



АНТИМОНОПОЛЬНИЙ КОМІТЕТ УКРАЇНИ

РІШЕННЯ

11 грудня 2025 р.

Київ

№ 967-р

Про порушення законодавства
про захист від недобросовісної конкуренції
та накладення штрафу

За результатами розгляду справи № 127-26.4/104-25 дії товариства з обмеженою відповідальністю «БУСТ ФАРМА» визнані порушенням, передбаченим 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 «ІНФЛЕНЗИМ» та на вебсайті за посиланням <https://tabletki.ua> неправдивих відомостей: «сприяє усуненню симптомів запалення»; «сприяє прискоренню загоєння тканин»; «сприяння нормалізації стану шлунково-кишкового тракту та травлення, покращення властивостей крові, стану судин, кровообігу, зменшення набряку, ексудату та запалення тканин»; «сприяє відновленню тканин при запаленні, пошкодженні та при всіх видах травм»; «сприяє покращенню проникнення протизапальних та антимікробних засобів до пошкоджених тканин», що може вплинути на наміри споживачів придбати цю дієтичну добавку.

На порушника накладено штраф у розмірі 1 400 000 грн.

Антимонопольний комітет України (далі – Комітет), розглянувши матеріали справи № 127-26.4/104-25 про порушення товариством з обмеженою відповідальністю «БУСТ ФАРМА» (ідентифікаційний код юридичної особи *«інформація, доступ до якої обмежено»*) законодавства про захист від недобросовісної конкуренції та подання Управління розслідувань недобросовісної конкуренції від 28.11.2025 № 127-26.4/104-25/503-спр/кі з попередніми висновками у справі № 127-26.4/104-25,

ВСТАНОВИВ:

1. ПРЕДМЕТ СПРАВИ

- (1) Вчинення товариством з обмеженою відповідальністю «БУСТ ФАРМА» (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.

2. ВІДПОВІДАЧ

- (2) Відповідачем є товариство з обмеженою відповідальністю «БУСТ ФАРМА» (далі – ТОВ «БУСТ ФАРМА», Товариство) (ідентифікаційний код юридичної особи *«інформація, доступ до якої обмежено»*), яке відповідно до відомостей, що містяться в Єдиному державному реєстрі юридичних осіб, фізичних осіб-підприємців та громадських формувань (далі – ЄДР), зареєстровано *«інформація, доступ до якої обмежено»*.
- (3) Видами господарської діяльності ТОВ «БУСТ ФАРМА» згідно з класифікацією видів

[illegible]

- (4) Отже, ТОВ «БУСТ ФАРМА» є суб'єктом господарювання в розумінні статті 1 Закону України «Про захист економічної конкуренції».

3. ПРОЦЕСУАЛЬНІ ДІЇ

- (5) Комітет на виконання доручення Голови Комітету від 22.02.2024 № 13-01/216 здійснював заходи контролю на предмет наявності або відсутності ознак порушення законодавства про захист від недобросовісної конкуренції у вигляді поширення інформації, що вводить в оману, у діях суб'єктів господарювання – виробників та/або реалізаторів та/або імпортерів біологічно активних добавок (далі – Заходи контролю).
- (6) Розпорядженням державного уповноваженого Комітету від 15.08.2025 № 04/152-р (далі – Розпорядження № 04/152-р) розпочато розгляд справи № 127-26.4/104-25 за ознаками вчинення ТОВ «БУСТ ФАРМА» порушення, передбаченого статтею 15¹ Закону України «Про захист від недобросовісної конкуренції», у вигляді поширення інформації, що вводить в оману (далі – Справа).
- (7) Листом державного уповноваженого Комітету від 15.08.2025 № 127-26.4/04-8753е ТОВ «БУСТ ФАРМА» надіслано копію Розпорядження № 04/152-р, яке отримало Товариство 26.08.2025, що підтверджується рекомендованим повідомленням про вручення поштового відправлення (трекінг-номер 0601182779168).
- (8) До матеріалів Справи долучені оригінали / належним чином засвідчені копії документів, що містяться в матеріалах Заходів контролю, зокрема:

доручення Голови Комітету від 22.02.2024 № 13-01/216;

акт фіксації від 30.04.2025 № 30/04-1, який склали працівники Комітету, у якому зафіксовано поширення в мережі Інтернет інформації про дієтичну добавку під позначенням «ІНФЛЕНЗИМ» та пропонування її до продажу;

вимога державного уповноваженого Комітету від 16.05.2025 № 127-26.4/04-5509е
про надання інформації до ТОВ «БУСТ ФАРМА»;

відповідь ТОВ «БУСТ ФАРМА» на вимогу державного уповноваженого Комітету від 16.05.2025 № 127-26.4/04-5509е (лист від 16.06.2025 № 153/2025 (вх. Комітету № 8-04/1142-кі від 18.06.2025));

вимога державного уповноваженого Комітету від 03.07.2025 № 127-26.4/04-7250е про надання інформації до Міністерства охорони здоров'я України (далі – МОЗ);

відповідь МОЗ на вимогу державного уповноваженого Комітету від 03.07.2025 № 127-26.4/04-7250е (лист від 17.07.2025 № 26-04/22860/2-25 (вх. Комітету № 6-04/10619 від 17.07.2025));

вимога державного уповноваженого Комітету від 08.07.2025 № 127-26.4/04-7428е про надання інформації до Державного підприємства «Державний експертний центр Міністерства охорони здоров'я України» (далі – ДП «ДЕЦ МОЗ України»);

відповідь ДП «ДЕЦ МОЗ України» на вимогу державного уповноваженого Комітету від 08.07.2025 № 127-26.4/04-7428е (лист від 17.07.2025 № 1867/12.1-25 (вх. Комітету № 8-04/10629 від 17.07.2025)).

- (9) ТОВ «БУСТ ФАРМА» надіслало вимогу державного уповноваженого Комітету від 25.08.2025 № 127-26.4/03-9091е про надання інформації, на яку надано відповідь листом від 12.09.2025 № 227/2025 (вх. Комітету № 8-03/13295 від 15.09.2025).
- (10) Товариству з обмеженою відповідальністю «БАДМ» (далі – ТОВ «БАДМ») надіслано вимогу державного уповноваженого Комітету від 25.08.2025 № 127-26.4/03-9099е про надання інформації.
- (11) ТОВ «БАДМ» надіслало до Комітету клопотання від 23.09.2025 № 266/25/0043/002-Вих-Р (вх. Комітету № 8-03/13731 від 24.09.2025) про продовження строку надання відповіді на вимогу державного уповноваженого Комітету від 25.08.2025 № 127-26.4/03-9099е, про результати розгляду якого Комітет повідомив ТОВ «БАДМ» листом державного уповноваженого Комітету від 25.09.2025 № 127-26.4/04-10226е.
- (12) ТОВ «БАДМ» надало інформацію на вимогу державного уповноваженого Комітету від 25.08.2025 № 127-26.4/03-9099е листом від 10.10.2025 № 283/25/0008/002-Вих-Р (вх. Комітету № 8-03/14613 від 13.10.2025).
- (13) Фірмі «Волиньфарм» у формі товариства з обмеженою відповідальністю (далі – Фірма «Волиньфарм») надіслано вимогу державного уповноваженого Комітету від 26.08.2025 № 127-26.4/03-9118е про надання інформації, на яку надано відповідь листом від 16.09.2025 № 381 (вх. Комітету № 8-03/1681-кі від 19.09.2025), уточнену листом б/д б/н (вх. Комітету № 8-03/15119 від 21.10.2025).
- (14) Приватному підприємству «Конекс» (далі – ПП «КОНЕКС») надіслано вимогу державного уповноваженого Комітету від 26.08.2025 № 127-26.4/03-9124е про надання інформації, відповідь на яку надано листом від 12.09.2025 № 02-981 (вх. Комітету № 8-03/13267 від 15.09.2025).
- (15) Товариству з обмеженою відповідальністю «Аптека госпітальних препаратів» (далі – ТОВ «Аптека госпітальних препаратів») надіслано вимогу державного уповноваженого Комітету від 26.08.2025 № 127-26.4/03-9125е про надання інформації, відповідь на яку надано листом від 26.09.2025 № 78/2025 (вх. Комітету № 8-03/1729-кі від 29.09.2025).
- (16) Спільному українсько-естонському підприємству у формі товариства з обмеженою відповідальністю «Оптіма-Фарм, ЛТД» (далі – СУЕП «Оптіма-Фарм, ЛТД») надіслано вимогу державного уповноваженого Комітету від 26.08.2025 № 127-26.4/03-9127е, на яку надано відповідь листом від 03.09.2025 № 03/09 (вх. Комітету № 8-03/13172 від 11.09.2025).

- (17) Дорученням Голови Комітету від 06.10.2025 № 13-01/844 міжобласні територіальні відділення Комітету уповноважено на проведення опитування споживачів із метою отримання додаткових доказів для встановлення фактичних обставин Справи (далі – Доручення).
- (18) Східне міжобласне територіальне відділення Комітету листом від 16.10.2025 № 70-02/6267е (вх. Комітету № 70-01/5265 від 16.10.2025), з урахуванням уточнення, наданого листом від 31.10.2025 № 70-02/6634е (вх. Комітету № 70-01/5547 від 31.10.2025), надало звіт про результати проведеного опитування споживачів.
- (19) Південно-західне міжобласне територіальне відділення Комітету листом від 20.10.2025 № 72-02/4604е (вх. Комітету № 72-01/5311 від 20.10.2025) надало звіт про результати проведеного опитування споживачів.
- (20) Південне міжобласне територіальне відділення Комітету листом від 17.10.2025 № 65-02/5200е (вх. Комітету № 65-01/5296 від 17.10.2025) надало звіт про результати проведеного опитування споживачів.
- (21) Західне міжобласне територіальне відділення Комітету листом від 17.10.2025 № 63-02/8595е (вх. Комітету № 63-01/5279 від 17.10.2025) надало звіт про результати опитування споживачів.
- (22) Південно-східне міжобласне територіальне відділення Комітету листом від 17.10.2025 № 54-02/4540е (вх. Комітету № 54-01/5285 від 17.10.2025) надало звіт про результати проведеного опитування споживачів.
- (23) Північне міжобласне територіальне відділення Комітету листом від 20.10.2025 № 60-02/9020е (вх. Комітету № 60-01/5334 від 20.10.2025) надало звіт про результати проведеного опитування споживачів.
- (24) За результатами проведеного опитування споживачів складено підсумковий звіт від 31.10.2025 № 2.
- (25) Товариству з обмеженою відповідальністю «МТПК» (далі – ТОВ «МТПК») (ідентифікаційний код юридичної особи *«інформація, доступ до якої обмежено»*) надіслано вимогу державного уповноваженого Комітету від 09.10.2025 № 127-26.4/04-11007е про надання інформації, відповідь на яку надано листом від 21.10.2025 № 2025-10-21/1 (вх. Комітету № 8-04/15248 від 23.10.2025).
- (26) До Державної податкової служби України надіслано вимогу державного уповноваженого Комітету від 27.10.2025 № 127-26.4/04-11655е про надання інформації, відповідь на яку надано листом від 30.10.2025 № 16718/5/99-00-04-03-01-05 (вх. Комітету № 7-04/15640 від 03.11.2025).
- (27) ТОВ «БУСТ ФАРМА» надіслано вимогу державного уповноваженого Комітету від 29.10.2025 № 127-26.4/04-11721е про надання інформації, на яку надано відповідь листом від 14.11.2025 № 341/2025 (вх. Комітету № 8-04/2143-кі від 17.11.2025).
- (28) Актом фіксації від 21.11.2025 № 01-21/11, який склали працівники Комітету, зафіксовано інформацію, що поширюється про дієтичну добавку під позначенням «ІНФЛЕНЗИМ» на вебсайті www.tabletki.ua, та зовнішній вигляд упаковки такої дієтичної добавки.
- (29) Актом фіксації від 24.11.2025 № 01-24/11, який склали працівники Комітету, зафіксовано продаж дієтичної добавки «ІНФЛЕНЗИМ» у маркуванні упаковки з поширенням на ній інформації про її властивості на таких сайтах: мережа аптек D.S., Аптека Доброго Дня, Гала Аптека, онлайн-аптека eTabletka, а також на вебсайтах за посиланнями <https://mypharmacy.com.ua/>, <https://liki24.com/uk>, www.osteoporoz.com.ua.
- (30) За результатами збирання та аналізу доказів у Справі складено подання з попередніми

висновками від 28.11.2025 № 127-26.4/104-25/503-спр/кі (далі – Подання з попередніми висновками).

- (31) Листом Комітету від 28.11.2025 № 127-26.4/04-12757е Товариству надіслано копію витягу з Подання з попередніми висновками, яке відповідно до рекомендованого повідомлення про вручення поштового відправлення (трекінг-номер R067047610068) Товариство отримало 03.12.2025.
- (32) Товариство подало до Комітету лист від 05.12.2025 № 369/2025 (вх. Комітету № 8-04/17203 від 05.12.2025), у якому, крім клопотання про ознайомлення з матеріалами Справи, виклоло свої пояснення з приводу отриманого Подання з попередніми висновками.
- (33) Про результати розгляду клопотання про ознайомлення з матеріалами Справи Комітет повідомив Товариство листом від 08.12.2025 № 127-26.4/04-13071е, який надіслано на електронну адресу Товариства 08.12.2025.
- (34) Листом від 04.12.2025 № 127-26.4/03-12942е Комітет повідомив Товариство про дату, час і місце розгляду Справи, який надіслано засобами поштового зв'язку й на електронну адресу Товариства 04.12.2025.
- (35) Представник Товариства 09.12.2025 ознайомився з матеріалами Справи, про що складено протокол ознайомлення з матеріалами Справи б/н від 09.12.2025.
- (36) Листом від 10.12.2025 № 374/2025 (вх. Комітету № 8-04/17408 від 10.12.2025) Товариство надало доповнення до листа від 05.12.2025 № 369/2025 (вх. Комітету № 8-04/17203 від 05.12.2025).

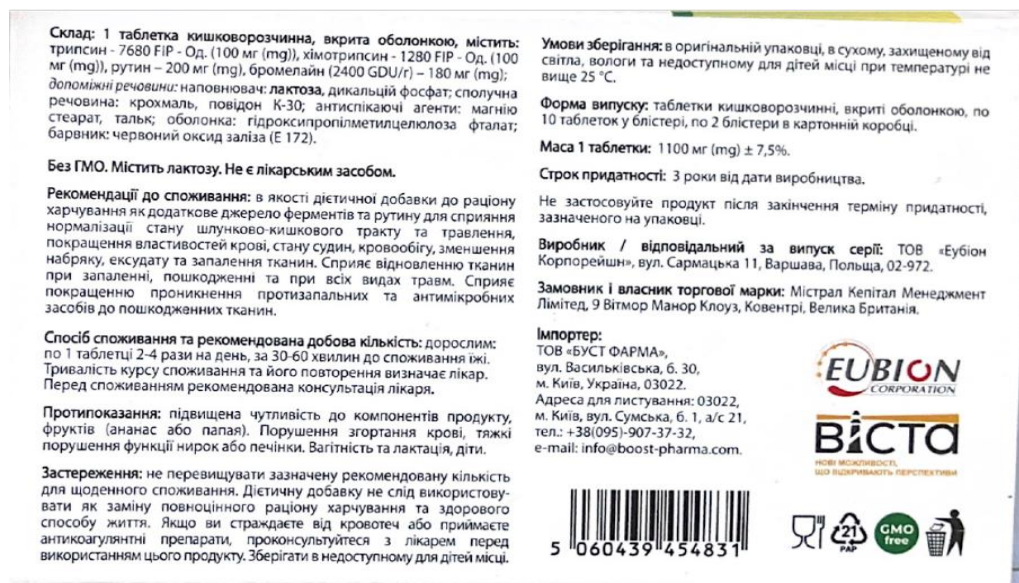
4. ОБСТАВИНИ СПРАВИ

4.1. Обставини, які повідомило ТОВ «БУСТ ФАРМА»

- (37) ТОВ «БУСТ ФАРМА» є імпортером в Україну дієтичної добавки «ІНФЛЕНЗИМ» (далі – Дієтична добавка) на підставі договору поставки *«інформація, доступ до якої обмежено»*, укладеного між ТОВ «БУСТ ФАРМА» та *«інформація, доступ до якої обмежено»* (далі – Замовник, *«інформація, доступ до якої обмежено»*) (далі – Договір поставки).
- (38) *«Інформація, доступ до якої обмежено»* на виконання умов Договору поставки між Товариством і Замовником були підписані специфікації *«інформація, доступ до якої обмежено»*, за якими *«інформація, доступ до якої обмежено»* в Україну був здійснений імпорт Дієтичної добавки в упаковці та з листком-вкладишем, що містили інформацію про властивості Дієтичної добавки, а саме: *«сприяє усуненню симптомів запалення»* (далі – Властивість 1); *«сприяє прискоренню загоєння тканин»* (далі – Властивість 2); *«сприяння нормалізації стану шлунково-кишкового тракту та травлення, покращення властивостей крові, стану судин, кровообігу, зменшення набряку, ексудату та запалення тканин»* (далі – Властивість 3); *«сприяє відновленню тканин при запаленні, пошкодженні та при всіх видах травм»* (далі – Властивість 4); *«сприяє покращенню проникнення протизапальних та антимікробних засобів до пошкоджених тканин»* (далі – Властивість 5) (далі разом – Властивості 1–5) (див. фотокопії 1, 2).



Фотокопія 1



Фотокопія 2

- (39) За наявною в ТОВ «БУСТ ФАРМА» інформацією, виробництво Дієтичної добавки здійснює «інформація, доступ до якої обмежено» (далі – Виробник) із «інформація, доступ до якої обмежено», що підтверджується інформацією, викладеною в «інформація, доступ до якої обмежено».
- (40) Крім «інформація, доступ до якої обмежено», виробництво Дієтичної добавки здійснює Виробник також на підставі «інформація, доступ до якої обмежено».
- (41) У листі від 16.06.2025 № 153/2025 (вх. Комітету № 8-04/1142-кі від 18.06.2025) Товариство повідомило, що «інформація, доступ до якої обмежено».
- (42) Зокрема, ТОВ «БУСТ ФАРМА» вважає, що Властивості 1–5 Дієтичної добавки підтверджуються такими «інформація, доступ до якої обмежено» (див. табл. 1):

Таблиця 1

№ п/п	Властивості	«Інформація, доступ до якої обмежено»
-------	-------------	---------------------------------------

1	Сприяє усуненню симптомів запалення (Властивість 1)	«інформація, доступ до якої обмежено» (далі – Публікація 1)
2	Сприяє прискоренню загоєння тканин (Властивість 2)	«Інформація, доступ до якої обмежено» (далі – Публікація 2)
3	Сприяє нормалізації стану шлунково-кишкового тракту та травлення, покращенню властивостей крові, стану судин, кровообігу, зменшенню набряку, ексудату та запаленню тканин (Властивість 3)	«Інформація, доступ до якої обмежено» (далі – Публікація 3)

- (43) У листі від 16.06.2025 № 153/2025 (вх. Комітету № 8-04/1142-кі від 18.06.2025) Товариство також повідомило, що «інформація, доступ до якої обмежено».
- (44) Товариство зазначає, що «інформація, доступ до якої обмежено» підтверджують, що «інформація, доступ до якої обмежено».
- (45) Водночас у листі від 16.06.2025 № 153/2025 (вх. Комітету № 8-04/1142-кі від 18.06.2025) зазначено, що «інформація, доступ до якої обмежено».
- (46) Щодо правового захисту розміщених на упаковці Дієтичної добавки позначень Товариство повідомило, що ТОВ «БУСТ ФАРМА» використовує такі елементи: «інформація, доступ до якої обмежено».
- (47) За наявною в Товариства інформацією, «інформація, доступ до якої обмежено».
- (48) У листі від 16.06.2025 № 153/2025 (вх. Комітету № 8-04/1142-кі від 18.06.2025) Товариство вказало, що ТОВ «БУСТ ФАРМА» «інформація, доступ до якої обмежено».
- (49) Щодо місць поширення інформації про Властивості 1–5 Дієтичної добавки Товариство зазначило, що «інформація, доступ до якої обмежено».

Результат – ізцеління Рубіжівської ангіотензостатичної та ангіотропекторної властивості. Сприяє зменшенню наслідків пошкодження тканин відлітними радіаціями, покращенню тискового ділянки і діяльності деяких ендокринних залоз, зокрема надниркових залоз. Сприяє зменшенню стієс судин і зменшенню ризику розвитку серцево-судинної системи; сприяє створенню умов для поліпшення кровообігу, попередження атеросклерозу, стимулює функції ліфвогенного сектору судинної системи. Сприяє зменшенню загальної ваги тіла, зменшенню апетиту на ранній стадії запального процесу, підвищенню стійкості організму до інфекції.

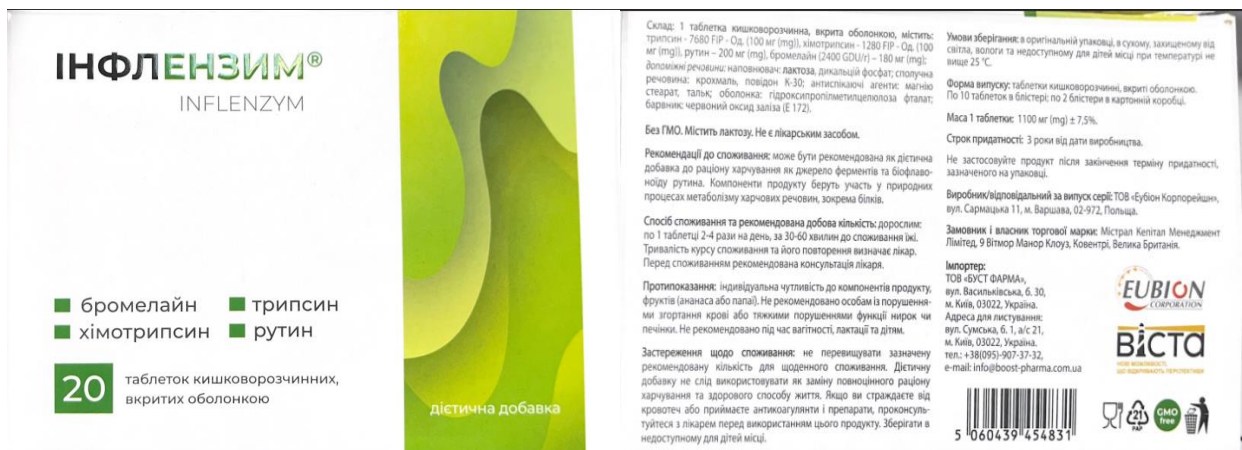
Імпортер: ТОВ «БІСТ ФАРМА», вулиця Васильківська, б. 30, місто Київ, Україна, 03022.
Адреса для листування: вулиця Сумська, б. 1, а/с 21, місто Київ, 03022, тел.: +38(095)-907-37-32,
info@boost-pharma.com.ua.

Таблица 2

[illegible]

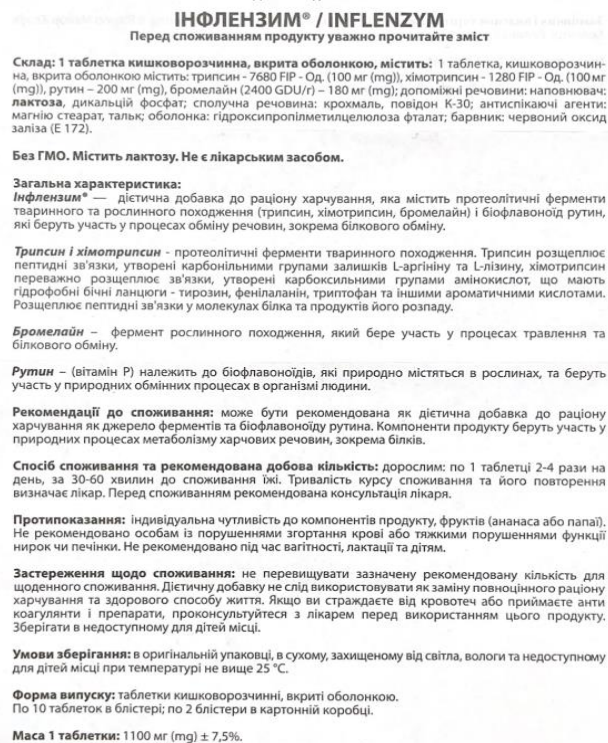
<i>«інформація, доступ до якої обмежено»</i>	<i>«інформація, доступ до якої обмежено»</i>
<i>«інформація, доступ до якої обмежено»</i>	<i>«інформація, доступ до якої обмежено»</i>
<i>«інформація, доступ до якої обмежено»</i>	<i>«інформація, доступ до якої обмежено»</i>
<i>«інформація, доступ до якої обмежено»</i>	<i>«інформація, доступ до якої обмежено»</i>
<i>«інформація, доступ до якої обмежено»</i>	<i>«інформація, доступ до якої обмежено»</i>
<i>«інформація, доступ до якої обмежено»</i>	<i>«інформація, доступ до якої обмежено»</i>
<i>«інформація, доступ до якої обмежено»</i>	<i>«інформація, доступ до якої обмежено»</i>
<i>«інформація, доступ до якої обмежено»</i>	<i>«інформація, доступ до якої обмежено»</i>
<i>«інформація, доступ до якої обмежено»</i>	<i>«інформація, доступ до якої обмежено»</i>
<i>«інформація, доступ до якої обмежено»</i>	<i>«інформація, доступ до якої обмежено»</i>
<i>«інформація, доступ до якої обмежено»</i>	<i>«інформація, доступ до якої обмежено»</i>
<i>«інформація, доступ до якої обмежено»</i>	<i>«інформація, доступ до якої обмежено»</i>
<i>«інформація, доступ до якої обмежено»</i>	<i>«інформація, доступ до якої обмежено»</i>

- (52) ТОВ «БУСТ ФАРМА» повідомило, що за період з *«інформація, доступ до якої обмежено»* до *«інформація, доступ до якої обмежено»* Товариство реалізувало Дієтичну добавку в упаковці із зазначенням на ній інформації про Властивості 1–5 обсягом *«інформація, доступ до якої обмежено»* на загальну суму *«інформація, доступ до якої обмежено»*, що підтверджується, зокрема, *«інформація, доступ до якої обмежено»*.
- (53) *«Інформація, доступ до якої обмежено»*.
- (54) У листі від 12.09.2025 № 227/2025 (вх. Комітету № 8-03/13295 від 15.09.2025) Товариство повідомило, що згідно з наданою Товариству *«інформація, доступ до якої обмежено»* інформацією *«інформація, доступ до якої обмежено»*.
- (55) *«Інформація, доступ до якої обмежено»* замовила виробництво нової партії Дієтичної добавки в пакуванні та з листком-вкладишем зі зміненим маркуванням (див. фотокопії 4–6).



Фотокопія 4

Фотокопія 5



Фотокопія 6

- (56) ТОВ «БУСТ ФАРМА» поширило інформацію про «інформація, доступ до якої обмежено через «інформація, доступ до якої обмежено» шляхом «інформація, доступ до якої обмежено».
- (57) Також у листі від 14.11.2025 № 341/2025 (вх. Комітету № 8-04/2143-кі від 17.11.2025) ТОВ «БУСТ ФАРМА» повідомило, що «інформація, доступ до якої обмежено» між «інформація, доступ до якої обмежено» та ТОВ «БУСТ ФАРМА» підписано «інформація, доступ до якої обмежено», серед іншого, Дієтичної добавки в новому маркуванні упаковки кількістю «інформація, доступ до якої обмежено». Поставка та розмитнення вказаної партії продукції (Дієтичної добавки серії «інформація, доступ до якої обмежено») відбулися «інформація, доступ до якої обмежено». Дієтичну добавку «інформація, доступ до якої обмежено» реалізувало Товариство в упаковці з новим маркуванням, що підтверджується, зокрема, «інформація, доступ до якої обмежено».
- (58) ТОВ «БУСТ ФАРМА» наголосило, що листом «інформація, доступ до якої обмежено» звернулося до всіх суб'єктів господарювання, яким «інформація, доступ до якої

обмежено», з проханням «інформація, доступ до якої обмежено». У разі «інформація, доступ до якої обмежено» ТОВ «БУСТ ФАРМА» звернулося з проханням «інформація, доступ до якої обмежено».

- (59) Також ТОВ «БУСТ ФАРМА» повідомило, що в разі якщо «інформація, доступ до якої обмежено», ТОВ «БУСТ ФАРМА» негайно «інформація, доступ до якої обмежено»

4.2. Обставини, які повідомило СУЕП «Оптіма-Фарм, ЛТД»

- (60) Поставка Дієтичної добавки здійснюється від ТОВ «БУСТ ФАРМА» до СУЕП «Оптіма-Фарм, ЛТД» на підставі договору поставки від 01.07.2021 № 2321171 в редакції додаткових угод від 01.07.2021 № 1, від 20.01.2022 № 2, від 06.04.2022 № 3, від 01.10.2022 № 4, від 21.06.2024 № 5.
- (61) На виконання умов договору поставки від 01.07.2021 № 2321171 ТОВ «БУСТ ФАРМА» здійснювало поставку СУЕП «Оптіма-Фарм, ЛТД» Дієтичної добавки з 08.11.2024 по 29.08.2025, що підтверджується, зокрема, видатковими накладними від 08.11.2024 № БФ000012969 (перша поставка) та від 29.08.2025 № БФ000009988 (остання поставка).
- (62) Всього за період з 08.11.2024 по 29.08.2025 ТОВ «БУСТ ФАРМА» поставило СУЕП «Оптіма-Фарм, ЛТД» 1 700 шт. упаковок Дієтичної добавки на загальну суму 520 165,00 грн.
- (63) СУЕП «Оптіма-Фарм, ЛТД» реалізовує Дієтичну добавку виключно суб'єктам господарювання.
- (64) На дату надання відповіді на вимогу державного уповноваженого Комітету від 26.08.2025 № 127-26.4/03-9127є листом від 03.09.2025 № 03/09 (вх. Комітету № 8-03/13172 від 11.09.2025) СУЕП «Оптіма-Фарм, ЛТД» здійснює реалізацію Дієтичної добавки.
- (65) СУЕП «Оптіма-Фарм, ЛТД» не здійснювало повернення чи відкликання Дієтичної добавки.
- (66) СУЕП «Оптіма-Фарм, ЛТД» не відстежує інформації / зміни інформації на пакуванні продукції, тому інформація, надана Комітету, підготована за критеріями найменування продукту та виробника продукту.

4.3. Обставини, які повідомило ТОВ «БадМ»

- (67) Як зазначено в листі від 10.10.2025 № 283/25/0008/002-Вих-Р (вх. Комітету № 8-03/14613 від 13.10.2025), поставка «інформація, доступ до якої обмежено» Дієтичної добавки до ТОВ «БадМ» здійснювалася з «інформація, доступ до якої обмежено» по «інформація, доступ до якої обмежено» на підставі договору поставки від «інформація, доступ до якої обмежено» № «інформація, доступ до якої обмежено» з додатками, у редакції «інформація, доступ до якої обмежено», що підтверджується, зокрема, «інформація, доступ до якої обмежено».
- (68) За період з «інформація, доступ до якої обмежено» по «інформація, доступ до якої обмежено» поставило ТОВ «БадМ» «інформація, доступ до якої обмежено» упаковок Дієтичної добавки на загальну суму «інформація, доступ до якої обмежено».
- (69) ТОВ «БадМ» здійснює «інформація, доступ до якої обмежено» Дієтичної добавки іншим суб'єктам господарювання, але не здійснює «інформація, доступ до якої обмежено».
- (70) ТОВ «БадМ» не повертало «інформація, доступ до якої обмежено» Дієтичну добавку й «інформація, доступ до якої обмежено» не відкликала Дієтичну добавку в ТОВ «БадМ».

- (71) Станом на дату надання інформації листом від 10.10.2025 № 283/25/0008/002-Вих-Р (вх. Комітету № 8-03/14613 від 13.10.2025) ТОВ «БаДМ» не «інформація, доступ до якої обмежено» та «інформація, доступ до якої обмежено» Дієтичної добавки.

4.4. Обставини, які повідомило ТОВ «Аптека госпітальних препаратів»

- (72) Як зазначено в листі від 26.09.2025 № 78/2025 (вх. Комітету № 8-03/1729-кі від 29.09.2025), поставка «інформація, доступ до якої обмежено» від «інформація, доступ до якої обмежено» до ТОВ «Аптека госпітальних препаратів» здійснюється відповідно до договору поставки від «інформація, доступ до якої обмежено» в редакції «інформація, доступ до якої обмежено».
- (73) На виконання умов договору поставки від «інформація, доступ до якої обмежено» поставка «інформація, доступ до якої обмежено» здійснювалася від «інформація, доступ до якої обмежено» до ТОВ «Аптека госпітальних препаратів» з «інформація, доступ до якої обмежено» до «інформація, доступ до якої обмежено», що підтверджується, зокрема, «інформація, доступ до якої обмежено».
- (74) Всього за період «інформація, доступ до якої обмежено» поставило ТОВ «Аптека госпітальних препаратів» «інформація, доступ до якої обмежено» Дієтичної добавки на загальну суму «інформація, доступ до якої обмежено».
- (75) ТОВ «Аптека госпітальних препаратів» не здійснює «інформація, доступ до якої обмежено», але здійснює «інформація, доступ до якої обмежено» з «інформація, доступ до якої обмежено» до «інформація, доступ до якої обмежено», на підтвердження чого Комітету були надані «інформація, доступ до якої обмежено».
- (76) Водночас, за наявною в ТОВ «Аптека госпітальних препаратів» інформацією, «інформація, доступ до якої обмежено».
- (77) Між ТОВ «Аптека госпітальних препаратів» та «інформація, доступ до якої обмежено» укладено договір «інформація, доступ до якої обмежено» про «інформація, доступ до якої обмежено» та «інформація, доступ до якої обмежено» укладено договір «інформація, доступ до якої обмежено» про «інформація, доступ до якої обмежено», згідно з якими ТОВ «Аптека госпітальних препаратів» надає «інформація, доступ до якої обмежено» послуги з «інформація, доступ до якої обмежено» про ТОВ «Аптека госпітальних препаратів» у рубриці «інформація, доступ до якої обмежено» на «інформація, доступ до якої обмежено» щодо «інформація, доступ до якої обмежено».

4.5. Обставини, які повідомила Фірма «Волиньфарм»

- (78) Як зазначено в листі від 16.09.2025 № 381 (вх. Комітету № 8-03/1681-кі від 19.09.2025), поставка Дієтичної добавки від «інформація, доступ до якої обмежено» до Фірми «Волиньфарм» здійснюється відповідно до договору поставки від «інформація, доступ до якої обмежено» в редакції «інформація, доступ до якої обмежено».
- (79) На виконання умов договору поставки від «інформація, доступ до якої обмежено» поставка «інформація, доступ до якої обмежено» здійснювалася від «інформація, доступ до якої обмежено» до Фірми «Волиньфарм» з «інформація, доступ до якої обмежено» до «інформація, доступ до якої обмежено», що підтверджується, зокрема, «інформація, доступ до якої обмежено».
- (80) Всього за період «інформація, доступ до якої обмежено» поставило Фірмі «Волиньфарм» «інформація, доступ до якої обмежено» на загальну суму «інформація, доступ до якої обмежено».
- (81) Фірма «Волиньфарм» здійснює «інформація, доступ до якої обмежено» та за допомогою «інформація, доступ до якої обмежено», на підтвердження чого Комітету були надані «інформація, доступ до якої обмежено».

- (82) Фірма «Волиньфарм» та/або «інформація, доступ до якої обмежено» не «інформація, доступ до якої обмежено» та/або «інформація, доступ до якої обмежено».
- (83) Станом на дату надання інформації Комітету листом від 16.09.2025 № 381 (вх. Комітету № 8-03/1681-кі від 19.09.2025) Фірма «Волиньфарм» здійснює «інформація, доступ до якої обмежено».

4.6. Обставини, які повідомило ПП «КОНЕКС»

- (84) Як зазначено в листі від 12.09.2025 № 02-981 (вх. Комітету № 8-03/13267 від 15.09.2025), поставка «інформація, доступ до якої обмежено» від «інформація, доступ до якої обмежено» до ПП «КОНЕКС» здійснюється на виконання умов договору поставки від «інформація, доступ до якої обмежено» в редакції «інформація, доступ до якої обмежено».
- (85) Поставка «інформація, доступ до якої обмежено» від «інформація, доступ до якої обмежено» до ПП «КОНЕКС» на виконання умов договору поставки від «інформація, доступ до якої обмежено» здійснювалася з «інформація, доступ до якої обмежено» до «інформація, доступ до якої обмежено», на підтвердження чого Комітету надані, зокрема, «інформація, доступ до якої обмежено».
- (86) Обсяг поставки «інформація, доступ до якої обмежено» з «інформація, доступ до якої обмежено» до «інформація, доступ до якої обмежено» становив «інформація, доступ до якої обмежено» на загальну суму «інформація, доступ до якої обмежено».
- (87) ПП «КОНЕКС» здійснює «інформація, доступ до якої обмежено» як «інформація, доступ до якої обмежено», так і «інформація, доступ до якої обмежено» через «інформація, доступ до якої обмежено», на підтвердження чого надані, зокрема, «інформація, доступ до якої обмежено».

4.7. Обставини, які повідомило ТОВ «МТПК»

- (88) У листі від 21.10.2025 № 2025-10-21/1 (вх. Комітету № 8-04/15248 від 23.10.2025) ТОВ «МТПК» повідомило Комітет, що ТОВ «МТПК» не здійснює реалізації будь-яких товарів. Основним видом діяльності ТОВ «МТПК» за кодом КВЕД 62.02 є консультування з питань інформатизації.
- (89) ТОВ «МТПК» є власником інтернет-домену верхнього рівня «а» з використанням торговельної марки «tabletki» (за посиланням <https://tabletki.ua>). ТОВ «МТПК» надає право користування Вебсайтом на підставі ліцензійного договору ліцензіатам – третім особам (компаніям-партнерам), які, у свою чергу, надають послуги доступу до онлайн-платформи аптечним мережам.
- (90) Ліцензіати використовують Вебсайт у комерційних цілях: надають замовникам послуги з використання Вебсайту для інформування споживачів про наявні в них товари (у випадку з ТОВ «БУСТ ФАРМА» – послуги з розміщення картки товару (інструкція та фото), зокрема лікарські засоби, та актуальні ціни на них, а також надають можливість споживачам бронювати (резервувати) товари в аптечних закладах із метою наступного викупу та отримання безпосередньо у приміщенні відповідного аптечного закладу.
- (91) Якщо аптечна мережа має відповідний товар, вона підтверджує картку товару та/або надає необхідну інформацію для наповнення інфо-блоку. Під час запиту користувача в інфо-блоках відбувається пошук абсолютних збігів інформаційного запиту користувача та наявної на Вебсайті інформації про відповідні товари. Якщо інформація не відповідає запиту користувача, інфо-блок не відображається.
- (92) ТОВ «МТПК» не є особою, яка поширювала / поширює інформацію про Дієтичну добавку на Вебсайті.

- (93) Згідно з інформацією, отриманою від ліцензіата, між ТОВ «ФАРМА СТУДІО» та ТОВ «БУСТ ФАРМА» укладено: (1) договір від 01.02.2024 № ДГ-0063 про надання рекламних та/або інших послуг у мережі Інтернет (строк якого завершився 31.12.2024), до якого був підписаний додаток № 14 від 21.11.2024 на заведення картки товару Дієтична добавка таблетки (2*10); (2) договір від 01.01.2025 № ДГ-0027 про надання послуг, чинний до 31.12.2025.
- (94) Згідно з умовами чинного станом на 21.10.2025 договору від 01.01.2025 № ДГ-0027 відповідальність за інформацію про Дієтичну добавку несе одноособово ТОВ «БУСТ ФАРМА».
- (95) Третього вересня 2025 року ТОВ «ФАРМА СТУДІО» отримало запит від ТОВ «БУСТ ФАРМА» щодо внесення змін до картки Дієтичної добавки, тому за посиланням¹ на Вебсайті розміщено оновлену версію картки товару (Дієтичної добавки). Попередню версію картки товару видалено й з технічних причин її відновлення неможливе. Вказана інформація повідомлена ТОВ «МТПК» листом ТОВ «ФАРМА СТУДІО» від 21.10.2025 № 251021/2.

4.8. Обставини, які повідомило МОЗ

- (96) З огляду на визначення Законом України «Про лікарські засоби» термінів «лікарський засіб» та активний фармацевтичний інгредієнт (лікарська речовина, діюча речовина, субстанція) наявність фармакологічної, імунологічної та/або метаболічної дії притаманна лікарським засобам, а не харчовим продуктам.
- (97) Термін «харчовий продукт» визначений у пункті 92 частини першої статті 1 Закону України «Про основні принципи та вимоги до безпечності та якості харчових продуктів».
- (98) З урахуванням положень статті 6 Закону України «Про лікарські засоби» та пункту 4 розділу I, пункту 1 розділу II Порядку проведення доклінічного вивчення лікарських засобів та експертизи матеріалів доклінічного вивчення лікарських засобів, затвердженого наказом МОЗ від 14.12.2009 № 944, зареєстрованого в Міністерстві юстиції України 19.01.2010 за № 53/17348 (зі змінами), з метою встановлення наявності / відсутності фармакологічної та/або імунологічної та/або метаболічної дії дієтичної добавки потрібно провести доклінічне дослідження.
- (99) Відповідно до статті 9 Закону України «Про лікарські засоби» лікарські засоби допускаються до застосування в Україні тільки після їх державної реєстрації, крім випадків, передбачених цим Законом.
- (100) Відповідно до відомостей з Державного реєстру лікарських засобів України (<http://www.drlz.com.ua/>) станом на 11.07.2025 в Україні не зареєстровано Дієтичну добавку як лікарський засіб.
- (101) У частині першій статті 1 Закону України «Про основні принципи та вимоги до безпечності та якості харчових продуктів» наведено терміни: пункт 85² – твердження про зниження ризику захворювання – твердження про користь для здоров'я, яке стверджує або вказує на те, що споживання певної категорії харчових продуктів, харчового продукту або складової харчового продукту значно знижує ризик розвитку певної хвороби; пункт 85³ – твердження про користь для здоров'я стверджує або вказує на те, що існує зв'язок між певною категорією харчових продуктів, харчовим продуктом або однією з його складових та станом здоров'я споживача.
- (102) Частиною четвертою статті 4 Закону України «Про інформацію для споживачів щодо харчових продуктів» зазначено, що інформація про харчові продукти не повинна приписувати будь-яким харчовим продуктам, крім природних мінеральних вод та

¹<https://tabletki.ua/uk/Инфлензим/1095903/>

харчових продуктів для спеціальних медичних цілей, властивостей, що сприяють запобіганню чи лікуванню захворювань, або посилається на такі властивості.

- (103) Пунктом 3.3 розділу III Гігієнічних вимог до дієтичних добавок, затверджених наказом МОЗ від 19.12.2013 № 1114 (далі – Гігієнічні вимоги), 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.
- (104) Наказом МОЗ від 15.05.2020 № 1145, зареєстрованим у Міністерстві юстиції України 04.08.2020 за № 745/35028, затверджено Вимоги до тверджень про поживну цінність харчових продуктів та тверджень про користь для здоров'я харчових продуктів (далі – Вимоги до тверджень), які містять, зокрема, вимоги до тверджень про зниження ризику захворювань та тверджень про користь для здоров'я.
- (105) Відповідно до пункту 1 розділу II Вимог до тверджень твердження про поживну цінність та твердження про користь для здоров'я можуть бути використані у маркуванні та (або) в інших супровідних документах та (або) рекламі, якщо вони відповідають цим Вимогам, містяться, відповідно, у додатку 1, додатках 2 і 3 до цих Вимог, а також відповідають умовам застосування та використання, що зазначені в цих додатках.
- (106) Твердження про Властивості 1–5 Дієтичної добавки відсутні в додатку 2 до Вимог до тверджень.
- (107) Пункт 4 розділу II до Вимог до тверджень визначає умови, за яких дозволяється використання тверджень про поживну цінність та тверджень про користь для здоров'я.
- (108) Також МОЗ зазначило, що в долучених до вимоги державного уповноваженого Комітету від 03.07.2025 № 127-26.4/04-7250є матеріалах (Публікації 1–3) відсутня інформація, яка характеризує категорію продукції, що досліджувалась. Відповідно неможливо визначити, чи стосуються наведені дослідження харчових продуктів чи лікарських засобів.
- (109) Натомість надано оглядові публікації щодо окремих інгредієнтів, їхнього механізму дії та клінічних досліджень у медичній практиці, які не встановлюють обґрунтованого зв'язку з вимогами законодавства у сфері обігу харчових продуктів.
- (110) До МОЗ не надходило листів, звернень чи запитів щодо реєстрації Дієтичної добавки як лікарського засобу.

4.9. Обставини, які повідомило ДП «ДЕЦ МОЗ України»

- (111) Згідно з відомостями Державного реєстру лікарських засобів України (за посиланням <http://www.drlz.com.ua>) станом на 16.07.2025 в Україні не зареєстровано лікарського засобу ІНФЛЕНЗИМ.
- (112) Разом із тим згідно з відомостями з Державного реєстру лікарських засобів України станом на 16.07.2025 в Україні зареєстровано такі готові лікарські засоби з різними комбінаціями діючих речовин трипсин, хімотрипсин, рутин, бромелаїн, папаїн, амілаза: ВОБЕНЗИМ, форма випуску: таблетки кишковорозчинні по 20 таблеток у блістері; по 2 або 10 блістерів у картонній коробці; по 800 таблеток у банках, одна таблетка кишковорозчинна містить: панкреатин – 300 Прот. од. (100 мг); папаїн – 90 FIP-Од. (18 мг); бромелаїн – 225 FIP-Од. (45 мг); триацилгліцеролліп аза – 34 FIP-Од. (10 мг); амілаза – 50 FIP-Од. (10 мг); трипсин – 360 FIP-Од. (12 мг); хімотрипсин – 300 FIP-Од. (0,75 мг); рутозид – 50 мг. Виробник – МУКОС Фарма ГмбХ і Ко. КГ, Німеччина / МУКОС Емульсіонсгез елльшафт мбХ, Німеччина, № реєстраційного посвідчення

UA/2842/01/01 від 04.09.2020, термін необмежений;

ВОБЕ-МУГОС Е, форма випуску: таблетки кишковорозчинні по 20 таблеток у блістері; по 1 або по 2, або по 5 блістерів у картонній коробці, одна таблетка кишковорозчинна містить трипсину 1740 F.I.P.-Од. (63,80 мг), хімотрипсину 12000 F.I.P.-Од. (30 мг), папаїну 270 F.I.P.-Од. (72,90 мг), № реєстраційного посвідчення UA/14480/01/01 від 30.07.2021, термін необмежений;

ФЛОГЕНЗИМ, форма випуску: таблетки, вкриті оболонкою, по 20 таблеток у блістері; по 2, по 5 або по 10 блістерів у картонній коробці; по 800 таблеток у банках, одна таблетка містить бромелаїну 90 мг, трипсину 48 мг, рутину 100 мг, № реєстраційного посвідчення UA/2843/01/01 від 30.10.2020, термін необмежений.

- (113) До компетенції ДП «ДЕЦ МОЗ України» не належать питання проведення порівняння лікувальних властивостей лікарських засобів, у яких різний склад діючих речовин.
- (114) 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 з діючої речовини чи комбінації діючих речовин, їх лікарської форми, силі дії (дозування), відповідальність за достовірність та повноту яких несе заявник лікарських засобів.
- (115) Пунктом 3 Порядку державної реєстрації (перереєстрації) лікарських засобів, затвердженого постановою Кабінету Міністрів України від 26 травня 2005 року № 376 (в редакції постанови Кабінету Міністрів України від 26 квітня 2024 року № 529), передбачено, що державна реєстрація лікарського засобу здійснюється МОЗ на підставі заяви та результатів експертизи реєстраційних матеріалів на такий засіб, проведеної ДП «ДЕЦ МОЗ України» у визначеному МОЗ порядку.
- (116) Порядок 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, затверджений наказом МОЗ від 26 серпня 2005 року № 426 (у редакції наказу МОЗ від 23 липня 2015 року № 460), зареєстрованим у Міністерстві юстиції України 19 вересня 2005 року за № 1069/11349 (зі змінами) (далі – Порядок № 426).
- (117) У Відповіді ДП «ДЕЦ МОЗ України» зазначено, що в межах компетенції та за результатами проведеної відповідно до Порядку № 426 експертизи матеріалів реєстраційного досьє ДП «ДЕЦ МОЗ України» видає висновок щодо ефективності, безпеки та якості лікарського засобу. Виходячи з того, що лікарський засіб – це будь-яка речовина або комбінація речовин (одного або декілька АФІ та допоміжних речовин), що має властивості та призначена для лікування або профілактики захворювань у людей, то в контексті ефективності, безпеки та якості лікарського засобу підтверджується або спростовується, зокрема, лікувальна властивість лікарського засобу для лікування або профілактики захворювань у людей.
- (118) Згідно із частиною четвертою 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 посилалися на такі властивості. Аналогічна норма міститься у статті 6 Директиви 2002/46/ЄС від 10 червня 2002 року про наближення законодавства держав-членів стосовно харчових добавок.
- (119) Пунктом 3.3 розділу III Гігієнічних вимог 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 посилення на таку інформацію; вислови, які спричиняють чи сприяють виникненню відчуття негативного психологічного стану.

- (120) Водночас під час маркування та рекламування дієтичних добавок слід керуватися Вимогами до тверджень, які містять, зокрема, твердження про зниження ризику захворювання.
- (121) У ДП «ДЕЦ МОЗ України» відсутні матеріали реєстраційного досьє на лікарські засоби з комбінацією діючих речовин, яка міститься в Дієтичній добавці, відповідно до яких обґрунтовується лікувальна дія, втамування болю, лікування чи полегшення умов перебігу захворювань.

4.10. Обставини, встановлені за результатами проведеного Комітетом опитування споживачів

- (122) На виконання Доручення Східне, Південно-східне, Південно-західне, Західне, Північне та Південне міжобласні територіальні відділення Комітету з метою встановлення сприйняття споживачами, а також впливу та/або можливості впливу на наміри споживача щодо придбання Дієтичної добавки такої інформації, поширеної на лицьовій та зворотній сторонах упаковок продукції під позначенням «ІНФЛЕНЗИМ», провели опитування споживачів (далі – Опитування):

«сприяє усуненню симптомів запалення»;

«сприяє прискоренню загоєння тканин»;

«для сприяння нормалізації стану шлунково-кишкового тракту та травлення, покращення властивостей крові, стану судин, кровообігу, зменшення набряку, ексудату та запалення тканин»;

«сприяє відновленню тканин при запаленні, пошкодженні та при всіх видах травм»;

«сприяє покращенню проникнення протизапальних та антимікробних засобів до пошкоджених тканин».

- (123) Під час проведення Опитування в анкеті використано кольорові графічні зображення лицьової та зворотньої сторін упаковки Дієтичної добавки (див. фотокопії 1, 2).
- (124) Кількість респондентів, залучених до Опитування, – 329 осіб.
- (125) За результатами Опитування встановлено таке:
- (126) інформація про властивості *«сприяє усуненню симптомів запалення»*, *«сприяє прискоренню загоєння тканин»*, *«для сприяння нормалізації стану шлунково-кишкового тракту та травлення, покращення властивостей крові, стану судин, кровообігу, зменшення набряку, ексудату та запалення тканин»*, *«сприяє відновленню тканин при запаленні, пошкодженні та при всіх видах травм»*, *«сприяє покращенню проникнення протизапальних та антимікробних засобів до пошкоджених тканин»*, яка поширюється в маркуванні упаковки Дієтичної добавки, може вплинути на наміри 261 респондента (79 %) придбати таку продукцію, у той час як на наміри 68 респондентів (21 %) придбати Дієтичну добавку така інформація не може вплинути;

207 респондентів (63 %) сприймають інформацію *«сприяє усуненню симптомів запалення»*, *«сприяє прискоренню загоєння тканин»*, *«для сприяння нормалізації стану шлунково-кишкового тракту та травлення, покращення властивостей крові, стану судин, кровообігу, зменшення набряку, ексудату та запалення тканин»*, *«сприяє відновленню тканин при запаленні, пошкодженні та при всіх видах травм»*, *«сприяє покращенню проникнення протизапальних та антимікробних засобів до пошкоджених тканин»*, яка поширюється в маркуванні Дієтичної добавки, як таку, що характеризує властивості, що належать лікарському засобові;

121 респондент (36 %) сприймають цю інформацію як таку, що характеризує властивості, які належать дієтичній добавці; один респондент (1 %) запропонував свій варіант.

4.11. Щодо впливу дій ТОВ «БУСТ ФАРМА» на конкуренцію на ринку лікарських засобів

(127) За інформацією, що повідомили МОЗ і ДП «ДЕЦ МОЗ України», обґрунтувати фармакологічну дію лікарського засобу, а також лікувальні властивості лікарського засобу можливо за наявності матеріалів реєстраційного дос'є на лікарський засіб, підготовлених відповідно до вимог Порядку № 426.

(128) В листі МОЗ від 17.07.2025 № 1867/12.1-25 (вх. Комітету № 8-04/10629 від 17.07.2025) повідомлено, що станом на 16.07.2025 в Україні в Державному реєстрі лікарських засобів України (за посиланням <http://www.drlz.com.ua>) не зареєстровано лікарського засобу ІНФЛЕНЗИМ.

(129) Водночас у листі МОЗ від 17.07.2025 № 1867/12.1-25 (вх. Комітету № 8-04/10629 від 17.07.2025) повідомлено, що в Державному реєстрі лікарських засобів України (за посиланням <http://www.drlz.com.ua>) зареєстровані такі готові лікарські засоби з різними комбінаціями діючих речовин трипсин, хімотрипсин, рутин, бромелаїн, папаїн, амілаза, виробником яких є МУКОС Фарма ГмбХ і Ко. КГ, Німеччина / МУКОС Емульсіонсгезельшафт мбХ, Німеччина:

ВОБЕНЗИМ (форма випуску: таблетки кишковорозчинні по 20 таблеток у блістері; по 2 або 10 блістерів у картонній коробці; по 800 таблеток у банках, одна таблетка кишковорозчинна містить: панкреатин – 300 Прот. од. (100 мг); папаїн – 90 FIP-Од. (18 мг); бромелаїн – 225 FIP-Од. (45 мг); триацилгліцеролліп аза – 34 FIP-Од. (10 мг); амілаза – 50 FIP-Од. (10 мг); трипсин – 360 FIP-Од. (12 мг); хімотрипсин – 300 FIP-Од. (0,75 мг); рутозид – 50 мг; реєстраційне посвідчення № UA/2842/01/01 від 04.09.2020; необмежений термін реєстрації);

ВОБЕ-МУГОС Е (форма випуску: таблетки кишковорозчинні по 20 таблеток у блістері; по 1 або по 2, або по 5 блістерів у картонній коробці, одна таблетка кишковорозчинна містить: трипсину 1740 F.I.P.-Од. (63,80 мг); хімотрипсину 12000 F.I.P.-Од. (30 мг); папаїну 270 F.I.P.-Од. (72,90 мг); реєстраційне посвідчення № UA/14480/01/01 від 30.07.2021, необмежений термін реєстрації);

ФЛОГЕНЗИМ (форма випуску: таблетки, вкриті оболонкою, по 20 таблеток у блістері; по 2, по 5 або по 10 блістерів у картонній коробці; по 800 таблеток у банках, одна таблетка містить: бромелаїну 90 мг; трипсину 48 мг; рутину 100 мг; реєстраційне посвідчення № UA/2843/01/01 від 30.10.2020, необмежений термін реєстрації).

(130) На зворотній стороні упаковки Дієтичної добавки зазначено, що до складу Дієтичної добавки входять такі активні інгредієнти (див. табл. 3):

Таблиця 3

Найменування компоненту	1 капсула містить
Трипсин	7680 FIP Од. (100 мг (mg))
Хімотрипсин	1280 FIP Од. (100 мг (mg))
Рутин	200 мг (mg)
Бромелаїн (2400 GDU/г)	180 мг (mg)

(131) Отже, Дієтична добавка та лікарські засоби ВОБЕНЗИМ, ВОБЕ-МУГОС Е, ФЛОГЕНЗИМ мають спільні активні інгредієнти.

- (132) На Вебсайті за посиланням² розміщена інформація про те, що до фармакологічних властивостей лікарського засобу «ВОБЕНЗИМ» належить, зокрема, зменшення набряків запального походження та набряків, спричинених травмами (спорт, хірургія).
- (133) Щодо лікарського засобу ВОБЕ-МУГОС Е на вебсайті tabletki.ua за посиланням³ у рубриці «Фармакологічні властивості» вказано, що пострадіаційні симптоми мукозиту (вухо, ніс і горло, сечовий міхур, кишечник), такі як набряки, можуть зменшитися.
- (134) Однією з фармакологічних властивостей лікарського засобу ФЛОГЕНЗИМ згідно з інформацією, розміщеною на вебсайті tabletki.ua за посиланням⁴, є зменшення як набряків запального походження, так і набряків, що супроводжують травму чи операційне втручання. Оскільки порушена мікроциркуляція відновлюється й одночасно поліпшуються реологічні властивості крові, забезпечується транспортування продуктів розпаду кровоносною та лімфатичною системою.
- (135) Отже, ринок виробництва лікарських засобів, що мають такі активні інгредієнти, як трипсин, хімотрипсин, рутин, бромелайн та призначені для зменшення набряку, є конкурентним.

5. ВИСНОВКИ ТА ПРАВОВА КВАЛІФІКАЦІЯ ДІЙ ТОВАРИСТВА

- (136) Виробництво Дієтичної добавки здійснює *«інформація, доступ до якої обмежено»* на замовлення *«інформація, доступ до якої обмежено»* на підставі *«інформація, доступ до якої обмежено»*.
- (137) ТОВ «БУСТ ФАРМА» є імпортером в Україну Дієтичної добавки на підставі Договору поставки, пунктами *«інформація, доступ до якої обмежено»* статті *«інформація, доступ до якої обмежено»* якого визначено, що *«інформація, доступ до якої обмежено»*.
- (138) *«Інформація, доступ до якої обмежено»* на виконання умов Договору поставки між Товариством і Замовником були підписані *«інформація, доступ до якої обмежено»*, згідно з якими *«інформація, доступ до якої обмежено»* Товариство здійснило імпорт Дієтичної добавки в упаковці, що містила інформацію про Властивості 1–5 Дієтичної добавки (див. фотокопії 1–2).
- (139) Згідно зі *«інформація, доступ до якої обмежено»* та *«інформація, доступ до якої обмежено»* ТОВ «БУСТ ФАРМА» імпортувало в Україну *«інформація, доступ до якої обмежено»* упаковок Дієтичної добавки в упаковці, що містить інформацію про Властивості 1–5 Дієтичної добавки.
- (140) ТОВ «БУСТ ФАРМА» уклало з ТОВ «ФАРМА СТУДІО» договір від 01.02.2024 № ДГ-0063 про надання рекламних та/або інших послуг у мережі Інтернет, згідно з *«інформація, доступ до якої обмежено»* до якого ТОВ «ФАРМА СТУДІО» *«інформація, доступ до якої обмежено»* ТОВ «БУСТ ФАРМА» *«інформація, доступ до якої обмежено»*.
- (141) Відповідно до *«інформація, доступ до якої обмежено»* договору від 01.02.2024 № ДГ-0063 сторони домовились, що *«інформація, доступ до якої обмежено»*.
- (142) Пунктом *«інформація, доступ до якої обмежено»* договору від 01.02.2024 № ДГ-0063 встановлено, що *«інформація, доступ до якої обмежено»*.
- (143) Згідно з пунктом *«інформація, доступ до якої обмежено»* договору від 01.02.2024 № ДГ-0063 ТОВ «БУСТ ФАРМА» *«інформація, доступ до якої обмежено»*.

²⁾<https://tabletki.ua/uk/14590/>

³⁾<https://tabletki.ua/uk/31492/>

⁴⁾<https://tabletki.ua/uk/558/>

- (144) Отже, саме ТОВ «БУСТ ФАРМА» є особою, відповідальною за розміщену на Вебсайті інформацію про Дієтичну добавку та її відповідність вимогам чинного українського законодавства, зокрема, про захист від недобросовісної конкуренції.
- (145) У листі від 14.11.2025 № 341/2025 (вх. Комітету № 8-04/2143-кі від 17.11.2025) ТОВ «БУСТ ФАРМА» повідомило, що *«інформація, доступ до якої обмежено»* між ТОВ «БУСТ ФАРМА» та *«інформація, доступ до якої обмежено»* укладено новий договір № *«інформація, доступ до якої обмежено»* *«інформація, доступ до якої обмежено»*. Однак сторони договору від *«інформація, доступ до якої обмежено»* № *«інформація, доступ до якої обмежено»*.
- (146) Водночас ТОВ «МТПК» повідомило, що 03.09.2025 ТОВ «БУСТ ФАРМА» направило запит щодо внесення змін до картки Дієтичної добавки, тому на Вебсайті розміщено оновлену версію картки товару (Дієтичної добавки). Попередню версію картки товару видалено й з технічних причин її відновлення неможливе.
- (147) Розміщення на Вебсайті інформації про Властивості 1–5 Дієтичної добавки у 2025 році підтверджується також актом фіксації від 30.04.2025 № 30/04-1, який склали працівники Комітету.
- (148) Актом фіксації від 21.11.2025 № 01-21/11, який склали працівники Комітету, підтверджується, що інформація про Властивості 1–5 Дієтичної добавки на Вебсайті не поширюється.
- (149) Отже, інформація про Властивості 1–5 Дієтичної добавки поширювалася на Вебсайті з 01.12.2024 по 03.09.2025, як убачається зі змісту пояснень ТОВ «БУСТ ФАРМА» у листі від 16.06.2025 № 153/2025 (вх. Комітету № 8-04/1142-кі від 18.06.2025), поясненнями ТОВ «МТПК» у листі від 21.10.2025 № 2025-10-21/1 (вх. Комітету № 8-04/15248 від 23.10.2025), до якого додано лист ТОВ «ФАРМА СТУДІО» від 21.10.2025 № 251021/2, та актами фіксації від 30.04.2025 № 30/04-1 та від 21.11.2025 № 01-21/11, які склали працівники Комітету.
- (150) Відповідно до пункту 16 частини першої статті 1 Закону України «Про інформацію для споживачів щодо харчових продуктів» оператор ринку харчових продуктів, відповідальний за інформацію про харчовий продукт, – оператор ринку харчових продуктів, під найменуванням якого харчовий продукт вводиться та перебуває в обігу, а для імпортованих харчових продуктів – імпортер.
- (151) З огляду на положення пункту 16 частини першої статті 1 Закону України «Про інформацію для споживачів щодо харчових продуктів», положення пунктів *«інформація, доступ до якої обмежено»* статті *«інформація, доступ до якої обмежено»* Договору поставки та пунктів *«інформація, доступ до якої обмежено»* договору від 01.02.2024 № ДГ-0063 саме ТОВ «БУСТ ФАРМА» є оператором ринку харчових продуктів, відповідальним за інформацію про харчовий продукт – Дієтичну добавку, що поширюється на території України.
- (152) Отже, відповідальність за поширення інформації про Властивості 1–5 на упаковці Дієтичної добавки та на Вебсайті несе ТОВ «БУСТ ФАРМА».
- (153) *«Інформація, доступ до якої обмежено»* на виконання умов Договору поставки між Товариством і Замовником підписано *«інформація, доступ до якої обмежено»*, за якою ТОВ «БУСТ ФАРМА» імпортувало в Україну та розмитнило Дієтичну добавку з новим *«інформація, доступ до якої обмежено»* від *«інформація, доступ до якої обмежено»*, який склав Виробник, та номером партії готового продукту *«інформація, доступ до якої обмежено»* (інвойс *«інформація, доступ до якої обмежено»* та декларація *«інформація, доступ до якої обмежено»*).
- (154) Дієтична добавка була імпортована в упаковці без зазначення на ній інформації про

Властивості 1–5 Дієтичної добавки, що підтверджується наданим Комітетом зразком упаковки Дієтичної добавки (із зазначенням на ній номера партії «інформація, доступ до якої обмежено»).

- (155) «Інформація, доступ до якої обмежено» ТОВ «БУСТ ФАРМА» реалізувало Дієтичну добавку в новій упаковці, що підтверджується «інформація, доступ до якої обмежено».
- (156) Водночас «інформація, доступ до якої обмежено» ТОВ «БУСТ ФАРМА» реалізувало «інформація, доступ до якої обмежено» Дієтичну добавку в упаковці, на якій розміщена інформація про Властивості 1–5 Дієтичної добавки, що підтверджується «інформація, доступ до якої обмежено».
- (157) За період з «інформація, доступ до якої обмежено» до «інформація, доступ до якої обмежено» включно Товариство реалізувало Дієтичну добавку в упаковці із зазначенням на ній інформації про Властивості 1–5 Дієтичної добавки, обсягом «інформація, доступ до якої обмежено» на загальну суму «інформація, доступ до якої обмежено» суб'єктам господарювання, що вказані в таблиці 2 цього рішення, що підтверджується, серед іншого: договором поставки від «інформація, доступ до якої обмежено» № «інформація, доступ до якої обмежено» та «інформація, доступ до якої обмежено»; договором поставки від «інформація, доступ до якої обмежено» № «інформація, доступ до якої обмежено» та «інформація, доступ до якої обмежено», «інформація, доступ до якої обмежено»; договором поставки від «інформація, доступ до якої обмежено» № «інформація, доступ до якої обмежено» та «інформація, доступ до якої обмежено»; договором поставки від «інформація, доступ до якої обмежено» № «інформація, доступ до якої обмежено» та «інформація, доступ до якої обмежено»; договором поставки від «інформація, доступ до якої обмежено» № «інформація, доступ до якої обмежено» та «інформація, доступ до якої обмежено».
- (158) Реалізацію Дієтичної добавки здійснює ТОВ «БУСТ ФАРМА», зокрема, «інформація, доступ до якої обмежено». Ці суб'єкти господарювання в подальшому реалізують Дієтичну добавку кінцевому споживачеві: «інформація, доступ до якої обмежено» у «інформація, доступ до якої обмежено», що підтверджується «інформація, доступ до якої обмежено»; «інформація, доступ до якої обмежено» у «інформація, доступ до якої обмежено», що підтверджується «інформація, доступ до якої обмежено»; «інформація, доступ до якої обмежено» у «інформація, доступ до якої обмежено», що підтверджується «інформація, доступ до якої обмежено».
- (159) Загальні обсяги реалізації ТОВ «БУСТ ФАРМА» Дієтичної добавки з «інформація, доступ до якої обмежено» до «інформація, доступ до якої обмежено» становлять «інформація, доступ до якої обмежено» на загальну суму «інформація, доступ до якої обмежено».
- (160) Товариство надало Комітету копію «інформація, доступ до якої обмежено», з якої вбачається, що Товариство звернулося з «інформація, доступ до якої обмежено» до «інформація, доступ до якої обмежено», «інформація, доступ до якої обмежено» Дієтичну добавку (серії «інформація, доступ до якої обмежено») «інформація, доступ до якої обмежено» та «інформація, доступ до якої обмежено». Також в указаному листі зазначено, що «інформація, доступ до якої обмежено».
- (161) Складеним працівниками Комітету актом фіксації від 24.11.2025 № 01-24/11 підтверджено, що реалізація Дієтичної добавки в оформленні упаковки, що містить інформацію про Властивості 1–5, тривала на маркетплейсах у мережі Інтернет за

посиланнями^{5,6,7,8,9,10, 11}.

- (162) Водночас разом із листом від 10.12.2025 № 374/2025 (вх. Комітету № 8-04/17408 від 10.12.2025) Товариство надало Комітету: лист від «інформація, доступ до якої обмежено» № «інформація, доступ до якої обмежено» суб'єктам господарювання про «інформація, доступ до якої обмежено»; наказ ТОВ «БУСТ ФАРМА» від «інформація, доступ до якої обмежено» № «інформація, доступ до якої обмежено» про «інформація, доступ до якої обмежено» та «інформація, доступ до якої обмежено»; наказ ТОВ «БУСТ ФАРМА» від «інформація, доступ до якої обмежено» № «інформація, доступ до якої обмежено» про «інформація, доступ до якої обмежено»; листи суб'єктів господарювання про «інформація, доступ до якої обмежено» та про «інформація, доступ до якої обмежено»; договір про надання послуг від «інформація, доступ до якої обмежено» № «інформація, доступ до якої обмежено», укладений між ТОВ «БУСТ ФАРМА» та «інформація, доступ до якої обмежено» (ідентифікаційний код юридичної особи «інформація, доступ до якої обмежено»), про «інформація, доступ до якої обмежено» з додатками до договору; складені ТОВ «БУСТ ФАРМА» акти про «інформація, доступ до якої обмежено»; «інформація, доступ до якої обмежено».
- (163) Отже, Товариство припинило реалізацію Дієтичної добавки в оформленні упаковки в маркуванні з Властивостями 1–5.
- 5.1. Щодо Властивостей 1–5 Дієтичної добавки**
- (164) На упаковці Дієтичної добавки та, зокрема, на Вебсайті розміщувалась інформація про Властивості 1–5 Дієтичної добавки.
- (165) Як убачається з Державного реєстру лікарських засобів України, Дієтична добавка не зареєстрована як лікарський засіб.
- (166) На підтвердження Властивостей 1–3 Дієтичної добавки Товариство надало Публікації 1, 2, 3 і зазначило, що «інформація, доступ до якої обмежено».
- (167) Публікація 1 містить огляд фармакодинаміки бромелаїну, трипсину, рутозиду (кожного окремо) та того, як кожний з ферментів забезпечує боротьбу із запальними процесами.
- (168) Публікація 2 стосується ролі та клінічної корисності комбінації трипсин / хімотрипсин у відновленні тканин.
- (169) Публікація 3 акцентує увагу на корисній дії комбінації ферментів бромелаїн, трипсин, рутозид, зокрема, у стоматологічних патологіях.
- (170) МОЗ зазначило, що в Публікаціях 1, 2, 3 відсутня інформація, яка характеризує категорію продукції, що досліджувалась (Дієтична добавка). Відповідно неможливо визначити, чи стосуються наведені дослідження харчових продуктів чи лікарських засобів. Оглядові публікації щодо окремих інгредієнтів, їхнього механізму дії та клінічних досліджень у медичній практиці не встановлюють обґрунтованого зв'язку з вимогами законодавства у сфері обігу харчових продуктів.
- (171) Водночас ТОВ «БУСТ ФАРМА» констатувало, що «інформація, доступ до якої обмежено».
- (172) Тобто надані Товариством Публікації 1, 2, 3 не є належним доказом підтвердження Властивостей 1–5, оскільки наведені публікації мають загальний інформаційний

⁵<https://apteka-ds.com.ua/product/inflenzym-tabletky-10-mh-20-sht-00-00022191>

⁶<https://www.add.ua/ua/inflenzim-tabletki-20.html>

⁷<https://etabotka.ua/product/inflenzym-tabletky-vkryti-obolonkoyu-n20-10kh2-blister-52249>

⁸<https://osteoporoz.com.ua/product/inflenzim>

⁹<https://liki24.com/uk/p/inflenzim-tabletki-pokrytye-obolochkoy-kishechnorastvorimye-20/>

¹⁰<https://mypharmacy.com.ua/ua/Inflenzim/instruction/87285/>

¹¹<https://galafarm.com.ua/products/82213-inflenzim-tab-20>

характер щодо окремих складових частин Дієтичної добавки, стосуються спеціальних випадків, наприклад, у стоматологічних патологіях, застосування окремих сполук окремих активних інгредієнтів Дієтичної добавки, водночас не підтверджують наявності Властивостей 1–5 у Дієтичної добавки в цілому.

- (173) Наявність окремих властивостей в окремих ферментів, що входять до складу Дієтичної добавки, без висновків, звітів тощо органів державної влади України та іноземних органів державної влади про притаманність таких властивостей Дієтичній добавці в цілому не є достатньою для висновку про наявність у Дієтичної добавки Властивостей 1–5.
- (174) Отже, досліджень, проведених Товариством та/або на його замовлення – компетентними установами на підтвердження Властивостей 1–5 саме Дієтичної добавки, враховуючи особливості її повного складу, ТОВ «БУСТ ФАРМА» Комітету не надало.
- (175) Крім того, з посиланням на положення пункту 13 статті 19, частини першої статті 32, частини п'ятої статті 33 Закону України «Про основні принципи та вимоги до безпечності та якості харчових продуктів» Товариство наголошувало, що *«інформація, доступ до якої обмежено»*.
- (176) Товариство переконане, що *«інформація, доступ до якої обмежено»*, який видав Виробник, підтверджують, що *«інформація, доступ до якої обмежено»*.
- (177) Зі змісту наданої Комітету *«інформація, доступ до якої обмежено»* вбачається, що в *«інформація, доступ до якої обмежено»* Виробник констатував відповідність, зокрема, Дієтичної добавки Директиві 2002/46/ЄС про наближення законодавства держав-членів стосовно дієтичних добавок, виготовлення Дієтичної добавки відповідно до Регламенту ЄС 852/2004/ ISO22000, що гарантує здійснення обробки харчових продуктів гігієнічним та безпечним способом.
- (178) У *«інформація, доступ до якої обмежено»* зазначено, що, зокрема, Дієтична добавка виготовлена відповідно до чинних норм і специфікацій. Система управління якістю відповідає вимогам стандарту ISO22000. Продукт відповідає фізичним, хімічним і бактеріологічним вимогам заводських специфікацій. Продукт виробляється відповідно до норм Належної виробничої практики, ISO22000 в належних гігієнічних умовах та придатний для споживання людиною; відповідає санітарним вимогам та не містять шкідливих для здоров'я речовин.
- (179) З указанного вбачається, що надані ТОВ «БУСТ ФАРМА» *«інформація, доступ до якої обмежено»* та *«інформація, доступ до якої обмежено»* підтверджують якість і безпечність Дієтичної добавки, водночас не підтверджують маркування її упаковки та листка-вкладиша згідно з вимогами законодавства України.
- (180) До того ж стаття 6 Директиви 2002/46/ЄС Європейського Парламенту та Ради від 10 червня 2002 року про зближення законодавств держав-членів стосовно харчових добавок містить норму, аналогічну законодавству України, заборони приписувати харчовим добавкам властивостей запобігати, лікувати або виліковувати хвороби людини.
- (181) Згідно з пунктом 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 до тверджень. 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.

- (182) Крім того, згідно з пунктом 3.3 розділу III Гігієнічних вимог 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.
- (183) Відповідно до пункту 1 розділу II Вимог до тверджень твердження про поживну цінність та твердження про користь для здоров'я можуть бути використані у маркуванні та (або) в інших супровідних документах та (або) рекламі, якщо вони відповідають цим Вимогам, містяться, відповідно, у додатку 1, додатках 2 і 3 до цих Вимог, а також відповідають умовам застосування та використання, що зазначені в цих додатках.
- (184) Як зазначило МОЗ, твердження про Властивості 1–5 Дієтичної добавки відсутні в додатку 2 до Вимог до тверджень.
- (185) Отже, Товариство не надало доказів того, що Властивості 1–5 Дієтичної добавки підтверджені відповідними дослідженнями, виконаними ним самостійно або на його замовлення – уповноваженими установами. Крім того, наведена інформація не відповідає вимогам пункту 3.3 розділу III Гігієнічних вимог до дієтичних добавок, оскільки етикетування містить твердження про можливу лікувальну дію та знеболювальний ефект.

5.2. Вплив дій ТОВ «БУСТ ФАРМА» на конкуренцію на ринку лікарських засобів

- (186) Згідно з відомостями з Державного реєстру лікарських засобів України¹² Дієтична добавка не зареєстрована як лікарський засіб.
- (187) У листі МОЗ від 17.07.2025 № 1867/12.1-25 (вх. Комітету № 8-04/10629 від 17.07.2025) повідомлено, що в Державному реєстрі лікарських засобів України (за посиланням <http://www.drlz.com.ua>) зареєстровані такі готові лікарські засоби з різними комбінаціями діючих речовин трипсин, хімотрипсин, рутин, бромелаїн, папаїн, амілаза, виробником яких є МУКОС Фарма ГмбХ і Ко. КГ, Німеччина / МУКОС Емульсіонсгезелльшафт мбХ, Німеччина:

ВОБЕНЗИМ, одна таблетка якого містить, зокрема: бромелаїну – 225 FIP-Од. (45 мг); трипсину – 360 FIP-Од. (12 мг); хімотрипсину – 300 FIP-Од. (0,75 мг)¹³;

ВОБЕ-МУГОС Е, одна таблетка кишковорозчинна якого містить, зокрема: трипсину 1740 F.I.P.-Од. (63,80 мг); хімотрипсину 12000 F.I.P.-Од. (30 мг)¹⁴;

ФЛОГЕНЗИМ, одна таблетка якого містить, зокрема: бромелаїну 90 мг; трипсину 48 мг; рутину 100 мг¹⁵.

- (188) Поширюючи неправдиву інформацію про Властивості 1–5 Дієтичної добавки, Товариство може посилити своє конкурентне становище та отримати, зокрема, перед суб'єктами господарювання, які виготовляють та/або реалізують лікарські засоби з різними комбінаціями діючих речовин трипсину, хімотрипсину, рутину, бромелаїну (ферменти, що також входять до складу Дієтичної добавки), неправомірні переваги в конкуренції не завдяки власним досягненням, а завдяки поширенню неправдивих відомостей про властивості харчового продукту.

5.3. Правова кваліфікація дій ТОВ «БУСТ ФАРМА»

- (189) Відповідальність за поширення відомостей щодо Властивостей 1–5 на упаковці та на Вебсайті несе Товариство.

¹²⁾ <http://www.drlz.com.ua/>

¹³⁾ <http://www.drlz.com.ua/ibp/ddsite.nsf/all/shlz1?opendocument&style=554C86DF9159FBA4C2258D15003D5E82>

¹⁴⁾ <http://www.drlz.com.ua/ibp/ddsite.nsf/all/shlz1?opendocument&style=F5008953E7F7E391C2258A660050AE33>

¹⁵⁾ <http://www.drlz.com.ua/ibp/ddsite.nsf/all/shlz1?opendocument&style=CE98F44D7B957F64C2258D15003DE681>

- (190) Комітет встановив, що досліджень, проведених ТОВ «БУСТ ФАРМА» та/або на його замовлення – компетентними установами, або інших доказів на підтвердження Властивостей 1–5 Дієтичної добавки, враховуючи особливості її повного складу, Товариство не надало.
- (191) Надані Товариством *«інформація, доступ до якої обмежено»* підтверджують відповідність Дієтичної добавки вимогам чинного законодавства щодо безпечності харчових продуктів та технології виробництва, однак не підтверджують поширюваних щодо Дієтичної добавки Властивостей 1–5.
- (192) Надані Товариством Публікації 1, 2, 3 також не можуть замінювати собою нормативно передбачені дослідження щодо властивостей харчового продукту й не доводять наявності в Дієтичній добавці заявлених щодо неї властивостей.
- (193) Отже, поширювана Товариством на упаковці Дієтичної добавки та на Вебсайті інформація про Властивості 1–5 є неправдивою.
- (194) Інформація про властивості Дієтичної добавки, що є предметом Справи, 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, зокрема, перед суб'єктами господарювання, які виготовляють та/або реалізують лікарські засоби з різними комбінаціями діючих речовин трипсину, хімотрипсину, рутину, бромелаїну, неправомірні переваги в конкуренції не завдяки власним досягненням, а завдяки поширенню неправдивих відомостей.
- (195) Крім того, за результатами проведеного Опитування Комітет встановив, що інформація про Властивості 1–5 може сприйматися споживачами як така, що вказує на властивості, які можуть бути притаманні лікарському засобові.
- (196) Отже, дії ТОВ «БУСТ ФАРМА» у вигляді поширення інформації про Властивості 1–5 Дієтичної добавки на упаковці та на Вебсайті є порушенням, передбаченим статтею 15¹ Закону України «Про захист від недобросовісної конкуренції», у вигляді поширення неправдивої інформації, що вводить в оману.

6. ПОЯСНЕННЯ ЩОДО ПОДАННЯ З ПОПЕРЕДНІМИ ВИСНОВКАМИ У СПРАВІ

- (197) Товариство надіслало Комітету лист від 05.12.2025 № 369/2025 (вх. Комітету № 8-04/17203 від 05.12.2025) з поясненнями щодо Подання з попередніми висновками, який доповнило листом від 10.12.2025 № 374/2025 (вх. Комітету № 8-04/17408 від 10.12.2025).
- (198) Так, ТОВ «БУСТ ФАРМА» зазначило, що визнає факт вчинення порушення, передбаченого статтею 15¹ Закону України «Про захист від недобросовісної конкуренції». Водночас наголосило, що порушення було вчинено ненавмисно, Товариство не мало наміру вводити споживачів Дієтичної добавки чи інших осіб в оману, а також отримувати неконкурентні переваги.
- (199) Товариство припинило реалізацію Дієтичної добавки в оформленні упаковки, що містить маркування з Властивостями 1–5.
- (200) На підтвердження припинення реалізації Дієтичної добавки в маркуванні упаковки, що містить інформацію про Властивості 1–5, Товариство надало Комітету:
- лист від *«інформація, доступ до якої обмежено»* № *«інформація, доступ до якої обмежено»* суб'єктам господарювання про *«інформація, доступ до якої обмежено»*;
- наказ ТОВ «БУСТ ФАРМА» від *«інформація, доступ до якої обмежено»* № *«інформація, доступ до якої обмежено»* про *«інформація, доступ до якої обмежено»*;

наказ ТОВ «БУСТ ФАРМА» від *«інформація, доступ до якої обмежено»* № *«інформація, доступ до якої обмежено»* про *«інформація, доступ до якої обмежено»*;

листи суб'єктів господарювання у відповідь на листи Товариства від *«інформація, доступ до якої обмежено»* № *«інформація, доступ до якої обмежено»* і від *«інформація, доступ до якої обмежено»* № *«інформація, доступ до якої обмежено»* про *«інформація, доступ до якої обмежено»* та про *«інформація, доступ до якої обмежено»* для *«інформація, доступ до якої обмежено»*, зокрема, від *«інформація, доступ до якої обмежено»* від *«інформація, доступ до якої обмежено»*, від *«інформація, доступ до якої обмежено»* від *«інформація, доступ до якої обмежено»*, від *«інформація, доступ до якої обмежено»* від *«інформація, доступ до якої обмежено»*;

договір від *«інформація, доступ до якої обмежено»* № *«інформація, доступ до якої обмежено»* про надання послуг, укладений між ТОВ «БУСТ ФАРМА» та *«інформація, доступ до якої обмежено»*, про *«інформація, доступ до якої обмежено»*;

складені ТОВ «БУСТ ФАРМА» акти про *«інформація, доступ до якої обмежено»*;
«інформація, доступ до якої обмежено».

7. ОБСТАВИНИ, ЩО БЕРУТЬСЯ ДО УВАГИ ПІД ЧАС ВИЗНАЧЕННЯ РОЗМІРУ ШТРАФУ

- (201) 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.
- (202) 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.
- (203) Відповідно до частини першої 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.
- (204) Розрахунок розміру штрафу здійснюється відповідно до 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, зареєстрованим у Міністерстві юстиції України 25 січня 2024 року за № 123/41468 (далі – Порядок визначення розміру штрафу).
- (205) Згідно з підпунктом 1 пункту 11 розділу IV Порядку визначення розміру штрафу за вчинення порушення, передбаченого статтями 1, 4–19 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 цього розділу Порядку визначення розміру штрафу.
- (206) Відповідно до наданої ТОВ «БУСТ ФАРМА» інформації щодо обсягів реалізації Дієтичної добавки в період з *«інформація, доступ до якої обмежено»* до *«інформація,*

доступ до якої обмежено» включно Товариство реалізувало Дієтичну добавку в упаковці із зазначенням на ній інформації про Властивості 1–5 обсягом «інформація, доступ до якої обмежено» на загальну суму «інформація, доступ до якої обмежено».

- (207) Отже, розмір доходу (виручки), пов'язаного з порушенням, становить *«інформація, доступ до якої обмежено»*.
- (208) Пунктом 12 розділу IV Порядку визначення розміру штрафу визначено, що якщо порушення не припинено після дати складання службовцями Комітету подання з попередніми висновками, розмір доходу (виручки), пов'язаного з порушенням, що береться до уваги під час визначення базового розміру штрафу, зростає на суму розміру збільшення базового розміру штрафу, яка обраховується відповідно до формули, що зазначена в Порядку визначення розміру штрафу.
- (209) Згідно з абзацом першим пункту 1 розділу V Порядку визначення розміру штрафу у разі наявності обставин, що беруться до уваги під час визначення розміру штрафу, базовий розмір штрафу збільшується або зменшується з урахуванням цих обставин.
- (210) При цьому відповідно до пункту 2 розділу IV Порядку визначення розміру штрафу з метою забезпечення можливості врахування обставин, що беруться до уваги під час визначення розміру штрафу та збільшують його порівняно з базовим розміром, базовий розмір штрафу не повинен перевищувати двох третин граничного розміру штрафу.
- (211) Під час визначення базового розміру штрафу Комітет врахував таке.
- (212) Базовий розмір штрафу збільшується у випадку, якщо порушення, визначене статтями 1, 4–19 Закону України «Про захист від недобросовісної конкуренції», охоплювало більше ніж два регіони України (в тому числі частини цих регіонів) (підпункт 2 пункту 2 розділу V Порядку визначення розміру штрафу).
- (213) Порушення статті 15¹ Закону України «Про захист від недобросовісної конкуренції», яке вчинило ТОВ «БУСТ ФАРМА», охоплює більше ніж два регіони України, а саме: м. Київ, Волинську, Вінницьку та Рівненські області, що підтверджується листами ПП «КОНЕКС», ТОВ «Аптека госпітальних препаратів», Фірми «Волиньфарм».
- (214) Товариство припинило реалізацію Дієтичної добавки із зазначенням інформації про Властивості 1–5 на упаковці Дієтичної добавки, що підтверджується, зокрема: наказом ТОВ «БУСТ ФАРМА» від *«інформація, доступ до якої обмежено»* № *«інформація, доступ до якої обмежено»* про *«інформація, доступ до якої обмежено»*, листами суб'єктів господарювання про *«інформація, доступ до якої обмежено»* та *«інформація, доступ до якої обмежено»*, зокрема, від *«інформація, доступ до якої обмежено»*; договором від *«інформація, доступ до якої обмежено»* № *«інформація, доступ до якої обмежено»* про *«інформація, доступ до якої обмежено»*, укладеним між ТОВ «БУСТ ФАРМА» та *«інформація, доступ до якої обмежено»*; складеними ТОВ «БУСТ ФАРМА» актами про *«інформація, доступ до якої обмежено»*.
- (215) Крім того, під час визначення розміру штрафу Комітет врахував таке.
- (216) Згідно з пунктом 4 розділу V Порядку визначення розміру штрафу з метою забезпечення належного стримуючого ефекту, врахування обставин, що беруться до уваги під час визначення розміру штрафу, розмір штрафу, розрахований відповідно до положень розділу IV та пункту 1 розділу V Порядку визначення розміру штрафу, може збільшуватися у межах, визначених частинами першою та другою статті 21 Закону України «Про захист від недобросовісної конкуренції».
- (217) Згідно з підпунктом 3 пункту 5 розділу V Порядку визначення розміру штрафу збільшення розміру штрафу, зазначене у пункті 4 цього розділу, 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.

- (218) 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 лютого 2013 року № 73, зареєстрованим у Міністерстві юстиції України 28.02.2013 за № 336/22868.

- (219) Відповідно до Звіту про фінансові результати за 2024 рік ТОВ «БУСТ ФАРМА», наданого листом ДПС від 30.10.2025 № 16718/5/99-00-04-03-01-05 (вх. Комітету № 7-04/15640 від 03.11.2025), чистий дохід ТОВ «БУСТ ФАРМА» від реалізації продукції (товарів, робіт, послуг) (код рядка 2000) за 2024 рік становить *«інформація, доступ до якої обмежено»*.
- (220) Розмір доходу (виручки) ТОВ «БУСТ ФАРМА» від реалізації Дієтичної добавки в упаковці з Властивостями 1–5 становить *«інформація, доступ до якої обмежено»*, а один відсоток загального розміру виручки Товариства за 2024 рік – *«інформація, доступ до якої обмежено»*.
- (221) Отже, розмір доходу (виручки) ТОВ «БУСТ ФАРМА» від реалізації Дієтичної добавки в упаковці з Властивостями 1–5 не перевищує одного відсотка загального розміру його доходу (виручки) за рік, що передує року, у якому накладається штраф.

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 VIII 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 06 травня 1994 року за № 90/299 (у редакції розпорядження Антимонопольного комітету України від 29 червня 1998 року № 169-р) (із змінами), пунктом 9 розділу II, 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 «БУСТ ФАРМА» (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 невизначеному колу осіб на упаковці дієтичної добавки «ІНФЛЕНЗИМ» та на вебсайті за

посиланням <https://tabletki.ua> таких неправдивих відомостей: «сприяє усуненню симптомів запалення»; «сприяє прискоренню загоєння тканин»; «сприяння нормалізації стану шлунково-кишкового тракту та травлення, покращення властивостей крові, стану судин, кровообігу, зменшення набряку, ексудату та запалення тканин»; «сприяє відновленню тканин при запаленні, пошкодженні та при всіх видах травм»; «сприяє покращенню проникнення протизапальних та антимікробних засобів до пошкоджених тканин», що може вплинути на наміри споживачів придбати цю дієтичну добавку.

2. Накласти на товариство з обмеженою відповідальністю «БУСТ ФАРМА» (ідентифікаційний код юридичної особи *«інформація, доступ до якої обмежено»*) штраф у розмірі 1 400 000 (один мільйон чотириста тисяч) гривень за порушення, зазначене в пункті 1 резолютивної частини цього рішення.

Штраф підлягає сплаті у двомісячний строк з дня одержання цього 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 VIII 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 06 травня 1994 року за № 90/299 (у редакції розпорядження Антимонопольного комітету України від 29 червня 1998 року № 169-р) (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