження початку виробництва Товариство надало *«інформація, доступ до якої обмежено»* та *«інформація, доступ до якої обмежено»*.
34. *«Інформація, доступ до якої обмежено»*.
35. Виробництво Крему «Диклофенак» здійснюється відповідно до *«інформація, доступ до якої обмежено»*[[7]](#footnote-7); *«інформація, доступ до якої обмежено»*; *«інформація, доступ до якої обмежено»*; на підставі *«інформація, доступ до якої обмежено»*, у якому зазначено, що *«інформація, доступ до якої обмежено»*.
36. У Відповіді 1 ТОВ «КФК «Грін Фарм Косметик» повідомило, що *«інформація, доступ до якої обмежено»*.
37. *«Інформація, доступ до якої обмежено»*.
38. *«Інформація, доступ до якої обмежено»*.
39. За повідомленою ТОВ «КФК «Грін Фарм Косметик» інформацією, *«інформація, доступ до якої обмежено»*.
40. Так, у період з *«інформація, доступ до якої обмежено»* по *«інформація, доступ до якої обмежено»* на лицьовій стороні туби й упаковки Крему «Диклофенак» поширювалася інформація: *«при м’язових болях; при розтягненнях та забиттях; при запальних станах суглобів та опорно-рухового апарату»* (див. фотокопії 1, 2) **(далі – Властивість 1),** а   
    на бічній стороні упаковки крему зазначалося, що *«крем косметичний для суглобів Диклофенак 5% містить активний склад, який при місцевому застосуванні чинить швидку та довготривалу протизапальну, протинабрякову та знеболювальну дії»*(див. фотокопію 3).
41. Крім того, у період з *«інформація, доступ до якої обмежено»* по *«інформація, доступ до якої обмежено»* на лицьовій стороні упаковки Крему «Диклофенак» поширювалася інформація:*«протизапальна та знеболювальна дія»* (див. фотокопію 2) **(далі – Властивість 2)**.

**Фотокопія 1

Фотокопія 2



Фотокопія 3

1. Водночас у Відповіді 1 Товариство зауважило, що *«інформація, доступ до якої обмежено»* (див. фотокопії 4-5). На підтвердження зазначеного ТОВ «КФК «Грін Фарм Косметик» надало *«інформація, доступ до якої обмежено»*.

*«Інформація, доступ до якої обмежено»*

Фотокопія 4

*«Інформація, доступ до якої обмежено»*

Фотокопія 5

1. У Відповіді 5 ТОВ «КФК «Грін Фарм Косметик» зазначено, що *«інформація, доступ до якої обмежено»* Товариство змінило виклад інформації на тубі та упаковці Крему «Диклофенак» *«інформація, доступ до якої обмежено»* (див. фотокопії 6-7).   
   На підтвердження викладеного Товариство надало *«інформація, доступ до якої обмежено»*.

*«Інформація, доступ до якої обмежено»*

Фотокопія 6

*«Інформація, доступ до якої обмежено»*

Фотокопія 7

1. Таким чином, з *«інформація, доступ до якої обмежено»* ТОВ «КФК «Грін   
   Фарм Косметик» припинено реалізацію Крему «Диклофенак» з інформацією   
   про Властивість 1.
2. У своїх поясненнях ТОВ «КФК «Грін Фарм Косметик» вказує, що *«інформація, доступ до якої обмежено»*.
3. Товариство повідомило, що інформація про Властивості 1‒2 щодо Крему «Диклофенак» зазначається на підставі *«інформація, доступ до якої обмежено»* [[8]](#footnote-8), а також *«інформація, доступ до якої обмежено»*.
4. За твердженням ТОВ «КФК «Грін Фарм Косметик», *«інформація, доступ до якої обмежено»*.
5. Додатково Товариство у Відповіді 5 повідомило, що:

* *«інформація, доступ до якої обмежено*»;
* *«інформація, доступ до якої обмежено»*;
* *«інформація, доступ до якої обмежено*».

1. Реалізацію Крему «Диклофенак» Товариство здійснює таким суб’єктам господарювання (див. табл. 1).

Таблиця 1

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **Найменування суб’єкта господарювання** | **Юридична адреса** | **Ідентифікаційний код юридичної особи** |
| *«інформація, доступ до якої обмежено»* | *«інформація, доступ до якої обмежено»* | *«інформація, доступ до якої обмежено»* |
| *«інформація, доступ до якої обмежено»* | *«інформація, доступ до якої обмежено»* | *«інформація, доступ до якої обмежено»* |
| *«інформація, доступ до якої обмежено»* | *«інформація, доступ до якої обмежено»* | *«інформація, доступ до якої обмежено»* |
| *«інформація, доступ до якої обмежено»* | *«інформація, доступ до якої обмежено»* | *«інформація, доступ до якої обмежено»* |
| *«інформація, доступ до якої обмежено»* | *«інформація, доступ до якої обмежено»* | *«інформація, доступ до якої обмежено»* |
| *«інформація, доступ до якої обмежено»* | *«інформація, доступ до якої обмежено»* | *«інформація, доступ до якої обмежено»* |
| *«інформація, доступ до якої обмежено»* | *«інформація, доступ до якої обмежено»* | *«інформація, доступ до якої обмежено»* |
| *«інформація, доступ до якої обмежено»* | *«інформація, доступ до якої обмежено»* | *«інформація, доступ до якої обмежено»* |
| *«інформація, доступ до якої обмежено»* | *«інформація, доступ до якої обмежено»* | *«інформація, доступ до якої обмежено»* |
| *«інформація, доступ до якої обмежено»* | *«інформація, доступ до якої обмежено»* | *«інформація, доступ до якої обмежено»* |
| *«інформація, доступ до якої обмежено»* | *«інформація, доступ до якої обмежено»* | *«інформація, доступ до якої обмежено»* |
| *«інформація, доступ до якої обмежено»* | *«інформація, доступ до якої обмежено»* | *«інформація, доступ до якої обмежено»* |
| *«інформація, доступ до якої обмежено»* | *«інформація, доступ до якої обмежено»* | *«інформація, доступ до якої обмежено»* |
| *«інформація, доступ до якої обмежено»* | *«інформація, доступ до якої обмежено»* | *«інформація, доступ до якої обмежено»* |
| *«інформація, доступ до якої обмежено»* | *«інформація, доступ до якої обмежено»* | *«інформація, доступ до якої обмежено»* |
| *«інформація, доступ до якої обмежено»* | *«інформація, доступ до якої обмежено»* | *«інформація, доступ до якої обмежено»* |
| *«інформація, доступ до якої обмежено»* (змінено найменування на  *«інформація, доступ до якої обмежено»*) | *«інформація, доступ до якої обмежено»* | *«інформація, доступ до якої обмежено»* |
| *«інформація, доступ до якої обмежено»* | *«інформація, доступ до якої обмежено»* | *«інформація, доступ до якої обмежено»* |
| *«інформація, доступ до якої обмежено»* (припинено) | *«інформація, доступ до якої обмежено»* | *«інформація, доступ до якої обмежено»* |

1. На підтвердження реалізації Крему «Диклофенак» суб’єктам господарювання, вказаним у таблиці 1, ТОВ «КФК «Грін Фарм Косметик» надало *«інформація, доступ до якої обмежено»* та *«інформація, доступ до якої обмежено»*. Інших *«інформація, доступ до якої обмежено»* за період з *«інформація, доступ до якої обмежено»* по *«інформація, доступ до якої обмежено»* реалізації Крему «Диклофенак» зі спірним маркуванням   
   ТОВ «КФК «Грін Фарм Косметик» не надало, оскільки *«інформація, доступ до якої обмежено»*.
2. Так, реалізація Крему «Диклофенак» з інформацією про Властивість 1 здійснювалася ТОВ «КФК «Грін Фарм Косметик» у період з *«інформація, доступ до якої обмежено»* по *«інформація, доступ до якої обмежено»*, обсяги реалізації такої продукції – *«інформація, доступ до якої обмежено»* штук на загальну суму *«інформація, доступ до якої обмежено»* грн (без ПДВ).
3. Реалізація Крему «Диклофенак» з інформацією про Властивість 2 здійснювалася Товариством у період з *«інформація, доступ до якої обмежено»* по *«інформація, доступ до якої обмежено»*, обсяги реалізації такої продукції – *«інформація, доступ до якої обмежено»* штук на загальну суму *«інформація, доступ до якої обмежено»* грн   
   (без ПДВ).
   1. ***Обставини, які повідомила Держпродспоживслужба***
4. Пунктом 1 Положення про Державну службу України з питань безпечності   
   харчових продуктів та захисту споживачів, затвердженого постановою Кабінету Міністрів України від 02.09.2015 № 667 (далі – Положення), встановлено, що Держпродспоживслужба є центральним органом виконавчої влади, діяльність якого спрямовується і координується Кабінетом Міністрів України та який реалізує державну політику, зокрема у сферах безпечності та окремих показників якості харчових продуктів, санітарного законодавства.
5. Згідно з пунктом 4 Положення Держпродспоживслужба відповідно до покладених   
   на неї завдань, зокрема, проводить державну санітарно-епідеміологічну експертизу, видає за результатами її проведення відповідні висновки.
6. Листами від 19.06.2024 № 12-12/12854 (вх. Комітету № 7-04/8372 від 19.06.2024),   
   від 28.08.2024 № 12-12/17813 (вх. Комітету № 7-03/10970 від 28.08.2024) Держпродспоживслужба повідомила, що питання перевірки наявності підтвердження відомостей про властивості, які містяться в маркуванні туби та упаковки Крему «Диклофенак», віднесення Крему «Диклофенак» до косметичного засобу – не належать до повноважень Держпродспоживслужби.
   1. ***Обставини, які повідомило МОЗ***
7. Згідно з підпунктом 4 пункту 3 Положення про Міністерство охорони здоров’я України, затвердженого постановою Кабінету Міністрів України від 25.03.2015 № 267, основними завданнями МОЗ є, зокрема, забезпечення формування та реалізація державної політики у сфері технічного регулювання медичних виробів, медичних виробів для діагностики in vitro, активних медичних виробів, які імплантують, косметичної продукції.
8. Як зазначено у Відповіді МОЗ, із властивостей *«при м’язових болях; при розтягненнях та забиттях; при запальних станах суглобів та опорно-рухового апарату»* та *«крем косметичний для суглобів Диклофенак 5% містить активний склад, який при місцевому застосуванні чинить швидку та довготривалу протизапальну, протинабрякову та знеболювальну дії…»* прослідковується фармакологічна дія виробу. Виріб не може бути віднесений до косметичних засобів, оскільки косметичні засоби наносяться з метою очищення, ароматизування, зміни зовнішнього вигляду, захисту, збереження   
   в задовільному стані або коригування запаху тіла й виключають лікування.
9. Вироби, що позиціонуються як продукція, якій притаманні фармакологічні, імунологічні або метаболічні властивості, підпадають під дію Закону України «Про лікарські засоби» і повинні бути внесені до Державного реєстру лікарських засобів України.
10. Відповідно до 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.
11. 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.
12. Статтею 9 Закону України «Про лікарські засоби» визначено, що лікарські засоби допускаються до застосування в Україні після їх державної реєстрації, крім випадків, передбачених цим Законом.
13. Як зазначено у Відповіді МОЗ, Крем «Диклофенак» не зареєстрований як лікарський засіб.
14. Обґрунтувати фармакологічну дію лікарського засобу, а також лікувальні властивості лікарського засобу можливо при наявності матеріалів реєстраційного досьє на   
    лікарський засіб, підготовлених відповідно до вимог Порядку проведення експертизи   
    реєстраційних матеріалів на лікарські засоби, що подаються на державну реєстрацію (перереєстрацію), а також експертизи матеріалів про внесення змін до реєстраційних матеріалів протягом дії реєстраційного посвідчення, затвердженого наказом МОЗ   
    від 26.08.2005 № 426 (зі змінами).
15. МОЗ зауважило, що оскільки Крем «Диклофенак» не зареєстровано як лікарський засіб, відтак у МОЗ відсутні матеріали реєстраційного досьє, у зв’язку із чим встановити фармакологічну дію та інші властивості цього виробу за наявною інформацією неможливо.
    1. ***Обставини, встановлені за результатами опитування споживачів, яке проводив Комітет***
16. З метою отримання додаткових доказів для встановлення фактичних обставин   
    Справи, Східне, Південно-східне, Південно-західне, Західне, Північне та Південне міжобласні територіальні відділення Комітету провели опитування споживачів   
    (далі – Опитування), зокрема, щодо сприйняття споживачами, а також впливу та/або можливості впливу на наміри споживача щодо придбання Крему «Диклофенак» інформації *«протизапальна та знеболювальна дія», «при м’язових болях; при розтягненнях та забиттях; при запальних станах суглобів та опорно-рухового апарату»*, поширеної в маркуванні Крему «Диклофенак».
17. **Під час проведення Опитування в анкеті використано кольорові графічні зображення туби та упаковки крему «Диклофенак 5%, крем косметичний, по 50 мл у тубах»   
    (див. фотокопії 8-10).

Фотокопія 8



Фотокопія 9

Фотокопія 10

1. Кількість респондентів, залучених до Опитування, – 327 осіб.
2. За результатами Опитування встановлено таке:

* інформація про властивості *«протизапальна та знеболювальна дія»*, яка поширюється в маркуванні Крему «Диклофенак», може вплинути на наміри91 % респондентів придбати таку продукцію, у той час як на наміри 9 % респондентів придбати Крем «Диклофенак» така інформація не може вплинути;
* 94 % респондентів сприймають інформацію *«протизапальна та знеболювальна дія»*, яка поширюється в маркуванні Крему «Диклофенак», як таку, що характеризує властивості, що належать лікарському засобу; 5 % респондентів сприймають інформацію *«протизапальна та знеболювальна дія»*, яка поширюється в маркуванні Крему «Диклофенак», як таку, що характеризує властивості, що належать косметичному засобу; 1 % респондентів надали свій варіант сприйняття такої інформації;
* інформація про властивості *«при м’язових болях; при розтягненнях та забиттях; при запальних станах суглобів та опорно-рухового апарату»*, яка поширюється в   
  маркуванні Крему «Диклофенак», може вплинути на наміри93 % респондентів придбати таку продукцію, у той час як на наміри 7 % респондентів придбати Крем «Диклофенак» така інформація не може вплинути;
* 95 % респондентів сприймають інформацію *«при м’язових болях; при розтягненнях та забиттях; при запальних станах суглобів та опорно-рухового апарату»*, яка поширюється в маркуванні Крему «Диклофенак», як таку, що характеризує властивості, що належать лікарському засобу; 4 % респондентів сприймають інформацію *«при м’язових болях; при розтягненнях та забиттях; при запальних станах суглобів та опорно-рухового апарату»*, яка поширюється в маркуванні Крему «Диклофенак», як таку, що характеризує властивості, що належать косметичному засобу; 1 % респондентів надали свій варіант сприйняття такої інформації.

1. **ОБСТАВИНИ, ЯКІ ВСТАНОВИВ КОМІТЕТ ЩОДО КРЕМУ «ДИКЛОФЕНАК», ТА ПРАВОВА КВАЛІФІКАЦІЯ ДІЙ ТОВ «КФК «ГРІН ФАРМ КОСМЕТИК»**
2. ТОВ «КФК «Грін Фарм Косметик» здійснює виробництво Крему «Диклофенак»   
   з *«інформація, доступ до якої обмежено»*.
3. Виробництво Крему «Диклофенак» здійснюється відповідно до *«інформація, доступ до якої обмежено»*, *«інформація, доступ до якої обмежено»*, *«інформація, доступ до якої обмежено»*. Якість та безпека Крему «Диклофенак» підтверджується *«інформація, доступ до якої обмежено»*.
4. Інформація про Властивість 1 поширювалася ТОВ «КФК «Грін Фарм Косметик»   
   на тубі та упаковці Крему «Диклофенак» у період з *«інформація, доступ до якої обмежено»* по *«інформація, доступ до якої обмежено»*.
5. Інформація про Властивість 2 поширювалася Товариством на упаковці Крему «Диклофенак» у період з *«інформація, доступ до якої обмежено»* по *«інформація, доступ до якої обмежено»*.
6. Відповідальність за поширення інформації щодо Крему «Диклофенак» на тубі   
   та упаковці несе ТОВ «КФК «Грін Фарм Косметик» як виробник такого крему.
7. ТОВ «КФК «Грін Фарм Косметик» здійснювало реалізацію Крему «Диклофенак»  
   з інформацією про Властивості 1-2 суб’єктам господарювання, вказаним у таблиці 1.
8. Реалізація Крему «Диклофенак» з інформацією про Властивість 1 здійснювалася   
   ТОВ «КФК «Грін Фарм Косметик» у період з *«інформація, доступ до якої обмежено»* по *«інформація, доступ до якої обмежено»*, що підтверджується *«інформація, доступ до якої обмежено»*.
9. Реалізація Крему «Диклофенак» з інформацію про Властивість 2 здійснювалася Товариством у період з *«інформація, доступ до якої обмежено»* по *«інформація, доступ до якої обмежено»*, що підтверджується *«інформація, доступ до якої обмежено»*.
10. З *«інформація, доступ до якої обмежено»* ТОВ «КФК «Грін Фарм Косметик» припинило реалізацію Крему «Диклофенак» з інформацією про Властивість 1.
11. З *«інформація, доступ до якої обмежено»* Товариство здійснює реалізацію Крему «Диклофенак» з інформацією *«інформація, доступ до якої обмежено»*, яка міститься   
    *«інформація, доступ до якої обмежено»*.
12. Обсяги реалізації Крему «Диклофенак» з інформацією про Властивість 1 у період   
    з *«інформація, доступ до якої обмежено»* по *«інформація, доступ до якої обмежено»*становлять *«інформація, доступ до якої обмежено»* штук на загальну суму *«інформація, доступ до якої обмежено»* грн (без ПДВ).
13. Обсяги реалізації Крему «Диклофенак» з інформацію про Властивість 2 у період   
    з *«інформація, доступ до якої обмежено»* по *«інформація, доступ до якої обмежено»* становлять *«інформація, доступ до якої обмежено»* штук на загальну суму *«інформація, доступ до якої обмежено»* грн (без ПДВ).
    1. ***Щодо Властивостей 1, 2 Крему «Диклофенак»***
14. За твердженням Товариства, *«інформація, доступ до якої обмежено»*.
15. Відповідно до абзацу тринадцятого частини першої статті 1 Закону України   
    «Про забезпечення санітарного та епідемічного благополуччя населення» (у редакції від 04.10.2018, яка була чинною на дату надання Висновку) державна санітарно-епідеміологічна експертиза – це вид професійної діяльності органів державної санітарно-епідеміологічної служби, що полягає у комплексному вивченні об’єктів експертизи з метою виявлення можливих небезпечних факторів у цих об’єктах, встановленні відповідності об’єктів експертизи вимогам санітарного законодавства, а в разі відсутності відповідних санітарних норм – в обґрунтуванні медичних вимог щодо безпеки об’єкта для здоров’я та життя людини.
16. Відповідно до абзацу чотирнадцятого частини першої статті 1 Закону України   
    «Про забезпечення санітарного та епідемічного благополуччя населення» висновок державної санітарно-епідеміологічної експертизи – це документ установленої форми, що засвідчує відповідність (невідповідність) об’єкта державної санітарно-епідеміологічної експертизи медичним вимогам безпеки для здоров’я і життя людини, затверджується відповідним головним державним санітарним лікарем і є обов’язковим для виконання власником об’єкта експертизи.
17. Згідно зі статтею 10 Закону України «Про забезпечення санітарного та епідемічного благополуччя населення» державна санітарно-епідеміологічна експертиза полягає у   
    комплексному вивченні документів (проектів, технологічних регламентів,   
    інвестиційних програм тощо), а також діючих об’єктів та пов’язаних з ними небезпечних факторів на відповідність вимогам санітарних норм.

Державна санітарно-епідеміологічна експертиза передбачає:

* визначення безпеки господарської та іншої діяльності, умов праці, навчання, виховання, побуту, що прямо чи побічно негативно впливають або можуть вплинути на здоров’я населення;
* встановлення відповідності об’єктів експертизи вимогам санітарних норм;
* оцінку повноти та обґрунтованості санітарних і протиепідемічних (профілактичних) заходів;
* оцінку можливого негативного впливу небезпечних факторів, пов’язаних з діяльністю об’єктів експертизи, визначення ступеня створюваного ними ризику для здоров’я населення.

1. Так, з *«інформація, доступ до якої обмежено»* вбачається, що Крем «Диклофенак» відповідає вимогам діючого санітарного законодавства України і за умови дотримання може бути використаний в таких сферах застосування та реалізації як *«інформація, доступ до якої обмежено»*.
2. Отже, *«інформація, доступ до якої обмежено»* підтверджує відповідність Крему «Диклофенак» медичним вимогам безпеки для здоров’я і життя людини, зокрема вимогам чинного санітарного законодавства України.
3. За твердженням Товариства, *«інформація, доступ до якої обмежено»*.
4. Проте у Відповіді МОЗ зазначено, що із властивостей *«при м’язових болях; при розтягненнях та забиттях; при запальних станах суглобів та опорно-рухового апарату»* та *«крем косметичний для суглобів Диклофенак 5% містить активний склад, який при місцевому застосуванні чинить швидку та довготривалу протизапальну, протинабрякову та знеболювальну дії…»* прослідковується фармакологічна дія виробу. Виріб не може бути віднесений до косметичних засобів, оскільки косметичні засоби наносяться з метою очищення, ароматизування, зміни зовнішнього вигляду, захисту, збереження в задовільному стані або коригування запаху тіла й виключають лікування.
5. Вироби, що позиціонуються як продукція, якій притаманні фармакологічні, імунологічні або метаболічні властивості, підпадають під дію Закону України «Про лікарські засоби» і повинні бути внесені до Державного реєстру лікарських засобів України.
6. Отже, виріб, який позиціонується як такий, що має протизапальну та знеболювальну дію; застосовується при м’язових болях; при розтягненнях та забиттях; при запальних станах суглобів та опорно-рухового апарату підпадає під дію Закону України «Про лікарські засоби» та повинен бути внесений до Державного реєстру лікарських засобів України.
7. Відповідно до абзацу другого 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.
8. Згідно з абзацом дванадцятим статті 2 Закону України «Про лікарські засоби» Державний реєстр лікарських засобів України – нормативний документ, який містить   
   відомості про лікарські засоби, дозволені для виробництва і застосування в медичній практиці.
9. Як вбачається з Державного реєстру лікарських засобів України[[9]](#footnote-9), Крем «Диклофенак»  
   не зареєстрований як лікарський засіб.
10. За твердженням ТОВ «КФК «Грін Фарм Косметик», *«інформація, доступ до якої обмежено»* підтверджують наявність Властивостей 1-2 у Крему «Диклофенак».
11. Водночас зазначені Товариством *«інформація, доступ до якої обмежено»* не є належним доказом підтвердження наявності Властивостей 1-2 Крему «Диклофенак», оскільки *«інформація, доступ до якої обмежено»*.
12. Досліджень, проведених ТОВ «КФК «Грін Фарм Косметик» та/або на його замовлення компетентними установами, на підтвердження Властивостей 1-2 саме Крему «Диклофенак», враховуючи особливості його повного складу, Товариство Комітету   
    не надало.
13. Крім того, за повідомленою у Відповіді МОЗ інформацією, Крем «Диклофенак»   
    не може бути віднесений до косметичних засобів, оскільки косметичні засоби наносяться з метою очищення, ароматизування, зміни зовнішнього вигляду, захисту, збереження в задовільному стані або коригування запаху тіла й виключають лікування.
14. Також МОЗ зауважило, що вироби, які позиціонуються як продукція, якій притаманні фармакологічні, імунологічні або метаболічні властивості, підпадають під дію Закону   
    України «Про лікарські засоби» і повинні бути внесені до Державного реєстру лікарських засобів України.
15. Відповідно до 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 вплинуть на наміри цих   
    осіб щодо придбання (замовлення) чи реалізації (продажу, поставки, виконання, надання) товарів, робіт, послуг цього суб’єкта господарювання.
16. 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, 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. Таким чином, поширювана Товариством на тубі та упаковці косметичного засобу «Диклофенак 5%, крем косметичний, по 50 мл у тубах», виробництва ТОВ «КФК «Грін Фарм Косметик» інформація про властивості: *«протизапальна та знеболювальна дія», «при м’язових болях; при розтягненнях та забиттях; при запальних станах суглобів   
   та опорно-рухового апарату»*, є неправдивою, оскільки Товариство не надало доказів на підтвердження того, що у Крему «Диклофенак» є зазначені вище властивості.
2. Поширення ТОВ «КФК «Грін Фарм Косметик» неправдивої інформації про властивість косметичного засобу «Диклофенак 5%, крем косметичний, по 50 мл у тубах», виробництва ТОВ «КФК «Грін Фарм Косметик» *«при м’язових болях; при розтягненнях та забиттях; при запальних станах суглобів та опорно-рухового апарату»*(Властивість 1) є порушенням, передбаченим статтею 151 Закону України «Про захист від недобросовісної конкуренції», у вигляді поширення інформації, що вводить   
   в оману.
3. Водночас щодо поширення Товариством інформації про властивість *«протизапальна та знеболювальна дія»* (Властивість 2) Крему «Диклофенак» встановлено таке.
4. Відповідно до частини першої та другої статті 281 Закону України «Про захист від недобросовісної конкуренції» суб’єкт господарювання не може бути притягнутий   
   до відповідальності за вчинення дій, визначених цим законом як недобросовісна конкуренція, якщо закінчився строк давності притягнення до відповідальності.   
   Строк давності притягнення до відповідальності за недобросовісну конкуренцію становить три роки з дня вчинення порушення, а в разі триваючого порушення ‒ з дня закінчення вчинення порушення.
5. Так, оскільки інформація про Властивість 2 поширювалася Товариством на упаковці Крему «Диклофенак» у період з *«інформація, доступ до якої обмежено»* по *«інформація, доступ до якої обмежено»*, строк давності притягнення ТОВ «КФК «Грін Фарм Косметик» за поширення інформації про властивість *«протизапальна та знеболювальна дія»* (Властивість 2) сплив *«інформація, доступ до якої обмежено»*.
6. Враховуючи викладене, дії Товариства щодо поширення інформації про властивості *«протизапальна та знеболювальна дія»* (Властивість 2) Крему «Диклофенак» є порушенням, передбаченим статтею 151 Закону України «Про захист від недобросовісної конкуренції», у вигляді поширення інформації, що вводить в оману, однак ТОВ «КФК «Грін Фарм Косметик» не може бути притягнуто до відповідальності за вчинення цих дій, оскільки строк давності притягнення до відповідальності, встановлений частиною другою статті 281 Закону України «Про захист від недобросовісної конкуренції», завершився.
   1. ***Вплив дій ТОВ «КФК «Грін Фарм Косметик» на конкуренцію на ринку лікарських засобів***
7. Комітет проаналізував інформацію з Державного реєстру лікарських засобів України[[10]](#footnote-10) та встановив, що 01.11.2024 у зазначеному реєстрі наявна інформація щодо   
   11 суб’єктів господарювання, які здійснюють виробництво лікарських засобів з діючою речовиною *диклофенак натрію* (лікарська форма: гель, крем) для зовнішнього застосування (див. табл. 2).

Таблиця 2

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| **http://www.drlz.com.ua/ibp/ddsite.nsf/p.gif № РП** | **http://www.drlz.com.ua/ibp/ddsite.nsf/p.gif Термін дії  з/по** | **Назва/форма випуску (лікарська форма, сила дії (дозування), упаковка** | **Склад діючих речовин** | **Виробник** |
| [UA/7167/01/01](http://www.drlz.com.ua/ibp/ddsite.nsf/all/shlz1?opendocument&stype=575D3CC2FE989E78C22588A6004414BA)  C:\Users\Hyrman\Downloads\img_0.jpg | необмежений з 04.10.2017 | **ДИКЛОФЕНАК-ВІОЛА** гель 1 % по 40 г  у тубах; по 40 г у тубі; по 1 тубі в пачці з картону; по 40 г або  по 100 г у тубах ламінатних; по 40 г або по 100 г у тубі ламінатній; по 1 тубі в пачці з картону | 1 г гелю містить 10 мг диклофенаку натрію | ПрАТ Фармацевтична фабрика «Віола», Україна  (ідентифікаційний код юридичної особи *«інформація, доступ до якої обмежено»*) |
| [UA/7167/01/02](http://www.drlz.com.ua/ibp/ddsite.nsf/all/shlz1?opendocument&stype=A2C86859C46B62ACC2258B0F003CE89C)  C:\Users\Hyrman\Downloads\thumbnail_IMG_8232.jpg | необмежений з 05.12.2022 | **ДИКЛОФЕНАК** гель 5 %, по 40 г, 50 г, 100 г у тубі алюмінієвій в пачці, по 40 г, 50 г, 100 г у тубі ламінатній в пачці, по 40 г, 50 г, 100 г у тубах ламінатних | 1 г гелю містить диклофенаку натрію 50 мг |
| [UA/18872/01/01](http://www.drlz.com.ua/ibp/ddsite.nsf/all/shlz1?opendocument&stype=0FB3E5C3A1157E34C2258B86003AC882)  C:\Users\Hyrman\Downloads\img_0.jpg | 30.07.2021 30.07.2026 | **СОЛАКУТАН®** гель, 30 мг/г, по 25 г у тубі, по 1 тубі у пачці | 1 г гелю містить 30 мг диклофенаку натрію | мібе ГмбХ Арцнайміттель, Німеччина |
| [UA/0708/02/02](http://www.drlz.com.ua/ibp/ddsite.nsf/all/shlz1?opendocument&stype=7ECB22CB6DB1BF4AC2258A67002AE187)  ДИКЛОФЕНАК гель 5% туба 100г, інструкція | відгуки | ціна | купити в аптеці | необмежений з 18.11.2020 | **ДИКЛОФЕНАК** гель 50 мг/г по 40 г гелю у тубі алюмінієвій; по 1 тубі у пачці з картону; по 100 г гелю у тубі ламінатній; по 1 тубі у пачці з картону | 1 г гелю містить: диклофенак натрію – 50 мг | ПАТ «Хімфармзавод «Червона зірка», Україна  (ідентифікаційний код юридичної особи *«інформація, доступ до якої обмежено»*) |
| [UA/0708/02/01](http://www.drlz.com.ua/ibp/ddsite.nsf/all/shlz1?opendocument&stype=3CD05913C93AC5DDC2258A67002ACD74)  C:\Users\Hyrman\Downloads\174259-41978-big-1500x1500-af91.jpg | необмежений з 11.02.2021 | **ДИКЛОФЕНАК** гель, 10 мг/г, по 40 г у тубі; по 1 тубі в пачці з картону | 1 г гелю містить диклофенак натрію – 10 мг |
| [UA/20542/01/01](http://www.drlz.com.ua/ibp/ddsite.nsf/all/shlz1?opendocument&stype=A4145DA23C68AA06C2258B850039EEC2) | 31.07.2024 31.07.2029 | **ДИКЛОФЕНАК НАТРІЮ** гель, 50 мг/г, по 50 г гелю або 100 г гелю у тубі, по 1 тубі у пачці з картону | 1 г гелю містить диклофенаку натрію 50 мг |
| [UA/18755/01/01](http://www.drlz.com.ua/ibp/ddsite.nsf/all/shlz1?opendocument&stype=51A2BF24D2BFDDFCC22587CE00369D4D)C:\Users\Hyrman\AppData\Local\Packages\Microsoft.Windows.Photos_8wekyb3d8bbwe\TempState\ShareServiceTempFolder\4820005749591.jpeg | 25.05.2021 25.05.2026 | **ДОЛОКСЕН СТРОНГ** гель 50 мг/г, по 40 г гелю у тубі алюмінієвій, по 1 тубі у пачці з картону; по 100 г гелю у тубі ламінатній, по 1 тубі у пачці з картону | 1 г гелю містить: диклофенак натрію - 50 мг |
| [UA/1384/01/01](http://www.drlz.com.ua/ibp/ddsite.nsf/all/shlz1?opendocument&stype=6D1F8C929EAD3435C22589FE003544B9)  C:\Users\Hyrman\Downloads\4487_img_big.jpeg | необмежений з 08.05.2019 | **ДИКЛОФЕН-ГЕЛЬ** гель по 25 г у тубі; по 1 тубі у пачці з картону | 1 г препарату містить натрію диклофенаку – 30 мг та левоментолу – 5 мг | ПАТ НВЦ «БОРЩАГІВСЬКИЙ ХФЗ», Україна  (ідентифікаційний код юридичної особи *«інформація, доступ до якої обмежено»*) |
| [UA/0646/02/01](http://www.drlz.com.ua/ibp/ddsite.nsf/all/shlz1?opendocument&stype=C4EE5A009DB96580C2258BB60023073B)  C:\Users\Hyrman\Downloads\3399102_1.jpeg | необмежений з 15.09.2016 | **ОЛФЕН® ГІДРОГЕЛЬ** гель 1 %, по 20 г або 50 г, або 100 г гелю в тубі; по 1 тубі в коробці | 1 г гелю містить диклофенаку натрію 10 мг | Меркле ГмбХ, Німеччина |
| [UA/0981/02/01](http://www.drlz.com.ua/ibp/ddsite.nsf/all/shlz1?opendocument&stype=2684F3BF68333E14C2258B850039C14B)  C:\Users\Hyrman\Downloads\img_0 (1).jpg | необмежений з 12.05.2017 | **ДИКЛАК® ЛІПОГЕЛЬ** гель 1 % по 50 г у тубі; по 1 тубі в картонній коробці | 1 г гелю містить натрію диклофенаку 10 мг | Салютас Фарма ГмбХ, Німеччина |
| [UA/8908/01/01](http://www.drlz.com.ua/ibp/ddsite.nsf/all/shlz1?opendocument&stype=C118B4AF1B4CB4DFC2258ABA003EC129)  C:\Users\Hyrman\Downloads\diklak_50g_1_1.jpg | необмежений з 17.10.2019 | **ДИКЛАК® ГЕЛЬ** гель 5 %; по 50 г, 100 г або 150 г в тубі; по 1 тубі в картонній коробці | 1 г гелю містить диклофенаку натрію 50 мг |
| [UA/1539/01/02](http://www.drlz.com.ua/ibp/ddsite.nsf/all/shlz1?opendocument&stype=983471552968EF57C2258A84004B2CDC)  C:\Users\Hyrman\Downloads\img_0 (2).jpg | необмежений з 03.02.2021 | **ДИКЛОФЕНАК-ЗДОРОВ'Я ФОРТЕ** гель, 30 мг/г по 50 г у тубі; по 1 тубі в картонній коробці | 1 г гелю містить диклофенаку натрію 30 мг | ТОВ «Фармацевтична компанія «Здоров'я», Україна  (ідентифікаційний код юридичної особи *«інформація, доступ до якої обмежено»*) |
| [UA/1539/01/03](http://www.drlz.com.ua/ibp/ddsite.nsf/all/shlz1?opendocument&stype=ED98E9A961FE7C26C2258A84004B067E)  Диклофенак-Здоровье Ультра 5% гель 50 г стоимость, отзывы, инструкция,  купить по низкой цене в Украине: Киев, Днепр, Харьков, Одесса, Львов - 1  Социальная Аптека | необмежений з 16.03.2021 | **ДИКЛОФЕНАК-ЗДОРОВ'Я УЛЬТРА** гель 50 мг/г, по 50 г або по 100 г тубі; по 1 тубі в картонній коробці | 1 г гелю містить диклофенаку натрію 50 мг |
| [UA/1539/01/01](http://www.drlz.com.ua/ibp/ddsite.nsf/all/shlz1?opendocument&stype=2F58C598A795BCE8C2258A84004A4A0A)  C:\Users\Hyrman\Downloads\img_0 (3).jpg | необмежений з 21.03.2019 | **ДИКЛОФЕНАК-ЗДОРОВ'Я** гель 1 % по 30 г або по 50 г у тубі; по 1 тубі в картонній коробці | 1 г гелю містить диклофенаку натрію 10 мг |
| [UA/13861/01/01](http://www.drlz.com.ua/ibp/ddsite.nsf/all/shlz1?opendocument&stype=3E22BB28F64BDF1CC2258B94002F84F7)  C:\Users\Hyrman\Downloads\img_0 (4).jpg | необмежений з 30.08.2019 | **КЛОДИФЕН** гель, 50 мг/г по 45 г у тубах; по 1 тубі у картонній коробці | 1 г гелю містить диклофенаку натрію 50 мг | К.О. СЛАВІЯ ФАРМ С.Р.Л., Румунія |
| [UA/10810/02/01](http://www.drlz.com.ua/ibp/ddsite.nsf/all/shlz1?opendocument&stype=95E3807D0AAAF17AC2258B94002F5AC3) | необмежений з 22.07.2019 | **КЛОДИФЕН** гель, 10 мг/г, по 45 г в тубі; по 1 тубі у картонній коробці | 1 г гелю містить диклофенаку натрію 10 мг |
| [UA/19470/01/01](http://www.drlz.com.ua/ibp/ddsite.nsf/all/shlz1?opendocument&stype=3715407B47F7524FC2258B8100492619) | 09.06.2022 09.06.2027 | **АРТЕДЖА®-Д ГЕЛЬ** гель 5 %, по 50 г або 100 г в тубі; по 1 тубі в пачці | 1 г гелю містить диклофенаку натрію 50 мг | ПрАТ «ФІТОФАРМ», Україна  (ідентифікаційний код юридичної особи *«інформація, доступ до якої обмежено»* |
| [UA/5712/01/01](http://www.drlz.com.ua/ibp/ddsite.nsf/all/shlz1?opendocument&stype=3C616A156AE71FD2C2258891002FD3E0)  C:\Users\Hyrman\Downloads\39127_140_42_25_180.jpg | необмежений з 25.05.2017 | **ДИКЛОСАН** гель по 40 г у тубі, по 1 тубі у пачці з картону | 1 г гелю містить: натрію диклофенаку (у перерахунку на суху речовину) — 10 мг, кислоти нікотинової — 10 мг | АТ «Лубнифарм», Україна  (ідентифікаційний код юридичної особи *«інформація, доступ до якої обмежено»*) |
| [UA/19686/01/01](http://www.drlz.com.ua/ibp/ddsite.nsf/all/shlz1?opendocument&stype=D34B2AC51011FF95C2258A1A00263064)  C:\Users\Hyrman\Downloads\85319136.jpg | 07.10.2022 07.10.2027 | **ДИКЛОФЕНАК** гель 50 мг/г по 40 г у тубі; 40 г у тубі; по 1 тубі в пачці з картону; по 35 г у тубі; по 35 г у тубі; по 1 тубі в пачці з картону | 1 г гелю містить диклофенаку натрію 50 мг |
| [UA/19630/01/01](http://www.drlz.com.ua/ibp/ddsite.nsf/all/shlz1?opendocument&stype=B2A9570A2F9645F3C2258932003801EB)  C:\Users\Hyrman\Downloads\Clafen-50mg_sm.jpg | 29.08.2022 29.08.2027 | **КЛАФЕН** гель, 50 мг/г по 45 г, гелю в тубі; по 1 тубі у картонній пачці | 1 г гелю містить 50 мг диклофенаку натрію | АНТИБІОТИКИ СА, Румунія |

1. Крім того, за результатами аналізу інформації з Державного реєстру лікарських засобів України[[11]](#footnote-11) встановлено, що 01.11.2024 у зазначеному реєстрі наявна інформація щодо   
   4 суб’єктів господарювання, які здійснюють виробництво лікарських засобів з діючою речовиною ***диклофенак натрію***у відсотковому співвідношенні***5 %*** (лікарська форма: гель, крем) для зовнішнього застосування (див. табл. 3).

Таблиця 3

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| **http://www.drlz.com.ua/ibp/ddsite.nsf/p.gif № РП** | **http://www.drlz.com.ua/ibp/ddsite.nsf/p.gif Термін дії  з/по** | **Назва/форма випуску (лікарська форма, сила дії (дозування), упаковка** | **Склад діючих речовин** | **Виробник** |
| [UA/0708/02/02](http://www.drlz.com.ua/ibp/ddsite.nsf/all/shlz1?opendocument&stype=7ECB22CB6DB1BF4AC2258A67002AE187)  ДИКЛОФЕНАК гель 5% туба 100г, інструкція | відгуки | ціна | купити в аптеці | необмежений з 18.11.2020 | **ДИКЛОФЕНАК** гель 50 мг/г по 40 г гелю у тубі алюмінієвій; по 1 тубі у пачці з картону; по 100 г гелю у тубі ламінатній; по 1 тубі у пачці з картону | 1 г гелю містить: диклофенак натрію – 50 мг | ПАТ «Хімфармзавод «Червона зірка», Україна  (ідентифікаційний код юридичної особи *«інформація, доступ до якої обмежено»*) |
| [UA/18755/01/01](http://www.drlz.com.ua/ibp/ddsite.nsf/all/shlz1?opendocument&stype=51A2BF24D2BFDDFCC22587CE00369D4D)C:\Users\Hyrman\AppData\Local\Packages\Microsoft.Windows.Photos_8wekyb3d8bbwe\TempState\ShareServiceTempFolder\4820005749591.jpeg | 25.05.2021 25.05.2026 | **ДОЛОКСЕН СТРОНГ** гель 50 мг/г, по 40 г гелю у тубі алюмінієвій, по 1 тубі у пачці з картону; по 100 г гелю у тубі ламінатній, по 1 тубі у пачці з картону | 1 г гелю містить: диклофенак натрію - 50 мг |
| [UA/1539/01/03](http://www.drlz.com.ua/ibp/ddsite.nsf/all/shlz1?opendocument&stype=ED98E9A961FE7C26C2258A84004B067E)  Диклофенак-Здоровье Ультра 5% гель 50 г стоимость, отзывы, инструкция,  купить по низкой цене в Украине: Киев, Днепр, Харьков, Одесса, Львов - 1  Социальная Аптека | необмежений з 16.03.2021 | **ДИКЛОФЕНАК-ЗДОРОВ'Я УЛЬТРА** гель 50 мг/г, по 50 г або по 100 г тубі; по 1 тубі в картонній коробці | 1 г гелю містить диклофенаку натрію 50 мг | ТОВ «Фармацевтична компанія «Здоров'я», Україна  (ідентифікаційний код юридичної особи *«інформація, доступ до якої обмежено»)* |
| [UA/7167/01/02](http://www.drlz.com.ua/ibp/ddsite.nsf/all/shlz1?opendocument&stype=A2C86859C46B62ACC2258B0F003CE89C)  C:\Users\Hyrman\Downloads\thumbnail_IMG_8232.jpg | необмежений з 05.12.2022 | **ДИКЛОФЕНАК** гель 5 %, по 40 г, 50 г, 100 г у тубі алюмінієвій в пачці, по 40 г, 50 г, 100 г у тубі ламінатній в пачці, по 40 г, 50 г, 100 г у тубах ламінатних | 1 г гелю містить диклофенаку натрію 50 мг | ПрАТ Фармацевтична фабрика «Віола», Україна  (ідентифікаційний код юридичної особи *«інформація, доступ до якої обмежено»*) |
| [UA/8908/01/01](http://www.drlz.com.ua/ibp/ddsite.nsf/all/shlz1?opendocument&stype=C118B4AF1B4CB4DFC2258ABA003EC129)  C:\Users\Hyrman\Downloads\diklak_50g_1_1.jpg | необмежений з 17.10.2019 | **ДИКЛАК® ГЕЛЬ** гель 5 %; по 50 г, 100 г або 150 г в тубі; по 1 тубі в картонній коробці | 1 г гелю містить диклофенаку натрію 50 мг | Салютас Фарма ГмбХ, Німеччина |

1. Отже, ринок виробництва лікарських засобів, до складу яких входить діюча речовина *диклофенак натрію, зокрема диклофенак натрію* у відсотковому співвідношенні *5 %* , є конкурентним.
2. За інформацією, повідомленою ДП «Державний експертний центр МОЗ», обґрунтувати фармакологічну дію лікарського засобу, а також лікувальні властивості лікарського засобу можливо при наявності матеріалів реєстраційного досьє на лікарський засіб, підготовлених відповідно до вимог Порядку проведення експертизи реєстраційних матеріалів на лікарські засоби, що подаються на державну реєстрацію (перереєстрацію), а також експертизи матеріалів про внесення змін до реєстраційних матеріалів протягом дії реєстраційного посвідчення, затвердженого наказом МОЗ від 26.08.2005 № 426   
   (зі змінами).
3. Згідно з відомостями з Державного реєстру лікарських засобів України[[12]](#footnote-12)   
   Крем «Диклофенак» не зареєстрований як лікарський засіб.
4. Поширення ТОВ «КФК «Грін Фарм Косметик» на тубі та упаковці Крему «Диклофенак» інформації про Властивість 1 може вплинути на наміри споживачів щодо придбання такої продукції, що підтверджується результатами Опитування, у зв’язку із чим Товариство може посилити своє конкурентне становище та отримати перед суб’єктами господарювання, які виготовляють лікарські засоби з діючою речовиною *диклофенак натрію* для зовнішнього застосування, неправомірні переваги в конкуренції не завдяки власним досягненням, а завдяки поширенню неправдивих відомостей. Так, інформація про Властивість 1, яка поширювалася в маркуванні Крему «Диклофенак», може вплинути на наміри 93 % респондентів придбати таку продукцію.
5. При цьому за результатами проведеного Опитування встановлено, що 95 % респондентів можуть сприймати інформацію про Властивість 1 як таку, що вказує на властивості, притаманні саме лікарському засобу.
6. Лікарські засоби містять активні речовини (фармацевтичні інгредієнти), які спрямовані на лікування конкретних станів та хвороб, у той час як косметичні засоби наносяться   
   з метою очищення, ароматизування, зміни зовнішнього вигляду, захисту, збереження   
   в задовільному стані або коригування запаху тіла й виключають лікування.
7. Для лікарських засобів є обов’язковим підтвердження властивостей таких засобів,   
   для чого проводяться, зокрема доклінічні вивчення та клінічні випробування цих лікарських засобів. Виробники лікарських засобів вкладають фінансові ресурси для проведення таких досліджень та здійснення постійної оцінки на підтвердження якості та безпечності таких засобів.
8. У зв’язку з наведеним, стимулювання зацікавленості споживачів шляхом поширення неправдивої інформації про Властивість 1 Крему «Диклофенак» може надати ТОВ «КФК «Грін Фарм Косметик» неправомірних переваг у конкуренції порівняно з іншими суб’єктами господарювання, які здійснюють господарську діяльність на ринку лікарських засобів та вказують правдиву інформацію про їх властивості, зокрема, таких як підвищення споживчого інтересу та зменшення обсягів продажу лікарських засобів.
9. **ОБСТАВИНИ, ПОВІДОМЛЕНІЩОДО ГЕЛЮ «ДАЙМІСИЛ»**
   1. ***Обставини, які повідомило ТОВ «КФК «Грін Фарм Косметик»***
10. Товариство здійснює виробництво Гелю «Даймісил» (див. фотокопію 11) на замовлення *«інформація, доступ до якої обмежено»*, що підтверджується *«інформація, доступ до якої обмежено»*, а також *«інформація, доступ до якої обмежено»*.



Фотокопія 11

1. Так, на підставі замовлення *«інформація, доступ до якої обмежено»* на виготовлення продукції ТОВ «КФК «Грін Фарм Косметик» здійснює виробництво Гелю «Даймісил» із *«інформація, доступ до якої обмежено»*, що підтверджується *«інформація, доступ до якої обмежено»*, *«інформація, доступ до якої обмежено»*, *«інформація, доступ до якої обмежено»*.
2. Виробництво Гелю «Даймісил» здійснюється відповідно до *«інформація, доступ до якої обмежено»*, на підставі *«інформація, доступ до якої обмежено»* і *«інформація, доступ до якої обмежено»*.
3. *«Інформація, доступ до якої обмежено»*.
4. У Відповіді 1 ТОВ «КФК «Грін Фарм Косметик» повідомило, що у *«інформація, доступ до якої обмежено»*.
5. *«Інформація, доступ до якої обмежено»*.
6. *«Інформація, доступ до якої обмежено»*.
7. За інформацією, повідомленою Товариством, *«інформація, доступ до якої обмежено»*.
8. Так, у період з *«інформація, доступ до якої обмежено»* по *«інформація, доступ до якої обмежено»* на лицьовій стороні туби та упаковки Гелю «Даймісил» поширювалася інформація про такі його властивості: «*протинабрякова, протизапальна та знеболювальна дія*» (див. фотокопію 11) **(далі – Властивості),** що підтверджується, зокрема, *«інформація, доступ до якої обмежено»* та *«інформація, доступ до якої обмежено»*.
9. Водночас у Відповідях 3, 5 ТОВ «КФК «Грін Фарм Косметик» повідомило про зміни *«інформація, доступ до якої обмежено»* (див. фотокопію 12 ).

*«Інформація, доступ до якої обмежено»*

Фотокопія 12

1. Товариство зазначило, що реалізація Гелю «Даймісил» з інформацією: *«інформація, доступ до якої обмежено»* здійснюється ним із *«інформація, доступ до якої обмежено»*, що підтверджується *«інформація, доступ до якої обмежено»*.
2. У своїх поясненнях ТОВ «КФК «Грін Фарм Косметик» вказує, що *«інформація, доступ до якої обмежено»*.
3. Товариство повідомило Комітет, що інформація про Властивості Гелю «Даймісил» зазначалася на підставі *«інформація, доступ до якої обмежено»* [[13]](#footnote-13) та *«інформація, доступ до якої обмежено»*.
4. За твердженням ТОВ «КФК «Грін Фарм Косметик», *«інформація, доступ до якої обмежено»*, що підтверджується таким.
5. Так, відповідно до *«інформація, доступ до якої обмежено»*.
6. При цьому згідно з *«інформація, доступ до якої обмежено».*
7. Відповідно до *«інформація, доступ до якої обмежено».*
8. Крім того, у Відповіді 3 ТОВ «КФК «Грін Фарм Косметик» додатково повідомило, що   
   *«інформація, доступ до якої обмежено»* .
9. *«Інформація, доступ до якої обмежено»*.
10. Так, *«інформація, доступ до якої обмежено»*.
11. *«Інформація, доступ до якої обмежено»*.
12. Відповідно до *«інформація, доступ до якої обмежено»*.
13. На підтвердження викладеного ТОВ «КФК «Грін Фарм Косметик» до Відповіді 3 додано *«інформація, доступ до якої обмежено»*.
14. Так, із *«інформація, доступ до якої обмежено»* вбачається, що *«інформація, доступ до якої обмежено»*.
15. Додатково Товариство у Відповіді 3 повідомило, що:

* *«інформація, доступ до якої обмежено»*;
* *«інформація, доступ до якої обмежено»*.

1. ТОВ «КФК «Грін Фарм Косметик» вважає, що *«інформація, доступ до якої обмежено»*.
2. Отже, *«інформація, доступ до якої обмежено»*.
3. *«Інформація, доступ до якої обмежено»*.
4. Так, *«інформація, доступ до якої обмежено»*.
5. За інформацією ТОВ «КФК «Грін Фарм Косметик», обсяги реалізації ним Гелю «Даймісил» з інформацією про Властивості, становлять *«інформація, доступ до якої обмежено»* штук на загальну суму *«інформація, доступ до якої обмежено»* грн   
   (без ПДВ).
6. У Відповідях 3, 5 Товариство повідомило Комітет, що *«інформація, доступ до якої обмежено»*. Також ТОВ «КФК «Грін Фарм Косметик» зазначило, що з *«інформація, доступ до якої обмежено»* воно реалізує *«інформація, доступ до якої обмежено»*   
   Гель «Даймісил» з інформацією *«інформація, доступ до якої обмежено»*.   
   На підтвердження викладеного Товариство надало *«інформація, доступ до якої обмежено»* та *«інформація, доступ до якої обмежено»*.
   1. ***Обставини, які повідомило «інформація, доступ до якої обмежено»***
7. З *«інформація, доступ до якої обмежено»* *«інформація, доступ до якої обмежено»* замовляє у Товариства виробництво та поставку продукції, зокрема, Гелю «Даймісил», що *«інформація, доступ до якої обмежено»*.
8. Так, Товариство поставляло *«інформація, доступ до якої обмежено»* Гель «Даймісил»   
   з інформацією про Властивості в період із *«інформація, доступ до якої обмежено»*   
   до *«інформація, доступ до якої обмежено»*.
9. За інформацією *«інформація, доступ до якої обмежено»*, обсяги поставки Гелю «Даймісил» з інформацією про Властивості Товариством *«інформація, доступ до якої обмежено»* становлять *«інформація, доступ до якої обмежено»* штук на загальну суму *«інформація, доступ до якої обмежено»* грн (без ПДВ).
10. *«інформація, доступ до якої обмежено»* зазначило, що інформація про Властивості поширювалася на тубі, упаковці Гелю «Даймісил», а також на вебсайті[[14]](#footnote-14). При цьому *«інформація, доступ до якої обмежено»* повідомило, що інформація про Властивості Гелю «Даймісил» розміщувалась на вебсайті[[15]](#footnote-15) у повній відповідності до інформації,   
    яку зазначало ТОВ «КФК «Грін Фарм Косметик» на тубі та упаковці Гелю «Даймісил» як виробник.
11. Розміщення інформаційних матеріалів про Гель «Даймісил» у третіх осіб *«інформація, доступ до якої обмежено»* не замовляло.
12. За наявною у *«інформація, доступ до якої обмежено»* інформацією, інформація про Властивості Гелю «Даймісил» поширювалася ним у період із *«інформація, доступ до якої обмежено»* по *«інформація, доступ до якої обмежено»*.
13. При цьому у Відповіді 2 *«інформація, доступ до якої обмежено»* повідомило Комітет, що усвідомлюючи невідповідність маркування Гелю «Даймісил» вимогам чинного законодавства, вжито таких заходів, а саме:

* прийнято рішення видалити інформацію про Гель «Даймісил» із вебсайту[[16]](#footnote-16), що підтверджується наказом *«інформація, доступ до якої обмежено»*;
* прийнято рішення припинити реалізацію Гелю «Даймісил», що підтверджується наказом *«інформація, доступ до якої обмежено»*.

1. З *«інформація, доступ до якої обмежено»* ТОВ «КФК «Грін Фарм Косметик» реалізує *«інформація, доступ до якої обмежено*» Гель «Даймісил» з інформацією *«інформація, доступ до якої обмежено»*, що підтверджується *«інформація, доступ до якої обмежено»*.
2. Докази, які підтверджують Властивості в Гелю «Даймісил», у *«інформація, доступ до якої обмежено»* відсутні.
3. За твердженням *«інформація, доступ до якої обмежено»*, відповідальність за поширення інформації, розміщеної в маркуванні Гелю «Даймісил», несе ТОВ «КФК «Грін Фарм Косметик», посилаючись на інформацію, повідомлену Товариством, зазначену в пунктах 158‒168 цього рішення.
4. Крім того, на підтвердження викладеного *«інформація, доступ до якої обмежено»*   
   у Відповіді 4 надало *«інформація, доступ до якої обмежено»*.
5. Так, *«інформація, доступ до якої обмежено».*
6. Додатково у Відповіді 4 *«інформація, доступ до якої обмежено»* повідомило, що, за наявною в нього інформацією, *«інформація, доступ до якої обмежено»* є ТОВ «КФК «Грін Фарм Косметик».
7. На підставі викладеного, *«інформація, доступ до якої обмежено»* стверджує, що *«інформація, доступ до якої обмежено»*.
8. *«Інформація, доступ до якої обмежено»* повідомило, що почало реалізувати Гель «Даймісил» з *«інформація, доступ до якої обмежено»*, що підтверджується *«інформація, доступ до якої обмежено»*.
9. У Відповіді 2 *«інформація, доступ до якої обмежено»* вказало, що здійснювало реалізацію Гелю «Даймісил» в оформленні, що містить інформацію про Властивості, таким суб’єктам господарювання (див. табл. 4).

Таблиця 4

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **Найменування суб’єкта господарювання** | **Юридична адреса** | **Ідентифікаційний код юридичної особи** |
| ПП «Соломія Сервіс» | *«інформація, доступ до якої обмежено»* | *«інформація, доступ до якої обмежено»* |
| ТзОВ «Подорожник Волинь» | *«інформація, доступ до якої обмежено»* | *«інформація, доступ до якої обмежено»* |
| ТзОВ «Подорожник Рівне» | *«інформація, доступ до якої обмежено»* | *«інформація, доступ до якої обмежено»* |
| ТзОВ «Подорожник Закарпаття» | *«інформація, доступ до якої обмежено»* | *«інформація, доступ до якої обмежено»* |
| ТзОВ «Подорожник Тернопіль» | *«інформація, доступ до якої обмежено»* | *«інформація, доступ до якої обмежено»* |
| ТзОВ «Подорожник Хмельницький» | *«інформація, доступ до якої обмежено»* | *«інформація, доступ до якої обмежено»* |
| ТзОВ «Подорожник Чернівці» | *«інформація, доступ до якої обмежено»* | *«інформація, доступ до якої обмежено»* |
| ТзОВ «Подорожник Вінниця» | *«інформація, доступ до якої обмежено»* | *«інформація, доступ до якої обмежено»* |
| ТзОВ «Подорожник Київ» | *«інформація, доступ до якої обмежено»* | *«інформація, доступ до якої обмежено»* |
| ТзОВ «Подорожник Суми» | *«інформація, доступ до якої обмежено»* | *«інформація, доступ до якої обмежено»* |
| ТзОВ «Подорожник Чернігів» | *«інформація, доступ до якої обмежено»* | *«інформація, доступ до якої обмежено»* |
| ТзОВ «Подорожник Полтава» | *«інформація, доступ до якої обмежено»* | *«інформація, доступ до якої обмежено»* |
| ТзОВ «Подорожник Черкаси» | *«інформація, доступ до якої обмежено»* | *«інформація, доступ до якої обмежено»* |
| ТзОВ «Подорожник Житомир» | *«інформація, доступ до якої обмежено»* | *«інформація, доступ до якої обмежено»* |
| ТзОВ «Подорожник Кропивницький» | *«інформація, доступ до якої обмежено»* | *«інформація, доступ до якої обмежено»* |
| ТзОВ «Подорожник Дніпро» | *«інформація, доступ до якої обмежено»* | *«інформація, доступ до якої обмежено»* |
| ТзОВ «Подорожник Одеса» | *«інформація, доступ до якої обмежено»* | *«інформація, доступ до якої обмежено»* |
| ТзОВ «Подорожник Запоріжжя» | *«інформація, доступ до якої обмежено»* | *«інформація, доступ до якої обмежено»* |
| ТзОВ «Подорожник Харків» | *«інформація, доступ до якої обмежено»* | *«інформація, доступ до якої обмежено»* |
| ТзОВ «Подорожник Станіслав» | *«інформація, доступ до якої обмежено»* | *«інформація, доступ до якої обмежено»* |

1. На підтвердження реалізації Гелю «Даймісил» в оформленні, що містить   
   інформацію про Властивості, суб’єктам господарювання, вказаним у таблиці 2,   
   *«інформація, доступ до якої обмежено»* надало відповідні договори поставки та видаткові накладні до них за період з *«інформація, доступ до якої обмежено»*по *«інформація, доступ до якої обмежено»*.
2. При цьому *«інформація, доступ до якої обмежено»* повідомило, що обсяги реалізації Гелю «Даймісил» в оформленні, що містить інформацію про Властивості,   
   за період з *«інформація, доступ до якої обмежено»* по *«інформація, доступ до якої обмежено»* становлять *«інформація, доступ до якої обмежено»* штук на загальну суму *«інформація, доступ до якої обмежено»* грн (без ПДВ).
3. У Відповіді 2 зазначено, що відповідно до наявної у *«інформація, доступ до якої обмежено»* інформації, ним не здійснюється реалізація Гелю «Даймісил» магазинам здоров’я та краси, а також кінцевим споживачам, зокрема через інтернет-ресурси.
4. Водночас *«інформація, доступ до якої обмежено»* реалізує Гель «Даймісил» аптечним мережам «Подорожник», «БАМ», «Ощад Аптека» та іншим суб’єктам господарювання, вичерпний перелік яких міститься в таблиці 2.
5. Рекламування Гелю «Даймісил» *«інформація, доступ до якої обмежено»*   
   не здійснювало.
   1. ***Обставини, які повідомила Держпродспоживслужба***
6. Пунктом 1 Положення встановлено, що Держпродспоживслужба є центральним органом виконавчої влади, діяльність якого спрямовується і координується Кабінетом Міністрів України та який реалізує державну політику, зокрема у сферах безпечності та окремих показників якості харчових продуктів, санітарного законодавства.
7. Згідно з пунктом 4 Положення Держпродспоживслужба відповідно до покладених на неї завдань, зокрема, проводить державну санітарно-епідеміологічну експертизу, видає за результатами її проведення відповідні висновки.
8. Листами від 19.06.2024 № 12-12/12854 (вх. Комітету № 7-04/8372 від 19.06.2024),   
   від 28.08.2024 № 12-12/17813 (вх. Комітету № 7-03/10970 від 28.08.2024) Держпродспоживслужба повідомила, що питання перевірки наявності підтвердження відомостей про властивості, які містяться в маркуванні туби та упаковки Гелю «Даймісил», віднесення Гелю «Даймісил» до косметичного засобу – не належать до повноважень Держпродспоживслужби.
   1. ***Обставини, які повідомило МОЗ***
9. Згідно з підпунктом 4 пункту 3 Положення про Міністерство охорони здоров’я України, затвердженого постановою Кабінету Міністрів України від 25.03.2015 № 267, основними завданнями МОЗ є, зокрема, забезпечення формування та реалізація державної політики у сфері технічного регулювання медичних виробів, медичних виробів для діагностики   
   in vitro, активних медичних виробів, які імплантують, косметичної продукції.
10. Як зазначено у Відповіді МОЗ, із властивостей *«протинабрякова, протизапальна та знеболювальна дія»* прослідковується фармакологічна дія виробу. Виріб не може бути віднесений до косметичних засобів, оскільки косметичні засоби наносяться з метою очищення, ароматизування, зміни зовнішнього вигляду, захисту, збереження в задовільному стані або коригування запаху тіла й виключають лікування.
11. Вироби, що позиціонуються як продукція, якій притаманні фармакологічні, імунологічні або метаболічні властивості, підпадають під дію Закону України «Про лікарські засоби» і повинні бути внесені до Державного реєстру лікарських засобів України.
12. 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.
13. 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.
14. Статтею 9 Закону України «Про лікарські засоби» визначено, що лікарські засоби допускаються до застосування в Україні після їх державної реєстрації, крім випадків, передбачених цим Законом.
15. Як зазначено у Відповіді МОЗ, Гель «Даймісил» не зареєстрований як лікарський засіб.
16. Окрім того, МОЗ зауважило, що Законом України «Про лікарські засоби» поняття «допоміжний засіб» не визначено.
17. Обґрунтувати фармакологічну дію лікарського засобу, а також лікувальні властивості лікарського засобу можливо при наявності матеріалів реєстраційного досьє на лікарський засіб, підготовлених відповідно до вимог Порядку проведення експертизи реєстраційних матеріалів на лікарські засоби, що подаються на державну реєстрацію (перереєстрацію), а також експертизи матеріалів про внесення змін до реєстраційних матеріалів протягом дії реєстраційного посвідчення, затвердженого наказом МОЗ   
    від 26.08.2005 № 426 (зі змінами).
18. МОЗ зауважило, що оскільки Гель «Даймісил» не зареєстровано як лікарський засіб, відтак у МОЗ відсутні матеріали реєстраційного досьє, у зв’язку із чим встановити фармакологічну дію та інші властивості цього виробу за наявною інформацією неможливо.
    1. ***Обставини, встановлені за результатами опитування споживачів, яке проводив Комітет***
19. З метою отримання додаткових доказів для встановлення фактичних обставин   
    Справи, проведено Опитування, зокрема, щодо сприйняття споживачами, а також впливу та/або можливості впливу на наміри споживача щодо придбання Гелю «Даймісил» інформації *«протинабрякова, протизапальна та знеболювальна дія»*, поширеної   
    в маркуванні Гелю «Даймісил».
20. Під час проведення Опитування в анкеті використано кольорові графічні зображення туби та упаковки гелю «Даймісил Baum Pharm, гель, по 100 мл у тубах» (інша назва *«інформація, доступ до якої обмежено»*) (див. фотокопію 13).



Фотокопія 13

1. Кількість респондентів, залучених до Опитування, – 327 осіб.
2. За результатами Опитування встановлено таке:

* інформація про властивості *«протинабрякова, протизапальна та знеболювальна дія»*, яка поширюється в маркуванні Гелю «Даймісил», може вплинути на наміри89 % респондентів придбати таку продукцію, у той час як на наміри 11 % респондентів придбати Гель «Даймісил» така інформація не може вплинути;
* 94 % респондентів сприймають інформацію *«протинабрякова, протизапальна та знеболювальна дія»*, яка поширюється в маркуванні Гелю «Даймісил», як таку, що характеризує властивості, що належать лікарському засобу; 5 % респондентів сприймають інформацію *«протинабрякова, протизапальна та знеболювальна дія»*, яка поширюється в маркуванні Гелю «Даймісил», як таку, що характеризує властивості, що належать косметичному засобу; 1 % респондентів надали свій варіант сприйняття такої інформації.

1. **ОБСТАВИНИ, ЯКІ ВСТАНОВИВ КОМІТЕТ ЩОДО ГЕЛЮ «ДАЙМІСИЛ», ТА ПРАВОВА КВАЛІФІКАЦІЯ ДІЙ ТОВ «КФК «ГРІН ФАРМ КОСМЕТИК»**
2. Із *«інформація, доступ до якої обмежено»* ТОВ «КФК «Грін Фарм Косметик» здійснює виробництво та поставку Гелю «Даймісил» *«інформація, доступ до якої обмежено»*на замовлення *«інформація, доступ до якої обмежено»*.
3. Виробництво Гелю «Даймісил» здійснюється відповідно до *«інформація, доступ до якої обмежено»*, на підставі *«інформація, доступ до якої обмежено»*. Якість та безпека Гелю «Даймісил» підтверджується *«інформація, доступ до якої обмежено»*.
4. Інформація про Властивості поширювалася Товариством на тубі та упаковці Гелю «Даймісил».
5. Відповідальність за поширення на тубі та упаковці Гелю «Даймісил» інформації про Властивості несе ТОВ «КФК «Грін Фарм Косметик».
6. З *«інформація, доступ до якої обмежено»* ТОВ «КФК «Грін Фарм Косметик» здійснює виробництво та реалізацію Гелю «Даймісил» з інформацією *«інформація, доступ до якої обмежено»* на замовлення *«інформація, доступ до якої обмежено»*, що підтверджується *«інформація, доступ до якої обмежено»* та *«інформація, доступ до якої обмежено»*.
7. Отже, Товариство припинило виробництво Гелю «Даймісил» з інформацією про Властивості.
8. ТОВ «КФК «Грін Фарм Косметик» здійснювало реалізацію Гелю «Даймісил»   
   з інформацією про Властивості *«інформація, доступ до якої обмежено»*.
9. Реалізація Гелю «Даймісил» Товариством *«інформація, доступ до якої обмежено»* здійснювалася в період з *«інформація, доступ до якої обмежено»* по *«інформація, доступ до якої обмежено»*, що підтверджується *«інформація, доступ до якої обмежено»*.
10. З *«інформація, доступ до якої обмежено»* Товариство припинило реалізацію Гелю «Даймісил» з інформацією про Властивості та поширення інформації про Властивості Гелю «Даймісил».
11. Обсяги реалізації Гелю «Даймісил» Товариством у період з *«інформація, доступ до якої обмежено»* по *«інформація, доступ до якої обмежено»* становлять *«інформація, доступ до якої обмежено»* штук на загальну суму *«інформація, доступ до якої обмежено»* грн (без ПДВ).
    1. ***Щодо Властивостей Гелю «Даймісил»***
12. За твердженням Товариства, *«інформація, доступ до якої обмежено»*.
13. Відповідно до абзацу тринадцятого частини першої статті 1 Закону України   
    «Про забезпечення санітарного та епідемічного благополуччя населення» (у редакції від 04.10.2018, яка була чинною на дату надання Висновку) державна санітарно-епідеміологічна експертиза – це вид професійної діяльності органів державної санітарно-епідеміологічної служби, що полягає у комплексному вивченні об’єктів експертизи з метою виявлення можливих небезпечних факторів у цих об’єктах, встановленні відповідності об’єктів експертизи вимогам санітарного законодавства, а в разі відсутності відповідних санітарних норм – в обґрунтуванні медичних вимог щодо безпеки об’єкта для здоров’я та життя людини.
14. Відповідно до абзацу чотирнадцятого частини першої статті 1 Закону України   
    «Про забезпечення санітарного та епідемічного благополуччя населення» висновок державної санітарно-епідеміологічної експертизи – це документ установленої форми, що засвідчує відповідність (невідповідність) об’єкта державної санітарно-епідеміологічної експертизи медичним вимогам безпеки для здоров’я і життя людини, затверджується відповідним головним державним санітарним лікарем і є обов’язковим для виконання власником об’єкта експертизи.
15. Згідно зі статтею 10 Закону України «Про забезпечення санітарного та епідемічного благополуччя населення» державна санітарно-епідеміологічна експертиза полягає у комплексному вивченні документів (проектів, технологічних регламентів, інвестиційних програм тощо), а також діючих об’єктів та пов’язаних з ними небезпечних факторів на відповідність вимогам санітарних норм.

Державна санітарно-епідеміологічна експертиза передбачає:

* визначення безпеки господарської та іншої діяльності, умов праці, навчання, виховання, побуту, що прямо чи побічно негативно впливають або можуть вплинути на здоров’я населення;
* встановлення відповідності об’єктів експертизи вимогам санітарних норм;
* оцінку повноти та обґрунтованості санітарних і протиепідемічних (профілактичних) заходів;
* оцінку можливого негативного впливу небезпечних факторів, пов’язаних з діяльністю об’єктів експертизи, визначення ступеня створюваного ними ризику для здоров’я населення.

1. Так, з *«інформація, доступ до якої обмежено»* на *«інформація, доступ до якої обмежено»* вбачається, що Гель «Даймісил» відповідає вимогам чинного санітарного законодавства України і за умови дотримання може бути використаний у таких сферах застосування та реалізації як *«інформація, доступ до якої обмежено»*.
2. Отже, *«інформація, доступ до якої обмежено»* підтверджує відповідність Гелю «Даймісил» медичним вимогам безпеки для здоров’я і життя людини, зокрема вимогам чинного санітарного законодавства України.
3. За твердженням Товариства, *«інформація, доступ до якої обмежено»*.
4. Проте у Відповіді МОЗ зазначено, що із властивостей *«протинабрякова, протизапальна та знеболювальна дія»* прослідковується фармакологічна дія виробу.
5. За твердженням МОЗ, виріб не може бути віднесений до косметичних засобів, оскільки косметичні засоби наносяться з метою очищення, ароматизування, зміни зовнішнього вигляду, захисту, збереження в задовільному стані або коригування запаху тіла й виключають лікування.
6. Вироби, що позиціонуються як продукція, якій притаманні фармакологічні, імунологічні або метаболічні властивості, підпадають під дію Закону України «Про лікарські засоби» і повинні бути внесені до Державного реєстру лікарських засобів України.
7. Отже, виріб, який позиціонується як такий, що усуває запалення та біль суглобів і м’язів, проявляє сильну анальгезуючу і протизапальну дії; усуває запалення і набряклість на проблемних ділянках тіла; послабляє болі і зменшує запалення при артриті,

різноманітних м’язових і суглобних болях, враховуючи біль у попереку, підпадає під дію Закону України «Про лікарські засоби» і повинен бути внесений до Державного реєстру лікарських засобів України.

1. Відповідно до абзацу другого 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.
2. Згідно з абзацом дванадцятим статті 2 Закону України «Про лікарські засоби» Державний реєстр лікарських засобів України – нормативний документ, який містить відомості про лікарські засоби, дозволені для виробництва і застосування в медичній практиці.
3. Як вбачається з Державного реєстру лікарських засобів України[[17]](#footnote-17), Гель «Даймісил»  
   не зареєстрований як лікарський засіб.
4. За твердженням ТОВ «КФК «Грін Фарм Косметик», *«інформація, доступ до якої обмежено»*[[18]](#footnote-18), зокрема, *«інформація, доступ до якої обмежено»* підтверджує наявність Властивостей у Гелю «Даймісил».
5. Водночас зазначене Товариством *«інформація, доступ до якої обмежено»* не є належним доказом підтвердження наявності Властивостей у Гелю «Даймісил», оскільки *«інформація, доступ до якої обмежено»*.
6. Досліджень, проведених ТОВ «КФК «Грін Фарм Косметик» та/або на його замовлення компетентними установами, на підтвердження Властивостей Гелю «Даймісил», враховуючи особливості його повного складу, Товариство Комітету не надало.
7. Крім того, за повідомленою у Відповіді МОЗ інформацією, Гель «Даймісил» не може бути віднесений до косметичних засобів, оскільки косметичні засоби наносяться з метою очищення, ароматизування, зміни зовнішнього вигляду, захисту, збереження в задовільному стані або коригування запаху тіла й виключають лікування.
8. Також МОЗ зауважило, що вироби, що позиціонуються як продукція, якій притаманні фармакологічні, імунологічні або метаболічні властивості, підпадають під дію Закону України «Про лікарські засоби» і повинні бути внесені до Державного реєстру лікарських засобів України.
9. Відповідно до 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 вплинуть на наміри цих осіб щодо придбання (замовлення) чи реалізації (продажу, поставки, виконання, надання) товарів, робіт, послуг цього суб’єкта господарювання.
10. 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,   
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. Таким чином, поширювана Товариством на тубі та упаковці косметичного засобу «Даймісил Baum Pharm, гель, по 100 мл у тубах» (інша назва *«інформація, доступ до якої обмежено»*), виробництва ТОВ «КФК «Грін Фарм Косметик» інформація про властивості: *«протинабрякова, протизапальна та знеболювальна дія»* є неправдивою, оскільки Товариство не надало доказів на підтвердження того, що у Гелю «Даймісил» є зазначені вище властивості.
2. Отже, поширення ТОВ «КФК «Грін Фарм Косметик» неправдивої інформації про властивості косметичного засобу «Даймісил Baum Pharm, гель, по 100 мл у тубах» (інша назва *«інформація, доступ до якої обмежено»*), виробництва ТОВ «КФК «Грін Фарм Косметик» є порушенням, передбаченим статтею 151 Закону України «Про захист від недобросовісної конкуренції», у вигляді поширення інформації, що вводить   
   в оману.
   1. ***Вплив дій ТОВ «КФК «Грін Фарм Косметик» на конкуренцію на ринку лікарських засобів***
3. Комітет проаналізував інформацію з Державного реєстру лікарських засобів України[[19]](#footnote-19) та встановив, що 01.11.2024 у зазначеному реєстрі наявна інформація щодо 4 суб’єктів господарювання, які здійснюють виробництво лікарських засобів з діючою речовиною *німесулід* (лікарська форма: гель, крем) для зовнішнього застосування (див. табл. 5).

Таблиця 5

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| **http://www.drlz.com.ua/ibp/ddsite.nsf/p.gif № РП,** | **http://www.drlz.com.ua/ibp/ddsite.nsf/p.gif Термін дії  з/по** | **Назва/форма випуску (лікарська форма, сила дії (дозування), упаковка** | **Склад діючих речовин** | **Виробник** |
| [UA/10175/01/01](http://www.drlz.com.ua/ibp/ddsite.nsf/all/shlz1?opendocument&stype=361BFCBE18E62726C2258A830049B6B6)  C:\Users\Hyrman\Downloads\inflaraks-maz-tuba-15g-tov-farm-kompaniya-zdorove-big-800x800-380d.jpg | необмежений з 04.04.2019 | **ІНФЛАРАКС** мазь по 15 г, або по 25 г, або по 50 г, по 100 г у тубі; по 1 тубі у картонній коробці | 1 г мазі містить амікацину сульфату у перерахуванні на амікацин 5 мг, німесуліду 10 мг, бензалконію хлориду 5 мг, лідокаїну гідрохлориду 40 мг | ТОВ «Фармацевтична компанія «Здоров'я», Україна  (ідентифікаційний код юридичної особи *«інформація, доступ до якої обмежено»*) |
| [UA/5536/02/01](http://www.drlz.com.ua/ibp/ddsite.nsf/all/shlz1?opendocument&stype=BB230C7D78D17D73C2258AB6002C2107)  Німесулід гель 10 мг/г по 40 г у тубах | 29.01.2024 29.01.2029 | **НІМЕСУЛІД** гель 10 мг/г по 30 г, 40 г або 100 г у тубах; по 30 г, 40 г або 100 г у тубі, по 1 тубі в пачці з картону | 1 г гелю містить німесуліду 10 мг | АТ «Лубнифарм», Україна  (ідентифікаційний код юридичної особи 0*«інформація, доступ до якої обмежено»*) |
| [UA/7649/01/01](http://www.drlz.com.ua/ibp/ddsite.nsf/all/shlz1?opendocument&stype=E469B446E7761946C22588850035CE81)  C:\Users\Hyrman\Downloads\39860-4192-big-1500x1500-7109.jpg | необмежений з 03.11.2016 http://www.drlz.com.ua/ibp/ddsite.nsf/vwicn064.gif | **НІМІД®** гель для зовнішнього застосування, 10 мг/г, по 30 г або 100 г в алюмінієвій або ламінованій тубі, по 1 тубі в картонній упаковці | 1 г гелю містить німесуліду 10 мг | КУСУМ ХЕЛТХКЕР ПВТ ЛТД, Індія |
| [UA/12014/01/01](http://www.drlz.com.ua/ibp/ddsite.nsf/all/shlz1?opendocument&stype=F88C975808E9EA42C22588850035AA2A)  Німід® гель для зовнішнього застосування 10 мг/г туба 100 г, №1 інструкція  – Apteki.ua | необмежений з 03.11.2016 | **НІМІД®** гель для зовнішнього застосування, 10 мг/г, in bulk: по 30 г в ламінованій тубі; по 200 туб у картонній упаковці або in bulk: по 100 г в ламінованій тубі; по 100 туб у картонній упаковці | 1 г гелю містить німесуліду 10 мг |
| [UA/15433/02/01](http://www.drlz.com.ua/ibp/ddsite.nsf/all/shlz1?opendocument&stype=D772BCA7E153991AC225899D002A22D9)  C:\Users\Hyrman\Downloads\188323-44836-big-1500x1500-5291.jpg | необмежений з 11.03.2021 http://www.drlz.com.ua/ibp/ddsite.nsf/vwicn064.gif | **НІМЕДАР** гель, 10 мг/г по 30 г у тубі; по 1 тубі в пачці | 1 г гелю містить німесуліду 10 мг | ПрАТ «Фармацевтична фірма» Дарниця", Україна  (ідентифікаційний код юридичної особи *«інформація, доступ до якої обмежено»*) |
| [UA/3980/01/01](http://www.drlz.com.ua/ibp/ddsite.nsf/all/shlz1?opendocument&stype=A3CEB08E26F0F8E5C2258ACC003B4F96)  C:\Users\Hyrman\Downloads\remisar-gel-10mg-g-tuba-30g-darnitsa-chao-farm-firma-big-800x800-7cec.jpg | необмежений з 23.04.2020 | **РЕМІСАР** гель, 10 мг/г; по 30 г у тубі; по 1 тубі в пачці | 1 г гелю містить німесуліду 10 мг |

1. Отже, ринок виробництва лікарських засобів, до складу яких входить діюча речовина *німесулід*, є конкурентним.
2. За інформацією, повідомленою ДП «Державний експертний центр МОЗ», обґрунтувати фармакологічну дію лікарського засобу, а також лікувальні властивості лікарського засобу можливо при наявності матеріалів реєстраційного досьє на лікарський засіб, підготовлених відповідно до вимог Порядку проведення експертизи реєстраційних матеріалів на лікарські засоби, що подаються на державну реєстрацію (перереєстрацію), а також експертизи матеріалів про внесення змін до реєстраційних матеріалів протягом дії реєстраційного посвідчення, затвердженого наказом МОЗ від 26.08.2005 № 426   
   (зі змінами).
3. Згідно з відомостями з Державного реєстру лікарських засобів України[[20]](#footnote-20) Гель «Даймісил» не зареєстрований як лікарський засіб.
4. Поширення ТОВ «КФК «Грін Фарм Косметик» на тубі та упаковці Гелю «Даймісил» інформації про Властивості може вплинути на наміри споживачів щодо придбання такої продукції, що підтверджується результатами Опитування, у зв’язку із чим Товариство може посилити своє конкурентне становище та отримати перед суб’єктами господарювання, які виготовляють лікарські засоби з діючою речовиною *німесулід* для зовнішнього застосування, неправомірні переваги в конкуренції не завдяки власним досягненням, а завдяки поширенню неправдивих відомостей. Так, інформація про Властивості, яка поширювалася в маркуванні Гелю «Даймісил», може вплинути   
   на наміри89 % респондентів придбати таку продукцію.
5. При цьому за результатами проведеного Опитування встановлено, що 94 % респондентів можуть сприймати інформацію про Властивості як таку, що вказує на властивості, притаманні саме лікарському засобу.
6. Лікарські засоби містять активні речовини (фармацевтичні інгредієнти), які спрямовані на лікування конкретних станів та хвороб, у той час як косметичні засоби наносяться   
   з метою очищення, ароматизування, зміни зовнішнього вигляду, захисту, збереження   
   в задовільному стані або коригування запаху тіла й виключають лікування.
7. Для лікарських засобів є обов’язковим підтвердження властивостей таких засобів,   
   для чого проводяться, зокрема доклінічні вивчення та клінічні випробування цих лікарських засобів. Виробники лікарських засобів вкладають фінансові ресурси для проведення таких досліджень та здійснення постійної оцінки на підтвердження якості та безпечності таких засобів.
8. У зв’язку з наведеним, стимулювання зацікавленості споживачів шляхом поширення неправдивої інформації про Властивості Гелю «Даймісил» може надати ТОВ «КФК «Грін Фарм Косметик» неправомірних переваг у конкуренції порівняно з іншими суб’єктами господарювання, які здійснюють господарську діяльність на ринку лікарських засобів та вказують правдиву інформацію про їх властивості, зокрема, таких як підвищення споживчого інтересу та зменшення обсягів продажу лікарських засобів.
9. **ОСТАТОЧНІ ВИСНОВКИ У СПРАВІ**
10. За інформацією МОЗ, вироби, що позиціонуються як продукція, якій притаманні фармакологічні, імунологічні властивості, підпадають під дію Закону України   
    «Про лікарські засоби» і повинні бути внесені до Державного реєстру лікарських засобів України.
11. У свою чергу, згідно з відомостями з Державного реєстру лікарських засобів України[[21]](#footnote-21) Крем «Диклофенак» та Гель «Даймісил» не зареєстровані як лікарські засоби.
12. Поширення ТОВ «КФК «Грін Фарм Косметик» на тубі та упаковці Крему «Диклофенак» інформації про Властивість 1 може вплинути на наміри споживачів щодо придбання такої продукції, що підтверджується результатами Опитування, у зв’язку із чим Товариство може посилити своє конкурентне становище та отримати перед суб’єктами

господарювання, які виготовляють лікарські засоби з діючою речовиною *диклофенак натрію* для зовнішнього застосування, неправомірні переваги в конкуренції не завдяки власним досягненням, а завдяки поширенню неправдивих відомостей. Так, інформація про Властивість 1, яка поширювалася в маркуванні Крему «Диклофенак», може вплинути на наміри 93 % респондентів придбати таку продукцію.

1. При цьому за результатами проведеного Опитування встановлено, що 95 % респондентів можуть сприймати інформацію про Властивість 1 як таку, що вказує на властивості, притаманні саме лікарському засобу.
2. У зв’язку з наведеним, стимулювання зацікавленості споживачів шляхом поширення неправдивої інформації про Властивість 1 Крему «Диклофенак» може надати Товариству неправомірних переваг у конкуренції порівняно з іншими суб’єктами господарювання, які здійснюють господарську діяльність на ринку лікарських засобів та вказують правдиву інформацію про їх властивості.
3. Крім того, поширення ТОВ «КФК «Грін Фарм Косметик» на тубі та упаковці Гелю «Даймісил» інформації про Властивості може вплинути на наміри споживачів щодо придбання такої продукції, що підтверджується результатами Опитування, у зв’язку із чим Товариство може посилити своє конкурентне становище та отримати перед суб’єктами господарювання, які виготовляють лікарські засоби з діючою речовиною *німесулід* для зовнішнього застосування, неправомірні переваги в конкуренції не завдяки власним досягненням, а завдяки поширенню неправдивих відомостей. Так, інформація про Властивості, яка поширювалася в маркуванні Гелю «Даймісил», може вплинути на наміри89 % респондентів придбати таку продукцію.
4. При цьому за результатами проведеного Опитування встановлено, що 94 % респондентів можуть сприймати інформацію про Властивості як таку, що вказує на властивості, притаманні саме лікарському засобу.
5. Відповідальність за поширення відомостей на тубі та упаковці Крему «Диклофенак», а також на тубі та упаковці Гелю «Даймісил» несе ТОВ «КФК «Грін Фарм Косметик».
6. Відповідно до 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 вплинуть на наміри цих осіб щодо придбання (замовлення) чи реалізації (продажу, поставки, виконання, надання) товарів, робіт, послуг цього суб’єкта господарювання.
7. 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, 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. Тобто поширювана ТОВ «КФК «Грін Фарм Косметик»:

* на тубі та упаковці косметичного засобу «Диклофенак 5%, крем косметичний, по 50 мл у тубах», виробництва ТОВ «КФК «Грін Фарм Косметик» інформація про властивості *«при м’язових болях; при розтягненнях та забиттях; при запальних станах суглобів та опорно-рухового апарату»;*
* на тубі та упаковці косметичного засобу «Даймісил Baum Pharm, гель,   
  по 100 мл у тубах» (інша назва *«інформація, доступ до якої обмежено»*), виробництва ТОВ «КФК «Грін Фарм Косметик» інформація про властивості «протинабрякова, протизапальна та знеболювальна дія»,

є неправдивою, оскільки Товариство не надало доказів на підтвердження того, що   
в Крему «Диклофенак» та Гелю «Даймісил» є зазначені вище властивості.

1. Отже, поширення ТОВ «КФК «Грін Фарм Косметик» неправдивої інформації про властивості косметичного засобу «Диклофенак 5%, крем косметичний, по 50 мл   
   у тубах», виробництва ТОВ «КФК «Грін Фарм Косметик» та косметичного засобу «Даймісил Baum Pharm, гель, по 100 мл у тубах» (інша назва *«інформація, доступ до якої обмежено»*), виробництва ТОВ «КФК «Грін Фарм Косметик» є порушеннями, передбаченими статтею 151 Закону України «Про захист від недобросовісної конкуренції», у вигляді поширення інформації, що вводить в оману.
2. **ЗАПЕРЕЧЕННЯ ТА ЗАУВАЖЕННЯ НА ПОДАННЯ З ПОПЕРЕДНІМИ ВИСНОВКАМИ У СПРАВІ**
3. ТОВ «КФК «Грін Фарм Косметик» листом від 15.11.2024 № 15/11/2024 (вх. Комітету   
   № 8-04/14448 від 18.11.2024) надало пояснення на Подання з попередніми висновками.
4. Так, Товариство зазначає, що погоджується з Поданням з попередніми висновками та визнає свої дії порушеннями, передбаченими статтею 151 Закону України «Про захист від недобросовісної конкуренції», у вигляді поширення інформації, що вводить в оману, шляхом повідомлення:

* на тубі та упаковці косметичного засобу «Диклофенак 5%, крем косметичний,   
  по 50 мл у тубах», виробництва ТОВ «КФК «Грін Фарм Косметик» неправдивих відомостей: *«при м’язових болях; при розтягненнях та забиттях; при запальних станах суглобів та опорно-рухового апарату»*;
* на тубі та упаковці косметичного засобу Даймісил Baum Pharm, гель,   
  по 100 мл у тубах» (інша назва *«інформація, доступ до якої обмежено»*), виробництва ТОВ «КФК «Грін Фарм Косметик» неправдивих відомостей: *«протинабрякова, протизапальна та знеболювальна дія»*.

1. ТОВ «КФК «Грін Фарм Косметик» відповідно до пункту 6 розділу V Порядку визначення розміру штрафу, що накладається за порушення законодавства про захист економічної конкуренції, затвердженого розпорядженням Антимонопольного комітету України 14 грудня 2023 року № 22-рп, зареєстрованого в Міністерстві юстиції України 25 січня 2024 року за № 123/41468 (далі – Порядок визначення розміру штрафу) **просить врахувати такі обставини, які вплинуть на зменшення базового розміру штрафу:**

* припинення Товариством дій (бездіяльності) до дня направлення Комітетом Подання з попередніми висновками (і**з *«інформація, доступ до якої обмежено»***за власним волевиявленням Товариство припинило реалізацію Крему «Диклофенак» з інформацією про Властивість 1, а **з *«інформація, доступ до якої обмежено»***– реалізацію Гелю «Даймісил» з інформацією про Властивості. ТОВ «КФК «Грін Фарм   
  Косметик» зауважує, що самостійно усунуло порушення до отримання вимог Комітету та до початку розгляду Справи);
* співпраця під час розгляду Справи з органами Комітету, що сприяла з’ясуванню обставин справи, зокрема виявленню фактів, відомостей, про які органи Комітету   
  не запитували, або виявленню інших ознак порушень законодавства про захист економічної конкуренції, у тому числі вчинених іншими особами.

1. Також ТОВ «КФК «Грін Фарм Косметик» згідно з пунктом 7 розділу V Порядку визначення розміру штрафу **просить врахувати такі обставини, які можуть вплинути на зменшення розмір штрафу:**

* форс-мажорні обставини (обставини непереборної сили), у тому числі у зв’язку із введенням воєнного, надзвичайного стану, підтверджених у встановленому законом порядку;
* докази того, що накладення штрафу в запропонованому розмірі призведе до визнання Товариства банкрутом або подальшої ліквідації, або припинення ним реалізації (придбання) товарів на ринку.

1. Товариство зазначає, що обсяги реалізації Крему «Диклофенак» з інформацією про Властивість 1 та Гелю «Даймісил» з інформацією про Властивості є незначними як у вартісних, так і в кількісних обсягах, відповідно штраф у розмірі до п’яти відсотків доходу (виручки) від реалізації продукції (товарів, робіт, послуг) за 2023 рік може бути непропорційним та неспіврозмірним із характером вчиненого порушення.
2. Також ТОВ «КФК «Грін Фарм Косметик» звертає увагу Комітету на скрутний фінансовий стан бізнесу в Україні, пов’язаний з воєнним станом, особливо в місті Харкові, яке значний період часу перебуває під ракетними обстрілами російської федерації. Через обстріли Товариство має певні ушкодження виробничих потужностей, що потребують відновлення, яке на першочергових етапах відбувається власним коштом, оскільки система відшкодування збитків коштом російської федерації фактично не працює.
3. Працівники Товариства знаходяться в постійних умовах загрози здоров’ю та життю,   
   ТОВ «КФК «Грін Фарм Косметик» намагається зберегти робочі місця працівників та забезпечити їх виплатою заробітної плати, а також безпечними умовами праці в умовах сьогодення.
4. ТОВ «КФК «Грін Фарм Косметик» зазначає, що накладення неспіврозмірного штрафу може мати суттєві негативні наслідки для подальшої господарської діяльності Товариства, що призведе до:

* зменшення обсягів виробництва товарів Товариства, відповідно до неможливості задоволення споживчого попиту;
* зменшення робочих місць у місті Харкові;
* зменшення розміру офіційних платежів (податків), сплачених Товариством;
* позбавить Товариство можливості конкурувати з іншими суб’єктами господарювання.

1. На підставі викладеного ТОВ «КФК «Грін Фарм Косметик» просить врахувати усі наведені обставини, які дозволяють зменшити розмір штрафу, з метою недопущення непропорційності та неспіврозмірності розміру санкцій вчиненим порушенням.
2. **ОБҐРУНТУВАННЯ РОЗРАХУНКУ РОЗМІРУ ШТРАФУ**
3. Відповідно до статті 20 Закону України «Про захист від недобросовісної конкуренції» вчинення дій, визначених цим Законом як недобросовісна конкуренція, тягне за собою відповідальність, передбачену цим Законом.
4. Згідно зі статтею 30 Закону України «Про захист від недобросовісної конкуренції» органи Комітету у справах про недобросовісну конкуренцію приймають обов’язкові для виконання рішення, зокрема, про визнання факту недобросовісної конкуренції; припинення недобросовісної конкуренції; накладання штрафів.
5. Відповідно до статті 21 Закону України «Про захист від недобросовісної конкуренції» вчинення суб’єктами господарювання дій, визначених цим Законом як недобросовісна конкуренція, тягне за собою накладення штрафу у розмірі до п’яти відсотків доходу   
   (виручки) від реалізації продукції (товарів, робіт, послуг) суб’єкта господарювання за останній звітний рік, що передував року, в якому накладається штраф.
6. Розрахунок розміру штрафу здійснюється  відповідно до Порядку визначення розміру штрафу.
7. Згідно з пунктом 11 розділу IV Порядку визначення розміру штрафу за вчинення порушення, передбаченого [статтями 1](https://zakon.rada.gov.ua/laws/show/236/96-%D0%B2%D1%80#n11), [4‒19](https://zakon.rada.gov.ua/laws/show/236/96-%D0%B2%D1%80#n25) Закону України «Про захист від недобросовісної конкуренції», у разі якщо можливо встановити розмір доходу (виручки), пов’язаного з порушенням, базовий розмір штрафу визначається в розмірі до 15 відсотків від розміру такого доходу (виручки) залежно від ступеня негативного впливу на конкуренцію, що встановлюється в кожному конкретному випадку вчинення порушення з урахуванням обставин справи та положень пункту 2 розділу IV Порядку визначення розміру штрафу.
8. Так, ТОВ «КФК «Грін Фарм Косметик» внаслідок вчинення дій, які полягали   
   в поширенні інформації про Властивість 1 Крему «Диклофенак», може отримати неправомірні переваги в конкуренції перед суб’єктами господарювання, які   
   виробляють / реалізують лікарські засоби з діючою речовиною *диклофенак натрію*для зовнішнього застосування.
9. Крім того, Товариство внаслідок вчинення дій, які полягали в поширенні інформації про Властивості Гелю «Даймісил», може отримати неправомірні переваги в конкуренції перед суб’єктами господарювання, які виробляють / реалізують лікарські засоби   
   з діючою речовиною *німесулід* для зовнішнього застосування.
10. Відповідно до наданої ТОВ «КФК «Грін Фарм Косметик» інформації щодо обсягів реалізації косметичних засобів Товариство реалізувало:

* Крем «Диклофенак» у період з *«інформація, доступ до якої обмежено»* по *«інформація, доступ до якої обмежено»* на загальну суму *«інформація, доступ до якої обмежено»* грн (без ПДВ);
* Гель «Даймісил» у період з *«інформація, доступ до якої обмежено»* по *«інформація, доступ до якої обмежено»* на загальну суму *«інформація, доступ до якої обмежено»* грн (без ПДВ).

1. Згідно з пунктом 1 розділу V Порядку визначення розміру штрафу в разі наявності обставин, що беруться до уваги під час визначення розміру штрафу, базовий розмір штрафу збільшується або зменшується з урахуванням цих обставин.
2. Під час визначення базового розміру штрафу враховується таке.
3. Відповідно до пункту 2 розділу V Порядку визначення розміру штрафу базовий розмір штрафу збільшується у зв’язку з такими обставинами.
4. Порушення статті 151 Закону України «Про захист від недобросовісної конкуренції», вчинені Товариством, охоплювали більше ніж два регіони України, що підтверджується, зокрема, листом СП «Оптіма-Фарм, ЛТД» від 17.09.2024 № 17/09 (вх. Комітету   
   № 8-04/12345 від 30.09.2024) (**щодо Крему «Диклофенак»**); листами   
   ТзОВ «Подорожник Волинь» від 11.10.2024 № 3053 (вх. Комітету № 8-04/13170   
   від 16.10.2024), ТзОВ «Подорожник Житомир» від 16.10.2024 № 3115 (вх. Комітету   
   № 8-04/13445 від 21.10.2024), ПП «Соломія-Сервіс» від 30.10.2024 № 3217 (вх. Комітету № 8-04/13891 від 04.11.2024) (**щодо Гелю «Даймісил»**).
5. Відповідно до пункту 6 розділу V Порядку визначення розміру штрафу базовий розмір штрафу зменшується у зв’язку з такими обставинами.
6. Товариство співпрацювало з Комітетом, що сприяло повному та об’єктивному з’ясуванню обставин під час розгляду Справи.
7. З *«інформація, доступ до якої обмежено»* ТОВ «КФК «Грін Фарм Косметик» припинило порушення, передбачене статтею 151 Закону України «Про захист від недобросовісної конкуренції», у вигляді поширення інформації, що вводить в оману, шляхом повідомлення неправдивих відомостей про властивості Крему «Диклофенак», а з *«інформація, доступ до якої обмежено»* – про властивості Гелю «Даймісил».
8. Згідно з пунктом 1 розділу VI Порядку визначення розміру штрафу розмір доходу (виручки) суб’єкта господарювання від реалізації продукції (товарів, робіт, послуг) за останній звітний рік, що передував року, у якому накладається штраф, відповідно до якого визначається граничний розмір штрафу, визначається:

* на підставі документально підтверджених відомостей, наданих відповідачем;
* на підставі відомостей, визначених формою № 2 «Звіт про фінансові результати (Звіт про сукупний дохід)», наведеною в додатку № 1 до Національного положення (стандарту) бухгалтерського обліку 1 «Загальні вимоги до фінансової звітності», затвердженого [наказом Міністерства фінансів України від 07.02.2013 № 73](https://ips.ligazakon.net/document/view/re22868?ed=2023_11_27&an=455), зареєстрованим у Міністерстві юстиції України 28.02.2013 за № 336/22868.

1. Відповідно до Звіту про фінансові результати за 2023 рік (код рядка 2000)   
   ТОВ «КФК «Грін Фарм Косметик», наданої ДПС листом від 10.09.2024   
   № 11300/5/99-0004-03-01-05 (вх. Комітету № 7-04/11482 від 10.09.2024), чистий дохід Товариства від реалізації продукції (товарів, робіт, послуг) за 2023 рік становить 60 113 500 (шістдесят мільйонів сто тринадцять тисяч п’ятсот) грн.
2. При цьому згідно з підпунктом 3 пункту 5 розділу V Порядку визначення розміру штрафу збільшення розміру штрафу може застосовуватися, якщо розмір доходу (виручки) відповідача, пов’язаний з порушенням, не перевищує 1 відсотка загального розміру його доходу (виручки) за рік, що передує року, в якому накладається штраф.
3. Так, розмір доходу (виручки) Товариства від реалізації Крему «Диклофенак»   
   з інформацією про Властивість 1 становить *«інформація, доступ до якої обмежено»* грн (без ПДВ), а 1 % загального розміру виручки ТОВ «КФК «Грін Фарм Косметик» за   
   2023 рік – 601 135 грн.
4. Таким чином, розмір доходу (виручки) Товариства від реалізації Крему «Диклофенак»   
   з інформацією про Властивість 1 перевищує 1 % загального розміру його (виручки)   
   за рік, що передує року, у якому накладається штраф, а отже підпункт 3 пункту 5   
   розділу V Порядку визначення розміру штрафу не застосовується.

Враховуючи викладене, керуючись статтею 7 Закону України «Про Антимонопольний комітет України», статтями 21, 27 і 30 Закону України «Про захист від недобросовісної конкуренції», пунктом 4 розділу VIІI 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 року № 5, зареєстрованого в Міністерстві юстиції України 6 травня 1994 року за № 90/299 (у редакції розпорядження Антимонопольного комітету України   
від 29 червня 1998 року [№ 169-р](https://zakon.rada.gov.ua/laws/show/z0471-98)) (із змінами), пунктом 9 розділу ІІ, підпунктом 1 пункту 11 розділу IV Порядку визначення розміру штрафу, що накладається за порушення законодавства про захист економічної конкуренції, затвердженого розпорядженням Антимонопольного комітету України від 14 грудня 2023 року № 22-рп, зареєстрованого в Міністерстві юстиції України 25 січня 2024 року за № 123/41468, Антимонопольний комітет України

**ПОСТАНОВИВ:**

1. Визнати, що товариство з обмеженою відповідальністю «Косметико-фармацевтична компанія «Грін Фарм Косметик» (ідентифікаційний код юридичної особи *«інформація, доступ до якої обмежено»*) вчинило порушення, передбачене статтею 151 Закону України «Про захист від недобросовісної конкуренції», у вигляді поширення інформації, що вводить   
   в оману, шляхом повідомлення на тубі та упаковці косметичного засобу «Диклофенак 5%, крем косметичний, по 50 мл у тубах» виробництва товариства з обмеженою відповідальністю «Косметико-фармацевтична компанія «Грін Фарм Косметик» неправдивих відомостей:   
   «при м’язових болях; при розтягненнях та забиттях; при запальних станах суглобів та опорно-рухового апарату».
2. Накласти на товариство з обмеженою відповідальністю «Косметико-фармацевтична компанія «Грін Фарм Косметик» (ідентифікаційний код юридичної особи *«інформація, доступ до якої обмежено»*) штраф у розмірі 100 000 (сто тисяч) гривень за порушення, зазначене в пункті 1 резолютивної частини цього рішення.
3. Визнати, що товариство з обмеженою відповідальністю «Косметико-фармацевтична компанія «Грін Фарм Косметик» (ідентифікаційний код юридичної особи *«інформація, доступ до якої обмежено»*) вчинило порушення, передбачене статтею 151 Закону України «Про захист від недобросовісної конкуренції», у вигляді поширення інформації, що вводить   
   в оману, шляхом повідомлення на тубі та упаковці косметичного засобу «Даймісил Baum Pharm, гель, по 100 мл у тубах» (інша назва *«інформація, доступ до якої обмежено»*) виробництва товариства з обмеженою відповідальністю «Косметико-фармацевтична компанія «Грін Фарм Косметик» неправдивих відомостей: «протинабрякова, протизапальна та знеболювальна дія».
4. Накласти на товариство з обмеженою відповідальністю «Косметико-фармацевтична компанія «Грін Фарм Косметик» (ідентифікаційний код юридичної особи *«інформація, доступ до якої обмежено»*) штраф у розмірі 500 000 (п’ятсот тисяч) гривень за порушення, зазначене в пункті 3 резолютивної частини цього рішення.

Штраф підлягає сплаті у двомісячний строк з дня одержання рішення.

Відповідно до частини тринадцятої статті 56 Закону України «Про захист економічної конкуренції» протягом п’яти днів з дня сплати штрафу суб’єкт господарювання зобов’язаний надіслати до Антимонопольного комітету України документи, що підтверджують сплату штрафу.

У порядку, встановленому частиною шостою статті 56 Закону України «Про захист економічної конкуренції» та пунктом 6 розділу VIІI 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 року № 5, зареєстрованого   
в Міністерстві юстиції України 6 травня 1994 року за № 90/299 (у редакції розпорядження Антимонопольного комітету України від 29 червня 1998 року [№ 169-р](https://zakon.rada.gov.ua/laws/show/z0471-98)) (із змінами), протягом 30 календарних днів із дня одержання рішення особа, на яку накладено штраф, може звернутися до органу Антимонопольного комітету України, яким прийнято рішення про накладення штрафу, із заявою про відстрочення або розстрочення сплати накладеного штрафу.

Рішення може бути оскаржене до господарського суду міста Києва у двомісячний   
строк з дня його одержання.

Голова Комітету Павло КИРИЛЕНКО

1. <https://tabletki.ua/>, <https://apteka911.ua/ua>, <https://www.greenpharmcosmetic.com/>, <https://podorozhnyk.ua/ru/>, <https://anc.ua/> [↑](#footnote-ref-1)
2. <https://avocado.ua/>, <https://apteka911.ua/ua>, <https://podorozhnyk.ua/ru/>, <https://tabletki.ua/> [↑](#footnote-ref-2)
3. <https://likie.ua/>, <https://likiteka.info/ru/>, <https://mypharmacy.com.ua/>, <https://www.instagram.com/> [↑](#footnote-ref-3)
4. <https://mypharmacy.com.ua/>, <https://likiteka.info/ru/>, <https://likie.ua/> [↑](#footnote-ref-4)
5. *«інформація, доступ до якої обмежено»* [↑](#footnote-ref-5)
6. *«інформація, доступ до якої обмежено»* [↑](#footnote-ref-6)
7. *«інформація, доступ до якої обмежено»* [↑](#footnote-ref-7)
8. *«інформація, доступ до якої обмежено»* [↑](#footnote-ref-8)
9. <http://www.drlz.com.ua/> [↑](#footnote-ref-9)
10. <http://www.drlz.com.ua/> [↑](#footnote-ref-10)
11. <http://www.drlz.com.ua/> [↑](#footnote-ref-11)
12. <http://www.drlz.com.ua/> [↑](#footnote-ref-12)
13. *«інформація, доступ до якої обмежено»* [↑](#footnote-ref-13)
14. *«інформація, доступ до якої обмежено»* [↑](#footnote-ref-14)
15. *«інформація, доступ до якої обмежено»* [↑](#footnote-ref-15)
16. *«інформація, доступ до якої обмежено»* [↑](#footnote-ref-16)
17. <http://www.drlz.com.ua/> [↑](#footnote-ref-17)
18. *«інформація, доступ до якої обмежено»* [↑](#footnote-ref-18)
19. <http://www.drlz.com.ua/> [↑](#footnote-ref-19)
20. <http://www.drlz.com.ua/> [↑](#footnote-ref-20)
21. <http://www.drlz.com.ua/> [↑](#footnote-ref-21)