



АНТИМОНОПОЛЬНИЙ КОМІТЕТ УКРАЇНИ СХІДНЕ МІЖОБЛАСНЕ ТЕРИТОРІАЛЬНЕ ВІДДІЛЕННЯ

РОЗПОРЯДЖЕННЯ АДМІНІСТРАТИВНОЇ КОЛЕГІЇ СХІДНОГО МІЖОБЛАСНОГО ТЕРИТОРІАЛЬНОГО ВІДДІЛЕННЯ

05.03.2026 № 70/63-рп/к

Справа № 3/20-57-26

м. Харків

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

Адміністративна колегія Східного міжобласного територіального відділення Антимонопольного комітету України, розглянувши подання Третього відділу досліджень і розслідувань від 02.03.2026 № 70-03/120-П та відповідні матеріали,

ВСТАНОВИЛА:

- (1) Східним міжобласним територіальним відділенням Антимонопольного комітету України (далі – Відділення) в межах завдань і повноважень, визначених Законом України «Про Антимонопольний комітет України», на виконання доручення Антимонопольного комітету України (далі – Комітет) від 06.11.2025 № 13-01/905 (вх. № 70-01/40-АМ від 07.11.2025) розглянуто заяву фізичної особи *Інформація, доступ до якої обмежено* (далі – *Інформація, доступ до якої обмежено*, Заявниця) від 14.10.2025 б/н щодо наявності або відсутності в діях ТОВАРИСТВА З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «КЛЮЧІ ЗДОРОВ'Я» (ідентифікаційний код юридичної особи *Інформація, доступ до якої обмежено*) (далі – ТОВ «КЛЮЧІ ЗДОРОВ'Я», Товариство) ознак порушення законодавства про захист від недобросовісної конкуренції, передбаченого статтею 15¹ Закону України «Про захист від недобросовісної конкуренції», у вигляді поширення інформації, що вводить в оману шляхом повідомлення невизначеному колу осіб неповних та/або неточних, та/або неправдивих відомостей про дієтичну добавку сироп «Пертусин Фарм», що може вплинути на наміри цих осіб придбати таку продукцію (далі – Заява).
- (2) ТОВ «КЛЮЧІ ЗДОРОВ'Я» здійснює виробництво дієтичної добавки під позначенням сироп «Пертусин Фарм» (далі – Дієтична добавка).
- (3) ТОВ «КЛЮЧІ ЗДОРОВ'Я» (ідентифікаційний код юридичної особи *Інформація, доступ до якої обмежено*), відповідно до відомостей, що містяться в Єдиному державному реєстрі юридичних осіб, фізичних осіб-підприємців та громадських формувань, зареєстровано 16.02.2004, дата запису 07.11.2005 за № 14801200000017395; місцезнаходження: *Інформація, доступ до якої обмежено*; видами господарської діяльності є, зокрема, *Інформація, доступ до якої обмежено*.
- (4) Отже, ТОВ «КЛЮЧІ ЗДОРОВ'Я» є суб'єктом господарювання в розумінні статті 1 Закону України «Про захист економічної конкуренції».

- (5) У рекомендаціях до застосування Дієтичної добавки, які розміщено на бічній стороні упаковки Дієтичної добавки (див. зображення 1), поширюється, зокрема наступна інформація:
- «Сприяє послабленню сухого і вологого кашлю при сезонних застудних захворюваннях верхніх дихальних шляхів» (далі – Властивість 1);
 - «Має м'які відхаркувальні властивості» (далі – Властивість 2).
- (6) Також на упаковці поширюється інформація, що компоненти Дієтичної добавки:
- «Сприяють послабленню сухого і вологого кашлю» (далі – Властивість 3);
 - «Мають м'яку відхаркувальну дію» (далі – Властивість 4);
 - «Зміцнюють імунітет» (далі – Властивість 5).
- (7) Крім цього, у верхній частині на бічній стороні упаковки Дієтичної добавки поширюється, зокрема, наступна інформація:
- «сироп від кашлю» (далі – Властивість 6).



Зображення 1

- (8) На упаковці Дієтичної добавки (див. зображення 1) міститься така інформація про склад Дієтичної добавки: цукор, вода очищена, екстракт чебрецю, аскорбінова кислота, лимонна кислота моногідрат, консервант бензоат натрію.

1. ІНФОРМАЦІЯ, ПОВІДОМЛЕНА ЗАЯВНИЦЕЮ

- (9) Заявницею є фізична особа *Інформація, доступ до якої обмежено* (реєстраційний номер облікової картки платника податків *Інформація, доступ до якої обмежено*, місцезнаходження: *Інформація, доступ до якої обмежено*).
- (10) *Інформація, доступ до якої обмежено* у Заяві та листом від 18.11.2025 б/н (вх. № 70-01/4700 від 20.11.2025) повідомила:
- 08.10.2025 в гіпермаркеті «Епіцентр» за адресою *Інформація, доступ до якої обмежено* придбала сироп «Пертусин Фарм» 200 мл (копія чеку від 08.10.2025 № 12320029 додається), на лицьовій стороні упаковки якого зазначено, що «компоненти сиропу: сприяють послабленню сухого і вологого кашлю, мають м'яку відхаркувальну дію, зміцнюють імунітет»; на боковій стороні упаковки дрібним шрифтом зазначено, що цей сироп від кашлю є дієтичною добавкою, яка виготовлена ТОВ «КЛЮЧІ ЗДОРОВ'Я»;
 - на вебсайті <https://epicentrk.ua> за посиланням «<https://epicentrk.ua/ua/shop/syrop-kliuchi-zdorovia-pertusyn-farm-200-ml-1-sht.html>» зазначений сироп також пропонується для продажу та є в наявності в 410 магазинах мережі гіпермаркетів «Епіцентр».
- (11) Заявниця зазначила, що статтею 1 Закону України «Про основні принципи та вимоги до безпечності та якості харчових продуктів» визначено, що дієтична добавка – це харчовий продукт, який:
- є концентрованим джерелом поживних речовин (у тому числі білків, жирів, вуглеводів, вітамінів, мінеральних речовин) або інших речовин з поживним або фізіологічним ефектом;
 - виготовляється у формі капсул, пастилок, пігулок та саше, ампул з рідинами, пляшок для крапельного дозування чи в інших формах рідин та/або порошків;
 - призначений для споживання в невеликих визначених кількостях;
 - споживається як доповнення до звичайного харчового раціону окремо або в комбінації з іншими харчовими продуктами.
- (12) На думку Заявниці, твердження про властивості Дієтичної добавки шляхом повідомлення на упаковці, що «сприяють послабленню сухого і вологого кашлю, мають м'яку відхаркувальну дію, зміцнюють імунітет» є неправдивими та вводять в оману споживачів, так як притаманні лікарському засобу, а не харчовому продукту, саме тому зазначені властивості і вплинули на намір Заявниці придбати цей продукт.
- (13) Також Заявниця зазначила, що:
- відповідно до частини четвертої статті 4 Закону України «Про інформацію для споживачів щодо харчових продуктів» інформація про харчові продукти не повинна приписувати будь-яким харчовим продуктам, крім природних мінеральних вод та харчових продуктів для спеціальних медичних цілей, властивостей, що сприяють запобіганню чи лікуванню захворювань, або посилатися на такі властивості;
 - відповідно до частини першої статті 5 Закону України «Про інформацію для споживачів щодо харчових продуктів» оператор ринку харчових продуктів, відповідальний за інформацію про харчовий продукт, зобов'язаний забезпечити наявність і точність інформації про харчовий продукт відповідно до цього Закону;
 - відповідно до Закону України «Про основні принципи та вимоги до безпечності та якості харчових продуктів» забороняється обіг харчового продукту, маркування якого не відповідає вимогам законодавства;
 - усі харчові продукти повинні бути відповідно упаковані, марковані з урахуванням

вимог Закону України «Про інформацію для споживачів», який встановлює правові та організаційні засади споживачам про харчові продукти з метою забезпечення високого рівня захисту здоров'я громадян і задоволення їхніх соціальних та економічних інтересів;

- вироби, які 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;
- для лікування та профілактики захворювань використовуються лікарські засоби, у той час як дієтичні добавки служать для підтримки загального стану здоров'я і не призначені для лікування чи полегшення умов перебігу захворювань.

- (14) Отже, Заявниця вважає, що інформація про властивості сиропу від кашлю «Пертусин Фарм» виробництва ТОВ «КЛЮЧІ ЗДОРОВ'Я» ввела її в оману, оскільки, зокрема, на лицьовій стороні упаковки не зазначено, що сироп є дієтичною добавкою, і за інших умов вона не придбала б такий харчовий продукт для лікування кашлю.
- (15) Крім того, Заявниця вважає, що поширюючи неправдиву інформацію про властивості дієтичної добавки, її виробник отримує неправомірні переваги в конкуренції перед виробниками лікарських засобів від кашлю не завдяки власним досягненням, а завдяки поширенню неправдивих відомостей про властивості харчового продукту.

2. ІНФОРМАЦІЯ, ПОВІДОМЛЕНА ТОВ «КЛЮЧІ ЗДОРОВ'Я»

- (16) ТОВ «КЛЮЧІ ЗДОРОВ'Я» листами від 22.12.2025 № 22-12/01 (вх. № 70-01/5077 від 22.12.2025) та від 11.02.2026 № 11-02/26 (вх. № 70-01/572 від 12.02.2025) повідомило про таке.
- (17) Виробництво Дієтичної добавки здійснюється, зокрема, відповідно до:
- технічних умов ТУ У 10.8-2621113032-003:2016 «Добавки дієтичні на основі рослинної сировини. Сиропи, фітосиропи та фітоконцентрати»;
 - зміни № 1:2017 до технічних умов ТУ У 10.8-2621113032-003:2016 «Добавки дієтичні на основі рослинної сировини. Сиропи, фітосиропи та фітоконцентрати»;
 - зміни № 2:2018 до технічних умов ТУ У 10.8-2621113032-003:2016 «Добавки дієтичні на основі рослинної сировини. Сиропи, фітосиропи та фітоконцентрати»;
 - зміни № 3:2019 до технічних умов ТУ У 10.8-2621113032-003:2016 «Добавки дієтичні на основі рослинної сировини. Сиропи, фітосиропи та фітоконцентрати»;
 - зміни № 4:2021 до технічних умов ТУ У 10.8-2621113032-003:2016 «Добавки дієтичні на основі рослинної сировини. Сиропи, фітосиропи та фітоконцентрати»;
 - звіту санітарно-епідеміологічної оцінки Зміни №1 до ТУ У 10.8-2621113032-003:2016 «Добавка дієтична на основі рослинної сировини. Сиропи, фітосиропи та фітоконцентрати. Технічні умови», виданий Державною установою «Інститут Громадського здоров'я ім. О.М. Марзєєва Національної академії медичних наук України» (далі – ДУ «ІГЗ ім. О.М. Марзєєва НАМНУ») за № 8/1531 від 04.05.2017 (далі – Звіт);
 - протоколу випробувань харчової продукції «ТУ У 10.8-2621113032-003:2016 «Добавки дієтичні на основі рослинної сировини. Сиропи, фітосиропи та фітоконцентрати» № 8/1535 від 04.05.2017, виданий ДУ «ІГЗ ім. О.М. Марзєєва НАМНУ» (далі – Протокол);
 - тексту маркування до наукового звіту санітарно-епідеміологічної оцінки дієтичної добавки «Сироп від кашлю «Пертусин Фарм» за ТУ У 10.8-2621113032-003:2016

- «Добавки дієтичні на основі рослинної сировини. Сиропи, фітосиропи та фітоконцентрати» № 8/22899 від 21.08.2018;
- висновку державної санітарно-епідеміологічної експертизи від 25.09.2018 № 602-123-20-2/40910, виданий Державною службою України з питань безпечності харчових продуктів та захисту споживачів (далі – Держпродспоживслужба) на об’єкт експертизи «Зміна № 2:20018 до технічних умов ТУ У 10.8-2621113032-003:2016 «Добавки дієтичні на основі рослинної сировини. Сиропи. Фітосиропи та фітоконцентрати» (далі – Висновок 1);
 - наукового звіту санітарно-епідеміологічної оцінки Зміни № 2 до технічних умов ТУ У 10.8-2621113032-003:2016 «Добавки дієтичні на основі рослинної сировини. Сиропи, фітосиропи та фітоконцентрати» № 8/22889 від 21.08.2018, виданого ДУ «ІГЗ ім. О.М. Марзеєва НАМНУ» (далі – Науковий звіт 1);
 - висновку державної санітарно-епідеміологічної експертизи від 16.09.2019 № 12.2-18-2/20622, виданого Держпродспоживслужбою на об’єкт експертизи «Зміна № 3:2019 до технічних умов ТУ У 10.8-2621113032-003:2016 «Добавки дієтичні на основі рослинної сировини. Сиропи. Фітосиропи та фітоконцентрати» (далі – Висновок 2);
 - наукового звіту санітарно-епідеміологічної оцінки Зміни № 3:2019 до технічних умов ТУ У 10.8-2621113032-003:2016 «Добавки дієтичні на основі рослинної сировини. Сиропи, фітосиропи та фітоконцентрати» № 8/2/2390 від 11.09.2019, виданого ДУ «ІГЗ ім. О.М. Марзеєва НАМНУ» (далі – Науковий звіт 2);
 - висновку державної санітарно-епідеміологічної експертизи від 04.08.2021 № 12.2-18-2/14643, виданого Держпродспоживслужбою на об’єкт експертизи «Зміна № 4:2021 до технічних умов ТУ У 10.8-2621113032-003:2016 «Добавки дієтичні на основі рослинної сировини. Сиропи. Фітосиропи та фітоконцентрати» (далі – Висновок 3);
 - наукового звіту санітарно-епідеміологічної оцінки Зміни № 4 до технічних умов ТУ У 10.8-2621113032-003:2016 «Добавки дієтичні на основі рослинної сировини. Сиропи, фітосиропи та фітоконцентрати» № 8.2/1862 від 12.07.2021, виданого ДУ «ІГЗ ім. О.М. Марзеєва НАМНУ» (далі – Науковий звіт 3);
 - рецептури Дієтичної добавки.
- (18) ТОВ «КЛЮЧІ ЗДОРОВ’Я» здійснювало виробництво Дієтичної добавки в оформленні, що містить інформацію про Властивості 1, 2, 6 щодо Дієтичної добавки та Властивості 3-5 щодо компонентів Дієтичної добавки, з 07.02.2019 по 02.09.2025.
- (19) ТОВ «КЛЮЧІ ЗДОРОВ’Я» є замовником та розробником оформлення упаковки Дієтичної добавки, що містить інформацію про Властивості 1, 2, 6 щодо Дієтичної добавки та Властивості 3-5 щодо компонентів Дієтичної добавки.
- (20) За весь час виробництва та реалізації Дієтичної добавки дизайн упаковки Дієтичної добавки змінювався один раз. Перший дизайн упаковки Дієтичної добавки (у розрізі маркування), що містив Властивості 1, 2, 6 щодо Дієтичної добавки та Властивості 3-5 щодо компонентів Дієтичної добавки, використовувався Товариством у господарському обігу в період з 07.02.2019 по 28.11.2025.
- (21) Товариством затверджено перехід на змінений дизайн упаковки Дієтичної добавки (у розрізі маркування) наказом № 34 від 02.04.2025 про приведення макета у відповідність до положень чинного законодавства, завершення всіх організаційних та виробничих заходів, необхідних для його впровадження у виробництво.
- (22) Товариство повідомило, що з 29.11.2025 використовується змінений дизайн упаковки Дієтичної добавки (у розрізі маркування) без зазначення інформації про Властивості 1, 2, 6 щодо Дієтичної добавки та Властивості 3-4 щодо компонентів Дієтичної добавки.

- (23) Щодо Властивості 5 Товариство зазначило, що відповідно до зміненого дизайну упаковка містить таку інформацію: «Вітамін С сприяє нормальній роботі імунної системи», оскільки таке маркування відповідає вимогам Наказу Міністерства охорони здоров'я України № 1145 від 15.05.2020 «Про затвердження Вимог до тверджень про поживну цінність харчових продуктів та тверджень про користь для здоров'я харчових продуктів».
- (24) На підтвердження викладеного Товариство надало змінений макет упаковки Дієтичної добавки (див. зображення 2).



Зображення 2

- (25) Товариство повідомило, що на упаковці Дієтичної добавки розміщені елементи, які мають правовий захист на території України, а саме:
- елемент «**Ключи здоров'я**» – свідоцтво про реєстрацію № 56140 від 15.11.2005, видане *Інформація, доступ до якої обмежено*; використовується Товариством на підставі договору виключної ліцензії на товарний знак від 16.11.2005;
 - елемент «**Пертуссин Фарм**» – свідоцтво про реєстрацію № 262839 від 12.08.2019, видане *Інформація, доступ до якої обмежено*; використовується Товариством на підставі ліцензійного договору від 05.02.2019.
- (26) У своїх поясненнях Товариство вказує, що інформація про Властивості 1, 2, 6 щодо Дієтичної добавки та Властивостей 3-5 щодо компонентів Дієтичної добавки поширювалася на упаковці Дієтичної добавки з 07.02.2019 по 29.11.2025.
- (27) Товариство зазначило, що не здійснювало поширення інформації про Властивості 1-2 на сайті <https://epicentrk.ua/>, ТОВ «ЕПІЦЕНТР К» (ідентифікаційний код юридичної особи *Інформація, доступ до якої обмежено*) є одним із суб'єктів господарювання, якому Товариство згідно з договором поставки здійснювало реалізацію Дієтичної добавки.
- (28) Товариство розпочало реалізацію Дієтичної добавки в оформленні, що містить інформацію про Властивості 1, 2, 6 щодо Дієтичної добавки та Властивості 3-5 щодо компонентів Дієтичної добавки, 07.02.2019, що підтверджується копією видаткової накладної № 341 від 07.02.2019.
- (29) На підтвердження інформації про Властивості 1-2 поширеної на упаковці Дієтичної добавки, Товариство повідомило, що маркування упаковки Дієтичної добавки з інформацією про Властивості 1-2 погоджене ДУ «ІГЗ ім. О.М. Марзєєва НАМНУ», в тексті маркування до Наукового звіту 1, зокрема зазначено: *«Рекомендації щодо застосування: дієтична добавка до раціону харчування – джерело біологічно активних речовин, сприяє послабленню сухого і вологого кашлю при сезонних застудних захворюваннях верхніх дихальних шляхів. Має м'які відхаркувальні властивості»*.
- (30) На підтвердження інформації про Властивості 3 і 4, поширеної на упаковці Дієтичної добавки, Товариство надало перелік наукових джерел та досліджень, які, на думку ТОВ «КЛЮЧІ ЗДОРОВ'Я», є належним підтвердженням Властивостей 3 і 4 щодо компонентів Дієтичної добавки, зокрема:
- дослідження Запорізького державного університету «До питання про комплексне використання трави чебрецю, Толок А.Я., Батура Н.Р.»¹ (Вісник Запорізького державного університету, № 1, 1998), оскільки в ньому, зокрема, йдеться про таке: використання чебрецю у народі для лікування багатьох захворювань, галенові препарати чебрецю повзучого та споріднених з ним видів призначають для внутрішнього вживання при бронхітах, запаленні легень, коклюші, як відхаркувальний засіб, враховуючи антисептичну, знеболюючу та заспокійливу дії; експериментально підтверджена антимікробна, відхаркувальна, фунгіцидна, антигельмінтна, анальгетична, гіпотензивна, кардіотонічна дія ефірних олій різних видів дикорослих чебреців; траву чебрецю використовують у вигляді відвару та рідкого екстракту внутрішньо як відхаркувальний препарат і зовнішньо, як знеболюючий, при невритах і радикулітах;
 - звіт Європейського агентства з лікарських засобів (European Medicines Agency, ЕМА) про оцінку чебрецю звичайного та чебрецю білого² від 12.11.2013 ЕМА/НМРС/342334/2013, у якому внаслідок проведеного аналізу властивостей

¹<https://web.znu.edu.ua/herald/issues/archive/articles/1530.pdf>

²https://www.ema.europa.eu/en/documents/herbal-report/final-assessment-report-thymus-vulgaris-l-vulgaris-zygis-l-herba_en.pdf

зазначено, зокрема, про застосування чебрецю при продуктивному кашлі, пов'язаному із застудою, та для відхаркувального ефекту;

- монографія Європейського агентства з лікарських засобів³ (European Medicines Agency, ЕМА) щодо досліджень чебрецю звичайного або чебрецю білого та первоцвіту весняного або первоцвіту високого від 05.04.2016, у якій зазначено традиційне використання досліджуваних продуктів як відхаркувального засобу при кашлі, пов'язаному із застудою.
- (31) На підтвердження інформації про Властивість 5, поширеної на упаковці Дієтичної добавки, Товариство зазначило, що у Переліку дозволених до використання в маркуванні та рекламі харчових продуктів тверджень про користь для здоров'я, крім тверджень про зниження ризику захворювань та тверджень, які стосуються розвитку і здоров'я (Додаток 2 до Вимог до тверджень про поживну цінність харчових продуктів та тверджень про користь для здоров'я харчових продуктів, затверджених Наказом Міністерства охорони здоров'я України № 1145 від 15.05.2020), міститься твердження № 202: **«Вітамін С сприяє нормальній роботі імунної системи»**. Умови використання твердження: *«Твердження може бути використане виключно для харчового продукту, який є щонайменш джерелом вітаміну С»*.
- (32) Товариство вказує, що Дієтична добавка є харчовим продуктом, а не лікарським засобом, контроль якості, випуск, оформлення упаковок, реалізація, регулюються законодавством у сфері контролю якості харчових продуктів. Дієтична добавка призначена для доповнення раціону харчування як джерело біологічно активних речовин, має унікальний склад, який містить в компонентах екстракт чебрецю та вітамін С, при цьому всі інші подібні продукти створені на основі спирту, що якісно вирізняє даний харчовий продукт від подібних в даній категорії. Тому підстави для взаємозамінності Дієтичною добавкою лікарських засобів відсутні, наведені на упаковці властивості, з урахуванням іншої інформації в маркуванні, жодним чином не вводять споживача в оману та не ставлять в не вигідне положення інших учасників ринку, оскільки:
- наведені на упаковці властивості базуються на науково доведених фізіологічних ефектах активних компонентів (зокрема, чебрецю);
 - Дієтична добавка та лікарські засоби не знаходяться в одній групі товарів;
 - зазначення в назві продукту категорії продукту – «дієтична добавка» є основним маркером його призначення, а пряма вказівка «не є лікарським засобом» однозначно відмежовує даний продукт від лікарських засобів та чітко фіксує інше цільове призначення, правовий режим і вимоги до обігу;
 - споживачу надано всю інформацію для правильної ідентифікації продукції саме як дієтичної добавки, що свідчить про відсутність плутанини щодо категорії продукції та, відповідно, відсутність загрози для конкуренції на ринку лікарських засобів.
- (33) Враховуючі зазначене, Товариство стверджує, що маркування упаковки Дієтичної добавки про Властивості 1-2 щодо Дієтичної добавки та Властивості 3-5 щодо компонентів Дієтичної добавки не порушує законодавство про захист економічної конкуренції.
- (34) За повідомленою Товариством інформацією, відповідальність за поширення Властивостей 1-2 щодо Дієтичної добавки та Властивості 3-5 щодо компонентів Дієтичної добавки, які містяться на упаковці Дієтичної добавки, несе Товариство.

³chrome-extension://efaidnbmnnnibpcaipcg1clefindmkai/https://www.ema.europa.eu/en/documents/herbal-monograph/final-community-herbal-monograph-thymus-vulgaris-l-and-thymus-zygis-l-herba-and-primula-veris-l-and-primula-elatior-l-hill-radix_en.pdf

- (35) Реалізацію Дієтичної добавки з інформацією про Властивості 1, 2, 6 щодо Дієтичної добавки та Властивості 3-5 щодо компонентів Дієтичної добавки Товариство здійснювало у період з 07.02.2019 по 29.11.2025 суб'єктам господарювання, наведеним в таблиці 1.

Таблиця 1

№ з/п	Найменування суб'єкта господарювання	Ідент. код юрид. особи / РНОКПП
<i>Інформація, доступ до якої обмежено</i>		

- (36) На підтвердження реалізації Дієтичної добавки з Властивостями 1, 2, 6 щодо Дієтичної добавки та Властивостями 3-5 щодо компонентів Дієтичної добавки суб'єктам господарювання, вказаним у таблиці вище, ТОВ «КЛЮЧІ ЗДОРОВ'Я» надало окремі договори поставки, видаткові та товарно-транспортні накладні.
- (37) При цьому Товариство повідомило, що не здійснює та не здійснювало реалізацію Дієтичної добавки з Властивостями 1, 2, 6 щодо Дієтичної добавки та Властивостями 3-5 щодо компонентів Дієтичної добавки кінцевим споживачам, оскільки така реалізація здійснювалась та здійснюється виключно через суб'єктів господарювання (перші покупці: дистриб'ютори, аптечні мережі тощо), яким Товариство постачає Дієтичну добавку на підставі договорів для подальшої реалізації.
- (38) За інформацією ТОВ «КЛЮЧІ ЗДОРОВ'Я», обсяги реалізації ним Дієтичної добавки у період з 07.02.2019 по 29.11.2025 становлять *Інформація, доступ до якої обмежено* штуки на загальну суму *Інформація, доступ до якої обмежено* грн (без ПДВ).

3. ІНФОРМАЦІЯ, ПОВІДОМЛЕНА МІНІСТЕРСТВОМ ОХОРОНИ ЗДОРОВ'Я УКРАЇНИ

- (39) На лист державного уповноваженого Комітету про надання інформації від 09.01.2026 № 127-120/02-254є Міністерство охорони здоров'я України листом від 22.01.2026 № 03.2/2757/2-26 (вх. Відділення № 70-01/46К від 26.01.2026) повідомило про таке.
- (40) У Державному реєстрі лікарських засобів України, який розміщено у вільному доступі на офіційному сайті МОЗ та в мережі Інтернет за посиланням <http://www.drllz.com.ua>, станом на 21.01.2026 зареєстровано готові лікарські засоби, що містять діючі речовини «екстракт трави чебрецю», «чебрецю трава», «екстракт трави чебрецю сухий» тощо.
- (41) Властивості дієтичної добавки «Пертусин Фарм» такі як «Сприяють послабленню сухого і вологого кашлю», «Мають м'яку відхаркувальну дію», «Сприяє послабленню сухого і вологого кашлю при сезонних застудних захворюваннях верхніх дихальних шляхів», «Має м'які відхаркувальні властивості» дещо подібні до описаних властивостей у частині «Фармакологічні властивості» інструкцій до лікарських засобів, які містять у складі таку діючу речовину, як, наприклад, «екстракт трави чебрецю сухий».
- (42) Крім того, на упаковці Дієтичної добавки наведено формулювання «*сироп від кашлю*», що у поєднанні з наведеними властивостями суб'єктивно може викликати асоціації, що вживання відповідної дієтичної добавки сприятиме полегшенню умов перебігу захворювань, зокрема такого симптому, як кашель, або одужанню.
- (43) Вимоги до тверджень про поживну цінність харчових продуктів та твердження про користь для здоров'я харчових продуктів, затверджені наказом Міністерства охорони здоров'я України від 15.05.2020 № 1145, зареєстровані в Міністерстві юстиції України 04.08.2020 за № 745/35028 (далі – Вимоги до тверджень).
- (44) Пунктом 2 розділу I Вимог до тверджень визначено, що загальновизнані наукові дані щодо поживної цінності або користі для здоров'я харчових продуктів (загальновизнані наукові дані) – це результати наукових досліджень прийнятного рівня доказовості, які

підтверджують поживні або фізіологічні ефекти харчових продуктів та їх компонентів (інгредієнтів). Для цілей цих Вимог можуть застосовуватися критерії та підходи Європейського агентства з безпечності харчових продуктів (European Food Safety Authority (EFSA) до оцінки прийнятності рівня доказовості.

- (45) Також пунктом 7 розділу II Вимог до тверджень передбачено, що оператор ринку, що використовує твердження про поживну цінність або твердження про користь для здоров'я повинен мати докази відповідності харчового продукту умовам використання такого твердження для цього продукту, що зазначені в додатках 1, 2 або 3 до цих Вимог. Такими доказами можуть бути результати лабораторних досліджень (випробувань), проведених в акредитованих лабораторіях, розрахунки кількості вмісту інгредієнтів / окремих речовин в харчовому продукті, призначеному для кінцевого споживача, відповідно до кількості інгредієнтів, що використовувалися при його виробництві.

4. ІНФОРМАЦІЯ, ПОВІДОМЛЕНА ДП «ДЕРЖАВНИЙ ЕКСПЕРТНИЙ ЦЕНТР МОЗ УКРАЇНИ»

- (46) На вимогу Комітету від 09.01.2026 № 127-120/02-253є Державне підприємство «Державний експертний центр Міністерства охорони здоров'я України» (далі – ДП «Державний експертний центр МОЗ України») листом від 16.01.2026 № 131/3.3-26 (вх. Відділення № 70-01/35К від 21.01.2026) повідомило, зокрема, про таке.
- (47) Згідно до відомостей Державного реєстру лікарських засобів (<http://www.drlz.com.ua>) (далі – Державний реєстр) станом на 15.01.2026 в Україні не зареєстровано лікарський засіб «Пертусин Фарм» чи будь-який інший готовий лікарський засіб у формі випуску сиропу, до складу якого входить: екстракт чебрецю, аскорбінова кислота, лимонна кислота моногідрат, консервант бензоат натрію, цукор, вода очищена.
- (48) Разом з тим, згідно із відомостями Державного реєстру станом на 15.01.2026 в Україні зареєстровано готові лікарські засоби у формі випуску сиропу, які містять діючу речовину екстракт чебрецю, що наведено в таблиці 2.

Таблиця 2

№ з/п	Торгова назва, форма випуску	Склад діючих речовин	Заявник / Виробник	№ реєстраційного посвідчення	Дата реєстрації – дата закінчення реєстрації
1	ПЕРТУСИН , сироп по 100 г у флаконі; по 1 флакону у пачці з картоном; по 100 г у флаконах; по 200 г у флаконах з насадкою або без насадки; по 1 флакону у пачці з картоном; по 200 г у флаконах з насадкою або без насадки	100 г сиропу містять рідкого екстракту чебрецю (<i>Thymus serpyllum</i>) (екстрагент – етанол 80 %) – 12 г, калію броміду – 1 г; //1 мл сиропу містить рідкого екстракту чебрецю (<i>Thymus serpyllum</i>) (1:1) (екстрагент – етанол 80 %) – 0,16 г, калію броміду – 0,01 г	ПрАТ «Фармацевтична фабрика «Віола»	UA/7656/01/01	13.05.2017 - необмежений
2	ПЕРТУСИН , сироп, по 100 г у флаконах або банках; по 100 г у флаконі або банці; по 1 флакону або банці у пачці	100 г лікарського засобу містить чебрецю екстракту рідкого (<i>extracti thymi fluidi</i>) (1:1) (екстрагент – суміш: 30 % (об/об) етанол та	ПАТ «ГАЛИЧФАРМ»	UA/0749/01/01	21.03.2019 – необмежений

		гліцерин (48:1)) – 12 г, калію броміду – 1 г			
3	ПЕРТУСИН , сироп, по 50 г або по 100 г у флаконах; по 100 г або по 200 г у флаконах з контролем першого відкриття; по 200 г у флаконах з контролем першого відкриття; по 1 флакону в пачці	1 г сиропу містить: екстракту трави чебрецю (<i>Serpilli herba</i>) рідкого (1 : 1) (екстрагент – етанол 30 %) 120 мг, калію броміду 10 мг	ПрАТ «ФІТОФАРМ»	UA/0887/01/01	24.01.2019 – необмежений
4	ПЕРТУСИН , сироп, по 50 г або по 100 г у флаконі скляному; по 1 флакону в пачці з картону; по 100 г або по 200 г у флаконі полімерно му; по 1 флакону полімерно му в пачці з картону; по 50 г або по 100 г у флаконах скляних	100 г сиропу містить: рідкого екстракту чебрецю трави (1:1) [<i>Serpylli herba</i> (1:1)] (екстрагент – етанол 30 %) – 12 г; калію броміду – 1 г	ТОВ «ТЕРНОФАРМ»	UA/8883/01/01	31.10.2018 – необмежений

- (49) До компетенції ДП «Державний експертний центр МОЗ України» не відноситься питання проведення порівняння лікувальних властивостей лікарських засобів, з різним якісним та кількісним складом речовин.
- (50) У матеріалах реєстраційного досьє на лікарські засоби міститься інформація про діючі речовини чи комбінацію діючих речовин, які мають ті чи інші лікувальні властивості. Кожна лікувальна властивість лікарського засобу обґрунтовується матеріалами реєстраційного досьє на лікарські засоби, виходячи із діючої речовини чи комбінації діючих речовин, їх лікарської форми, силі дії (дозування), відповідальність за достовірність та повноту яких несе заявник лікарських засобів.
- (51) Згідно із частиною четвертою статті 4 Закону України «Про інформацію для споживачів щодо харчових продуктів» передбачено, що інформація про харчові продукти не повинна приписувати будь-яким харчовим продуктам, крім природних мінеральних вод та харчових продуктів для спеціальних медичних цілей, властивостей, що сприяють запобіганню чи лікуванню захворювань, або посилатися на такі властивості. Аналогічна норма міститься у статті 6 Директиви 2002/46/ЄС від 10.06.2002 про наближення законодавства держав-членів стосовно харчових добавок.
- (52) Пунктом 3.3 розділу III Гігієнічних вимог до дієтичних добавок, затверджених наказом Міністерства охорони здоров'я України від 19.12.2013 № 1114, передбачено, що етикетування і реклама дієтичних добавок не повинні містити вислови щодо можливої лікувальної дії, втамування болю; листи подяки, визнання, поради, якщо вони пов'язані з лікуванням чи полегшенням умов перебігу захворювань, а також посилання на таку інформацію; вислови, які спричиняють чи сприяють виникненню відчуття негативного психологічного стану.
- (53) Під час маркування та рекламування дієтичних добавок слід керуватися Вимогами до тверджень, які містять, зокрема, твердження про зниження ризику захворювань.
- (54) У ДП «Державний експертний центр МОЗ України» відсутні документи та інформація щодо комбінації речовин, яка міститься у складі Дієтичної добавки, відповідно до яких обґрунтовується лікувальна дія.

- (55) У ДП «Державний експертний центр МОЗ України» відсутні матеріали реєстраційного досьє на лікарські засоби із комбінацією діючих речовин, яка міститься у складі дієтичної добавки «Пертусин Фарм», відповідно до яких обґрунтовується лікувальна дія.

5. ІНФОРМАЦІЯ, ПОВІДОМЛЕНА ДЕРЖПРОДСПОЖИВСЛУЖБОЮ

- (56) На вимогу Комітету від 28.01.2026 № 127-26.4/02-967е Держпродспоживслужба листом від 11.02.2026 № 11.1-16/3924 (вх. Відділення № 70-01/99К від 12.02.2026) повідомила таке.
- (57) Питання проведення державної санітарно-епідеміологічної експертизи регулювалося Законом України «Про забезпечення санітарного та епідемічного благополуччя населення» (далі – Закон № 4004), який з 01.10.2023 на підставі Закону України «Про систему громадського здоров'я» втратив чинність.
- (58) Законом України від 22.07.2014 № 1602 «Про внесення змін до деяких законодавчих актів України щодо харчових продуктів» було внесено зміни до Закону № 4004, згідно з якими положення Закону № 4004 не поширювалися на харчові продукти, крім харчових продуктів, щодо яких проводяться санітарно-епідеміологічні розслідування захворювань, спричинених інфекційними хворобами, масовими неінфекційними захворюваннями, отруєннями та радіаційним ураженням людей.
- (59) Таким чином, з 20.09.2015 харчові продукти, зокрема дієтичні добавки не підлягали державній санітарно-епідеміологічній експертизі.
- (60) Дієтична добавка, або її компоненти, зокрема, виготовлена відповідно до ТУ У 10.8-2621113032-003:2016 «Добавки дієтичні на основі рослинної сировини. Сиропи, фітосиропи та фітоконцентрати. Технічні умови» не підлягала проведенню державної санітарно-епідеміологічної експертизи.
- (61) Відповідно до пункту 10 частини другої статті 6 Закону України «Про основні принципи та вимоги до безпечності та якості харчових продуктів» (далі – Закон № 771) центральний орган виконавчої влади, що забезпечує формування та реалізує державну політику у сфері охорони здоров'я, затверджує порядок ведення державних реєстрів новітніх харчових продуктів, харчових добавок, харчових ароматизаторів, харчових ензимів, тверджень про користь для здоров'я.
- (62) Відповідно до пункту 5 частини сімнадцятої статті 28 Закону України «Про інформацію для споживачів щодо харчових продуктів» центральний орган виконавчої влади, що забезпечує формування та реалізує державну політику у сфері охорони здоров'я, затверджує вимоги до такої інформації про харчові продукти, рішення про надання якої та порядок надання якої приймається оператором ринку харчових продуктів, відповідальним за інформацію про харчовий продукт, у добровільному порядку, зокрема твердження про зниження ризику захворювання, твердження про користь для здоров'я, твердження про поживну цінність.
- (63) Отже, зазначене питання щодо підтверджень властивостей Дієтичної добавки не належить до повноважень Держпродспоживслужби.
- (64) Держпродспоживслужбою проведена державна санітарно-епідеміологічна експертиза нормативної документації, відповідно до статті 11 Закону № 4004.
- (65) Відповідно до відомостей з переліку висновків державної санітарно-епідеміологічної експертизи (далі – Перелік), виданих Держпродспоживслужбою, до зазначеного Переліку внесено 3 висновки заявника експертизи ФОП Горло Д. В. (реєстраційний номер облікової картки платника податків 2621113032): Висновок 1, Висновок 2, Висновок 3.

- (66) Висновок 1, Висновок 2 і Висновок 3 видані Держпродспоживслужбою щодо нормативної документації.

6. ІНФОРМАЦІЯ, ПОВІДОМЛЕНА ДУ «ІГЗ ІМ. О.М. МАРЗЄЄВА НАМНУ»

- (67) ДУ «ІГЗ ІМ. О.М. МАРЗЄЄВА НАМНУ» листом від 16.02.2026 № 8.9/230 (вх. № 70-01/713 від 23.02.2026) повідомило про таке.
- (68) На підставі договорів № 1450 від 28.04.2017, № 2772 від 08.09.2018, № 2565 від 20.08.2019, № 1900 від 30.06.2021 на проведення санітарно-епідеміологічної оцінки, укладених між ДУ «ІГЗ ІМ. О.М. МАРЗЄЄВА НАМНУ» та ТОВ «КЛЮЧІ ЗДОРОВ'Я», ДУ «ІГЗ ІМ. О.М. МАРЗЄЄВА НАМНУ» здійснювало експертизу нормативно-технічної документації, за результатами яких складено Звіт, Науковий звіт 1, Науковий звіт 2, Науковий звіт 3 та Протокол.
- (69) Предметом дослідження Звіту, Наукового звіту 1, Наукового звіту 2, Наукового звіту 3 було проведення санітарно-епідеміологічної оцінки з аналізу наданих ТОВ «КЛЮЧІ ЗДОРОВ'Я» документів та оцінка відповідності Дієтичної добавки на предмет належності до категорії харчового продукту «дієтична добавка» (допустимі рівні безпеки, перелік сировини, вимоги до пакування та маркування, правила приймання та методи контролювання, умови транспортування та зберігання, встановлені виробником у нормативному документі) згідно з вимогами українського законодавства та європейських регламентів про дієтичні добавки.
- (70) Предметом дослідження Протоколу було проведення випробування за показниками безпеки (токсичні елементи, пестициди, мікробіологічні показники, радіонукліди) харчової продукції – «Добавки дієтичні на основі рослинної сировини. Сиропи. Фітосиропи та фітоконцентрати», які виготовляються за ТУ У 10.8-2621113032-003:2016 на відповідність ГН 4.4.8.073-2001 «Тимчасові гігієнічні норми вмісту контамінантів хімічної і біологічної природи у біологічно активних добавках», ГН 6.6.1.1-130-2006 «Допустимі рівні вмісту радіонуклідів цезію-137 та стронцію-90 в продуктах харчування та питній воді».
- (71) Згідно зі Звітом, Науковим звітом 1, Науковим звітом 2, Науковим звітом 3 Дієтична добавка відповідає вимогам безпеки для здоров'я і життя людини і може бути використана за призначенням в харчовій промисловості для нормативних документів і може бути погоджена (затверджена).
- (72) Згідно з Протоколом Дієтична добавка є безпечною для здоров'я і за показниками безпечності відповідає чинному законодавству.

7. ВИСНОВКИ

- (73) Відповідно до пункту 20 частини першої статті 1 Закону України «Про основні принципи та вимоги до безпечності та якості харчових продуктів» дієтична добавка – харчовий продукт, який призначений для споживання в невеликих визначених кількостях як доповнення до звичайного раціону, окремо або в комбінації з іншими харчовими продуктами; є концентрованим джерелом вітамінів, мінеральних речовин або інших речовин із поживним чи фізіологічним ефектом; реалізується дозовано як фасований харчовий продукт у формі капсул, пастилок, пігулок, саше, ампул з рідинами, пляшок для крапельного дозування чи в інших схожих формах рідин та/або порошків.
- (74) Частиною третьою статті 4 Закону України «Про інформацію для споживачів щодо харчових продуктів» передбачено, що інформація про харчовий продукт не повинна вводити в оману, зокрема щодо приписування харчовому продукту неприцятаних йому властивостей або наслідків споживання.
- (75) Частиною четвертою статті 4 Закону України «Про інформацію для споживачів щодо харчових продуктів» передбачено, що інформація про харчові продукти не повинна

приписувати будь-яким харчовим продуктам, крім природних мінеральних вод та харчових продуктів для спеціальних медичних цілей, властивостей, що сприяють запобіганню чи лікуванню захворювань, або посилатися на такі властивості.

- (76) Згідно з пунктом 3.3 розділу III Гігієнічних вимог етикетування і реклама дієтичних добавок не повинні містити, зокрема, вислови щодо можливої лікувальної дії, втамування болю; листи подяки, визнання, поради, якщо вони пов'язані з лікуванням чи полегшенням умов перебігу захворювань, а також посилання на таку інформацію.
- (77) Відповідно до пункту 1 розділу IV Вимог до тверджень забороняється використовувати твердження про користь для здоров'я, які не містяться в додатку 2 або додатку 3 до Вимог до тверджень.
- (78) При цьому відповідно до пункту 7 розділу II Вимог до тверджень оператор ринку, що використовує твердження про поживну цінність або твердження про користь для здоров'я, повинен мати докази відповідності харчового продукту умовам використання такого твердження для цього продукту, що зазначені в додатках 1, 2 або 3 до цих Вимог. Такими доказами можуть бути результати лабораторних досліджень (випробувань), проведених в акредитованих лабораторіях, розрахунки кількості вмісту інгредієнтів / окремих речовин в харчовому продукті, призначеному для кінцевого споживача, відповідно до кількості інгредієнтів, що використовувалися при його виробництві.
- (79) У додатку 2 Вимог до тверджень відсутня інформація про екстракт чебрецю та відповідно відсутня інформація про Властивості 1-4, 6 та/або близькі / аналогічні за змістом твердження щодо Дієтичної добавки.
- (80) Наведені Товариством у пунктах 29-30 цього розпорядження наукові джерела та дослідження стосуються особливостей застосування окремої складової Дієтичної добавки *екстракту чебрецю* та її впливу на організм людини.
- (81) Щодо поширення Товариством на упаковці Дієтичної добавки інформації про Властивість 5 щодо компонентів Дієтичної добавки, Товариство посилається на наявність твердження № 202 у Додатку 2 до Вимог до тверджень, а саме: *«Вітамін С сприяє нормальній роботі імунної системи»*, умови його використання: *«Твердження може бути використане виключно для харчового продукту, який є щонайменш джерелом вітаміну С»*.
- (82) Натомість Товариством поширюється інформація *«зміцнюють імунітет»*, не зазначаючи при цьому якому саме компоненту притаманна ця властивість (Властивість 5).
- (83) Відповідно до Висновку 1, Висновку 2, Висновку 3 Держпродспоживслужби, Звіту, Наукового звіту 1, Наукового звіту 2, Наукового звіту 3, Протоколу ДУ «ІГЗ ім. О.М. Марзєєва НАМНУ» об'єкти експертизи відповідають вимогам чинного санітарного законодавства України та можуть бути використані в заявленій сфері застосування.
- (84) Надані ТОВ «КЛЮЧІ ЗДОРОВ'Я» у межах розгляду Заяви документи, зокрема копії наукових публікацій, присвячені вивченню властивостей чебрецю, тексту маркування до Наукового звіту 1 ДУ «ІГЗ ім. О.М. Марзєєва НАМНУ» із зазначенням рекомендацій щодо застосування, які містять інформацію про Властивості 1-2 не є належними доказами, які б підтверджували інформацію про Властивості 1, 2, 6 щодо Дієтичної добавки та Властивості 3-5 щодо компонентів Дієтичної добавки.
- (85) Інших досліджень, які проводило Товариство та/або на його замовлення – компетентні установи на підтвердження Властивостей 1-2 щодо Дієтичної добавки та Властивостей 3-5 щодо компонентів Дієтичної добавки саме щодо Дієтичної добавки, враховуючи особливості її повного складу, ТОВ «КЛЮЧІ ЗДОРОВ'Я» Відділенню не надало.

- (86) Повідомлена ТОВ «КЛЮЧІ ЗДОРОВ'Я» інформація про властивості Дієтичної добавки: *«сприяє послабленню сухого і вологого кашлю при сезонних застудних захворюваннях верхніх дихальних шляхів; має м'які відхаркувальні властивості; сироп від кашлю»* та інформація про властивості компонентів Дієтичної добавки: *«сприяють послабленню сухого і вологого кашлю, мають м'яку відхаркувальну дію; зміцнюють імунітет»* за відсутності відповідного належного підтвердження цих властивостей, може вплинути на наміри невизначеного кола осіб щодо придбання Дієтичної добавки.
- (87) Враховуючи, що ТОВ «КЛЮЧІ ЗДОРОВ'Я» здійснює діяльність з виробництва та реалізації Дієтичної добавки, воно може отримати перед іншими суб'єктами господарювання, які здійснюють на території України господарську діяльність з виробництва та/або реалізації лікарських засобів та/або дієтичних добавок, неправомірні переваги в конкуренції не завдяки власним досягненням, а завдяки поширенню неправдивих та/або неточних та/або неповних відомостей щодо Дієтичної добавки.
- (88) Згідно зі статтею 15¹ Закону України «Про захист від недобросовісної конкуренції» поширенням інформації, що вводить в оману, є повідомлення суб'єктом господарювання, безпосередньо або через іншу особу, одній, кільком особам або невизначеному колу осіб, у тому числі в рекламі, неповних, неточних, неправдивих відомостей, зокрема внаслідок обраного способу їх викладення, замовчування окремих фактів чи нечіткості формулювань, що вплинули або можуть вплинути на наміри цих осіб щодо придбання (замовлення) чи реалізації (продажу, поставки, виконання, надання) товарів, робіт, послуг цього суб'єкта господарювання.
- (89) Отже, дії Товариства у вигляді поширення невизначеному колу осіб на упаковці дієтичної добавки сироп «Пертусин Фарм» неправдивих та/або неточних та/або неповних відомостей про властивості цієї дієтичної добавки: *«сприяє послабленню сухого і вологого кашлю при сезонних застудних захворюваннях верхніх дихальних шляхів; має м'які відхаркувальні властивості; сироп від кашлю»* (Властивості 1, 2, 6) та компонентів Дієтичної добавки: *«сприяють послабленню сухого і вологого кашлю, мають м'яку відхаркувальну дію; зміцнюють імунітет»* (Властивості 3-5), містять ознаки порушення, передбаченого статтею 15¹ Закону України «Про захист від недобросовісної конкуренції», у вигляді поширення інформації, що вводить в оману.

Враховуючи наведене, керуючись статтями 7 і 14 Закону України «Про Антимонопольний комітет України», статтями 36 і 37 Закону України «Про захист економічної конкуренції», пунктами 3 і 11 Положення про територіальне відділення Антимонопольного комітету України, затвердженого розпорядженням Антимонопольного комітету України від 23.02.2001 № 32-р та зареєстрованого у Міністерстві юстиції України 30.03.2001 № 291/5482, пунктом 2 розділу II, пунктом 9 розділу VI та пунктом 1 розділу VII Порядку розгляду Антимонопольним комітетом України та його територіальними відділеннями заяв і справ про порушення законодавства про захист економічної конкуренції, затвердженого розпорядженням Антимонопольного комітету України від 19.04.1994 № 5, зареєстрованим у Міністерстві юстиції України 06.05.1994 за № 90/299 (у редакції розпорядження Антимонопольного комітету України від 29.06.1998 № 169-р) (зі змінами), адміністративна колегія Східного міжобласного територіального відділення Антимонопольного комітету України

ПОСТАНОВИЛА:

1. Розпочати розгляд справи у зв'язку з наявністю в діях товариства з обмеженою відповідальністю «КЛЮЧІ ЗДОРОВ'Я» (ідентифікаційний код юридичної особи *Інформація, доступ до якої обмежено*) ознак порушення законодавства про захист від недобросовісної конкуренції, передбаченого статтею 15¹ Закону України «Про захист від недобросовісної конкуренції», у вигляді поширення інформації, що вводить в оману, шляхом повідомлення невизначеному колу осіб на упаковці дієтичної добавки сироп «Пертусин Фарм» неповних

та/або неточних, та/або неправдивих відомостей про властивості цієї дієтичної добавки, що може вплинути на наміри споживачів придбати цю дієтичну добавку.

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

Голова колегії

Юрій ГЛАДИК