



АНТИМОНОПОЛЬНИЙ КОМІТЕТ УКРАЇНИ

РІШЕННЯ

ТИМЧАСОВОЇ АДМІНІСТРАТИВНОЇ КОЛЕГІЇ

26 грудня 2025 р.

Київ

№ 50-р/тк

Про порушення законодавства
про захист від недобросовісної конкуренції
та накладення штрафу

За результатами розгляду справи № 127-26.4/127-25 дії товариства з обмеженою відповідальністю «Дельта Медікел» (ідентифікаційний код юридичної особи (*«інформація, доступ до якої обмежено»*)) визнані порушенням законодавства про захист від недобросовісної конкуренції, передбаченим статтею 15¹ Закону України «Про захист від недобросовісної конкуренції», у вигляді поширення інформації, що вводить в оману, шляхом повідомлення невизначеному колу споживачів на упаковці дієтичної добавки під позначеннями «BAZOOKA КІДС», у тексті інструкції з використання аркуша-вкладиша (інструкції з використання), у мережі Інтернет неправдивих відомостей про властивості цієї дієтичної добавки:

«ВІД КАШЛЮ»;

«розріджує мокротиння та покращує його відходження»;

«полегшує дихання»;

«сприяє зміцненню імунітету»;

«допомагає боротися з вірусами»;

«сприяє зміцненню імунітету дитини в період застудних захворювань, щодня підтримує імунну систему у боротьбі з інфекціями та вірусами»;

«Підтримка під час кашлю»;

«Екстракт плодів Бузини чорної (*Sambucus nigra*), екстракт листя Плюща (*Hedera helix*)

сприяють підтримці дихальних шляхів під час кашлю»,

що може вплинути на наміри придбати цю дієтичну добавку.

На порушника накладено штраф у розмірі 3 550 668 грн.

Тимчасова адміністративна колегія Антимонопольного комітету України (далі – Колегія), створена відповідно до наказу Голови Антимонопольного комітету України від 25.12.2025 № 103-ОД, розглянувши матеріали справи № 127-26.4/127-25 про порушення товариством з обмеженою відповідальністю «Дельта Медікел» законодавства про захист від недобросовісної конкуренції (далі – Справа) та подання з попередніми висновками Управління розслідувань недобросовісної конкуренції від 12.12.2025 № 127-26.4/127-25/541-спр/кі у Справі,

ВСТАНОВИЛА:

1. ПРЕДМЕТ СПРАВИ

- (1) Вчинення товариством з обмеженою відповідальністю «Дельта Медікел» порушення, передбаченого статтею 15¹ Закону України «Про захист від недобросовісної конкуренції», у вигляді поширення інформації, що вводить в оману.

2. ВІДПОВІДАЧ

- (2) Відповідачем у справі № 127-26.4/127-25 є товариство з обмеженою відповідальністю «Дельта Медікел» (далі – ТОВ «Дельта Медікел», Товариство, Відповідач) (ідентифікаційний код юридичної особи (*«інформація, доступ до якої обмежено»*)).
- (3) Відповідно до відомостей, що містяться в Єдиному державному реєстрі юридичних осіб, фізичних осіб-підприємців та громадських формувань, Товариство зареєстровано 20.10.2014.
- (4) Видами господарської діяльності ТОВ «Дельта Медікел» згідно з класифікацією видів економічної діяльності (далі – КВЕД), зокрема, є: (*«інформація, доступ до якої обмежено»*).
- (5) Отже, ТОВ «Дельта Медікел» є суб'єктом господарювання в розумінні статті 1 Закону України «Про захист економічної конкуренції».

3. ПРОЦЕСУАЛЬНІ ДІЇ

- (6) Антимонопольний комітет України (далі – Комітет) здійснював заходи контролю за дотриманням законодавства про захист від недобросовісної конкуренції суб'єктами господарювання – виробниками та/або реалізаторами, та/або імпортерами біологічно активних добавок (далі – Заходи контролю).
- (7) Актом фіксації від 10.04.2025 № 10/04/2025, який склали працівники Комітету, зафіксовано поширення в мережі Інтернет на вебсторінках^{1, 2, 3} інформації про дієтичну добавку, марковану позначенням «BAZOOKA KIDS» (далі – Дієтична добавка).
- (8) ТОВ «Дельта Медікал» надіслало вимогу державного уповноваженого Комітету від 30.04.2025 № 127-26.4/04-4842є про надання інформації (далі – Вимога від 30.04.2025).
- (9) ТОВ «Дельта Медікал» подало до Комітету клопотання від 22.05.2025 № 13-223 (вх. Комітету № 8-04/7864 від 22.05.2025) щодо продовження строку для надання відповіді на Вимогу від 30.04.2025, про результати розгляду якого ТОВ «Дельта Медікал» повідомлено листом державного уповноваженого Комітету від 23.05.2025 № 127-26.4/04-5747є.
- (10) Листом від 09.05.2025 № 13-241 (вх. Комітету № 8-04/1075-кі від 09.06.2025) ТОВ «Дельта Медікел» надало інформацію, пояснення та копії документів на Вимогу від 30.04.2025.
- (11) Державній службі України з питань безпечності харчових продуктів та захисту споживачів (далі – Держпродспоживслужба) надіслано вимогу державного уповноваженого Комітету від 23.06.2025 № 127-26.4/04-6829є про надання інформації, відповідь на яку надано листом від 08.07.2025 № 11.1-16/17023 (вх. Комітету № 7-04/10195 від 09.07.2025).
- (12) Міністерству охорони здоров'я України (далі – МОЗ) надіслано вимогу державного

¹<https://podorozhnyk.ua/bazuka-kids-eliksir-u-fl-120ml/>

²<https://www.add.ua/ua/bazuka-kids-eliksir-fl-120ml.html>

³<https://www.facebook.com/chashamiro/posts/%D0%B1%D0%B0%D0%B7%D1%83%D0%BA%D0%B0-%D0%BA%D1%96%D0%B4%D1%81-%D0%B5%D0%BB%D1%96%D0%BA%D1%81%D0%B8%D1%80-%D0%B2%D1%96%D0%B4-%D1%81%D1%83%D1%85%D0%BE%D0%B3%D0%BE-%D0%BA%D0%B0%D1%88%D0%BB%D1%8E-%D0%B7%D0%BD%D0%B8%D0%B6%D1%83%D1%94-%D0%B2%D1%8F%D0%B7%D0%BA%D1%96%D1%81%D1%82%D1%8C-%D0%BC%D0%BE%D0%BA%D1%80%D0%BE%D1%82%D0%B8%D0%BD%D0%BD%D1%8F-%D0%BF%D0%BE%D0%BB%D0%B5%D0%B3%D1%88%D1%83%D1%94-%D0%B9%D0%BE%D0%B3%D0%BE-%D0%B2%D1%96/89892462556421/>

уповноваженого Комітету від 23.06.2025 № 127-26.4/04-6831е про надання інформації, відповідь на яку надано листом від 07.07.2025 № 26-04/21708/2-25 (вх. Комітету № 6-04/10106 від 07.07.2025).

- (13) Актом фіксації від 15.08.2025 № 15/08/2025, який склали працівники Комітету, зафіксовано поширення в мережі Інтернет на вебсторінці⁴ інформації про Дієтичну добавку.
- (14) Розпорядженням державного уповноваженого Комітету від 15.09.2025 № 04/193-р (далі – Розпорядження № 04/193-р) розпочато розгляд справи № 127-26.4/127-25 за ознаками вчинення ТОВ «Дельта Медікал» порушення, передбаченого статтею 15¹ Закону України «Про захист від недобросовісної конкуренції», у вигляді поширення інформації, що вводить в оману.
- (15) Листом державного уповноваженого Комітету від 17.09.2025 № 127-26.4/04-9891е Відповідачу надіслано копію Розпорядження № 04/193-р, яке відповідно до рекомендованого повідомлення про вручення поштового відправлення № 0601193707452 Товариство отримало 02.10.2025.
- (16) До матеріалів Справи долучено оригінали та належним чином засвідчені копії матеріалів Заходів контролю, а саме:

доручення Голови Комітету № 13-01/216 від 22.02.2024 про здійснення Заходів контролю;

акт фіксації від 10.04.2025 № 10/04/2025, який склали працівники Комітету;

Вимогу від 30.04.2025 до ТОВ «Дельта Медікал»;

клопотання від 22.05.2025 № 13-223 (вх. Комітету № 8-04/7864 від 22.05.2025) щодо продовження строку для надання відповіді на Вимогу від 30.04.2025;

лист державного уповноваженого Комітету від 23.05.2025 № 127-26.4/04-5747е про результати розгляду клопотання від 22.05.2025 № 13-223 (вх. Комітету № 8-04/7864 від 22.05.2025);

лист ТОВ «Дельта Медікал» від 09.05.2025 № 13-241 (вх. Комітету № 8-04/1075-кі від 09.06.2025);

вимогу державного уповноваженого Комітету від 23.06.2025 № 127-26.4/04-6829е про надання інформації до Держпродспоживслужби;

лист Держпродспоживслужби від 08.07.2025 № 11.1-16/17023 (вх. Комітету № 7-04/10195 від 09.07.2025);

вимогу державного уповноваженого Комітету від 23.06.2025 № 127-26.4/04-6831е про надання інформації до МОЗ;

лист МОЗ від 07.07.2025 № 26-04/21708/2-25 (вх. Комітету № 6-04/10106 від 07.07.2025);

акт фіксації від 15.08.2025 № 15/08/2025, який склали працівники Комітету.

- (17) До Товариства надіслано лист державного уповноваженого Комітету від 18.09.2025 № 127-26.4/04-9908е про надання пропозицій до формування питань, які, на думку Товариства, потребують включення до анкет опитування, який згідно з рекомендованим повідомленням про вручення поштового відправлення № 0601194231273 Товариство отримало 02.10.2025, проте відповідь на зазначений лист від ТОВ «Дельта Медікал» не надходила.
- (18) До Державної податкової служби України (далі – ДПС) направлено вимогу державного уповноваженого Комітету від 06.10.2025 № 127-26.4/04-10635е про надання інформації,

⁴<https://tabletki.ua/uk/%D0%91%D0%B0%D0%B7%D1%83%D0%BA%D0%B0-%D0%9A%D0%B8%D0%B4%D1%81/1094823/>

на яку ДПС надала інформацію листом від 10.10.2025 № 15718/5/99-00-04-03-01-05 (вх. Комітету № 7-04/14546 від 10.10.2025).

- (19) Комітет направив вимогу державного уповноваженого Комітету від 08.10.2025 № 127-26.4/04-10928е про надання пропозицій до Державного підприємства «Науковий центр превентивної токсикології, харчової та хімічної безпеки імені академіка Л.І. Медведя Міністерства охорони здоров'я України» (далі – ДП «Науковий токсикологічний центр імені академіка Л.І. Медведя МОЗ України»), на яку надано інформацію листом від 24.10.2025 № 01/10-А-819 (вх. Комітету № 8-04/15543 від 30.10.2025).
- (20) Дорученням Голови Комітету від 15.10.2025 № 13-01/872 міжобласні територіальні відділення уповноважено на проведення опитування споживачів з метою отримання додаткових доказів для встановлення фактичних обставин Справи (далі – Доручення).
- (21) Західне міжобласне територіальне відділення Комітету листом від 23.10.2025 № 63-02/8786е (вх. Комітету № 63-01/5383 від 23.10.2025) надало звіт про результати проведеного опитування споживачів.
- (22) Східне міжобласне територіальне відділення Комітету листом від 23.10.2025 № 70-02/6444е (вх. Комітету № 70-01/5394 від 23.10.2025) надало звіт про результати проведеного опитування споживачів.
- (23) Південне міжобласне територіальне відділення Комітету листом від 24.10.2025 № 65-02/5271е (вх. Комітету № 65-01/5424 від 24.10.2025) надало звіт про результати проведеного опитування споживачів.
- (24) Північне міжобласне територіальне відділення Комітету листом від 24.10.2025 № 60-02/9179е (вх. Комітету № 60-01/5428 від 24.10.2025) надало звіт про результати проведеного опитування споживачів.
- (25) Південно-західне міжобласне територіальне відділення Комітету листом від 23.10.2025 № 72-02/4662е (вх. Комітету № 72-01/5385 від 23.10.2025) надало звіт про результати проведеного опитування споживачів.
- (26) Південно-східне міжобласне територіальне відділення Комітету листом від 23.10.2025 № 54-02/4609е (вх. Комітету № 54-01/5390 від 23.10.2025) надало звіт про результати проведеного опитування споживачів.
- (27) За результатами проведеного опитування споживачів складено підсумковий звіт від 24.11.2025 № 1.
- (28) ТОВ «Дельта Медікел» надіслано вимогу державного уповноваженого Комітету від 06.11.2025 № 127-26.4/04-12008 (далі – Вимога від 06.11.2025).
- (29) ТОВ «Дельта Медікал» подало до Комітету клопотання від 12.11.2025 № 13-798 (вх. Комітету № 8-04/16189 від 13.11.2025) щодо продовження строку для надання відповіді на Вимогу від 06.11.2025, про результати розгляду якого ТОВ «Дельта Медікал» повідомлено листом державного уповноваженого Комітету від 14.11.2025 № 127-26.4/04-12249е.
- (30) Листом від 26.11.2025 № 26-11 (вх. Комітету № 8-04/2240-кі від 28.11.2025) ТОВ «Дельта Медікел» надало інформацію, пояснення та копії документів на Вимогу від 06.11.2025.
- (31) Листом від 10.12.2025 № 13-940 (вх. Комітету № 8-04/2302-кі від 10.12.2025) ТОВ «Дельта Медікел» надало додаткову інформацію, пояснення та копії документів на Вимогу від 06.11.2025.
- (32) До товариства з обмеженою відповідальністю «Подорожник Київ» (далі – ТОВ «Подорожник Київ») (ідентифікаційний код юридичної особи (*«інформація,*

доступ до якої обмежено»)) надіслано вимогу державного уповноваженого Комітету від 10.11.2025 № 127-/04-12099е про надання інформації, відповідь на яку надано листом від 02.12.2025 № 2577 (вх. Комітету № 8-04/17200 від 05.12.2025).

- (33) До товариства з обмеженою відповідальністю «Подорожник Вінниця» (далі – ТОВ «Подорожник Вінниця») (ідентифікаційний код юридичної особи («інформація, доступ до якої обмежено»)) надіслано вимогу державного уповноваженого Комітету від 10.11.2025 № 127-26.4/04-12098е про надання інформації, відповідь на яку надано листом від 03.12.2025 № 2588 (вх. Комітету № 8-04/17272 від 08.12.2025).
- (34) До приватного підприємства «Соломія-Сервіс» (далі – ПП «Соломія-Сервіс») (ідентифікаційний код юридичної особи («інформація, доступ до якої обмежено»)) надіслано вимогу державного уповноваженого Комітету від 10.11.2025 № 127-26.4/04-12097е про надання інформації, яку відповідно до рекомендованого повідомлення про вручення поштового відправлення № R068024490789 ПП «Соломія-Сервіс» отримало 19.11.2025, відповідь на яку надано листом від 03.12.2025 № 2587 (вх. Комітету № 8-04/17271 від 08.12.2025).
- (35) До державного підприємства «Державний експертний центр Міністерства охорони здоров'я України» (далі – Державний експертний центр МОЗ України) надіслано вимогу державного уповноваженого Комітету від 26.11.2025 № 127-26.4/04-12659е про надання інформації (далі – Вимога від 26.11.2025), на яку надано інформацію та пояснення листом від 03.12.2025 № 3395/2.4-25 (вх. Комітету № 8-04/17121 від 04.12.2025).
- (36) Актом фіксації від 25.11.2025 № 25/11/2025, який склали працівники Комітету, зафіксовано поширення в мережі Інтернет на вебсторінці⁵ інформації про Дієтичну добавку.
- (37) Листом від 25.11.2025 № 25/11 (вх. Комітету № 8-04/2217-кі від 26.11.2025) ТОВ «Дельта Медікел» надало додаткову інформацію, пояснення та копії документів.
- (38) Актами фіксації від 27.11.2025 № 27/11/2025 та від 08.12.2025 № 08/12/25, які склали працівники Комітету, зафіксовано поширення в мережі Інтернет на вебсторінці⁶ інформації про Дієтичну добавку.
- (39) За результатами збирання та аналізу доказів у Справі складено подання з попередніми висновками від 12.12.2025 № 127-26.4/127-25/541-спр/кі (далі – Подання з попередніми висновками).
- (40) Листом державного уповноваженого Комітету від 15.12.2025 № 127-26.4/04-2391 до ТОВ «Дельта Медікел» надіслано копію Подання з попередніми висновками, яке відповідно до рекомендованого повідомлення про вручення поштового відправлення № R067059882675 ТОВ «Дельта Медікел» не отримало.
- (41) Згідно з пунктом 6 розділу VII Порядку розгляду Антимонопольним комітетом України та його територіальними відділеннями заяв і справ про порушення законодавства про захист економічної конкуренції, затвердженого розпорядженням Антимонопольного комітету України від 19 квітня 1994 року № 5, зареєстрованим у Міністерстві юстиції

⁵<https://tabletki.ua/uk/%D0%91%D0%B0%D0%B7%D1%83%D0%BA%D0%B0-%D0%9A%D0%B8%D0%B4%D1%81/1094823/>

⁶https://liki24.com/uk/p/bazuka-kids-eliksir-ot-sukhogo-kashlya-snizhaet-vyazkost-mokroty-oblegchaet-ee-otkhozhdienie-flakon-120-ml/?pvf=eyJhbGciOiJIUzI1NiIsInR5cCI6IkpXVCJ9.eyJvIjo3NTM2NzQsInAiOiJl2Ni4wLCJjb3AiOm51bGwsImV4cCI6MTc2NDMxOTkyM30.3f8B42c8gtgtj0ZeMrBPWDPNPbD8AQY-EuetBaF3E5qiLe7bkyKsf0po73qeO0cv9j7YFM6aGOjQ8adYh1t1-Q&nlr=1&gclid=Cj0KCQiAiqDJBhCXARIsABk2kSIUHIazj8PQ29LB9-X1uzAYBGjsVVQUlyeJvKJDN VcmWvgk50cPXPQaAlpfEALw_wcB&utm_source=google&utm_medium=cpc&utm_campaign=liki_ua_PerformanceMax_baa_kiev&utm_term=753674&utm_content=baa&gad_source=1

України 06 травня 1994 року за № 90/299 (у редакції розпорядження Антимонопольного комітету України № 169-р від 29 червня 1998 року) (із змінами), інформація щодо попередніх висновків у Справі із зазначенням дати, часу й місця розгляду Справи 19.12.2025 розміщена на офіційному вебсайті Комітету за посиланням⁷.

- (42) Листом від 24.12.2025 № 24/12/2025 (вх. Комітету № 8-04/2381-кі від 24.12.2025) ТОВ «Дельта Медікел» надало додаткову інформацію, пояснення та копії документів на Вимогу від 06.11.2025.

4. ОБСТАВИНИ СПРАВИ

4.1. Обставини, які повідомило Товариство

- (43) На вимогу державного уповноваженого Комітету від 30.04.2025 № 127-26.4/04-4842є про надання інформації листом від 09.05.2025 № 13-241 (вх. Комітету № 8-04/1075-кі від 09.06.2025) ТОВ «Дельта Медікел» повідомило, зокрема, таке.
- (44) ТОВ «Дельта Медікел» є імпортером Дієтичної добавки (див. фотокопії 1, 2, 3).



Фотокопія 1

Фотокопія 2

Фотокопія 3

- (45) На упаковці Дієтичної добавки поширюється, зокрема, така інформація:
- «ВІД КАШЛЮ» (далі – Властивість 1);
 - «розріджує мокротиння та покращує його відходження» (далі – Властивість 2);
 - «полегшує дихання» (далі – Властивість 3);
 - «сприяє зміцненню імунітету» (далі – Властивість 4);
 - «допомагає боротися з вірусами» (далі – Властивість 5);
 - «сприяє зміцненню імунітету дитини в період застудних захворювань, щодня підтримує імунну систему у боротьбі з інфекціями та вірусами» (далі – Властивість 6).
- (46) Замовником на виготовлення Дієтичної добавки є («інформація, доступ до якої обмежено»), представником якої в Україні є («інформація, доступ до якої обмежено») (ідентифікаційний код юридичної особи («інформація, доступ до якої обмежено»)). Товариство («інформація, доступ до якої обмежено») відносинами контролю, у розумінні статті 1 Закону України «Про захист економічної конкуренції», з («інформація, доступ до якої обмежено»).

⁷<https://amcu.gov.ua/news/informatsiia-shchodo-poperednikh-vysnovkiv-u-spravi-127-264127-25-pro-porushennia-zakonodavstva-pro-zakhyst-vid-nedobrosovisnoi-konkurentsii-ta-rozghliad-zaznachanoi?v=6945445817406>

- (47) Для (*«інформація, доступ до якої обмежено»*) виготовила Дієтичну добавку в оформленні упаковки, що містить інформацію про Властивості 1–6 (партії серії (*«інформація, доступ до якої обмежено»*)).
- (48) Імпорт та дистрибуцію Дієтичної добавки здійснює ТОВ «Дельта Медікел».
- (49) Імпортування Дієтичної добавки в оформленні упаковки, що містить інформацію про Властивості 1–6, на територію України Товариство почало з (*«інформація, доступ до якої обмежено»*), на підтвердження чого надало копію вантажно-митної декларації від (*«інформація, доступ до якої обмежено»*). У цій (*«інформація, доступ до якої обмежено»*) зазначено, що імпортування Дієтичної добавки здійснено відповідно до (*«інформація, доступ до якої обмежено»*).
- (50) Відповідно до пунктів 1.1 та 1.2 (*«інформація, доступ до якої обмежено»*).
- (51) Відповідно до додаткової угоди від (*«інформація, доступ до якої обмежено»*) до (*«інформація, доступ до якої обмежено»*).
- (52) Товариство повідомило, що постачання Дієтичної добавки (*«інформація, доступ до якої обмежено»*).
- (53) Товариство повідомило, що припинило замовлення, імпорт та продаж на території України Дієтичної добавки в оформленні упаковки, що містить інформацію про Властивості 1–6.
- (54) Товариство реалізовувало Дієтичну добавку в упаковці з інформацією про Властивості 1–6 з (*«інформація, доступ до якої обмежено»*) по (*«інформація, доступ до якої обмежено»*). На підтвердження Товариство надало належним чином засвідчені копії договорів купівлі-продажу та видаткових накладних до цих договорів, а зокрема видаткову накладну (*«інформація, доступ до якої обмежено»*) до договору (*«інформація, доступ до якої обмежено»*) щодо поставки (*«інформація, доступ до якої обмежено»*) (ідентифікаційний код юридичної особи (*«інформація, доступ до якої обмежено»*)) Дієтичної добавки (регіон доставки: Київська обл.) та видаткову накладну (*«інформація, доступ до якої обмежено»*) до договору (*«інформація, доступ до якої обмежено»*) щодо поставки (*«інформація, доступ до якої обмежено»*) (ідентифікаційний код юридичної особи (*«інформація, доступ до якої обмежено»*)) Дієтичної добавки (регіон доставки: Львівська обл.).
- (55) Товариство припинило реалізацію Дієтичної добавки з Властивостями 1–6.
- (56) Дієтична добавка (партії серії (*«інформація, доступ до якої обмежено»*)), що не містить інформації на упаковці про Властивості 1–6, виготовлялась із (*«інформація, доступ до якої обмежено»*). Листом від 10.12.2025 № 13-940 (вх. Комітету № 8-04/2302-кі від 10.12.2025) ТОВ «Дельта Медікел» надало копію митної декларації (*«інформація, доступ до якої обмежено»*), відповідно до якої здійснювався імпорт Дієтичної добавки в упаковці, що не містить інформації про Властивості 1–6.
- (57) Засвідчені копії сертифікатів якості, які видала (*«інформація, доступ до якої обмежено»*) на Дієтичну добавку в оформленні упаковки, що не містить інформації про Властивості 1–6, та копії макетів такої упаковки Дієтичної добавки (див. фотокопію 4) ТОВ «Дельта Медікел» додало до листа від 09.05.2025 № 13-241 (вх. Комітету № 8-04/1075-кі від 09.06.2025).



Фотокопія 4

- (58) На упаковці Дієтичної добавки (партії серії №№ 2514305, 2514306, 2515302, 2515303) (див. фотокопію 4), на якій відсутня інформація про Властивості 1–6, поширюється, зокрема, така інформація:

«Підтримка під час кашлю» (далі – Властивість 7);
 «Екстракт плодів Бузини чорної (*Sambucus nigra*), екстракт листя Плюща (*Hedera helix*) сприяють підтримці дихальних шляхів під час кашлю» (далі – Властивість 8);
 «Вітамін С сприяє нормальній роботі імунної системи у дорослих» (далі – Властивість 9).

- (59) Відповідно до наданих Товариством відомостей, що містяться на упаковках Дієтичної добавки, у складі Дієтичної добавки містяться:

Найменування компонента	Склад на 7,5 мл (мінімальна щоденна доза споживання)	Склад на 120 мл (вміст первинної упаковки (скляного флакона))
Екстракт бузини (<i>Sambucus nigra</i>) 1:10	3,06 ml (мл)	48,96 ml (мл)
Екстракт листя плюща (<i>Hedera helix</i>) 1:20	2,475 ml (мл)	39,6 ml (мл)
L-аскорбінова кислота (вітамін С)	60 mg (мг)	960 mg (мг)

та допоміжні речовини: вода очищена, цукор, консервант бензоат натрію.

- (60) Товариство повідомило, що інформація про Властивості 1–6 Дієтичної добавки (див. фотокопії 1–3, до зміни упаковки) заснована на науково підтверджених дослідженнях компонентів, що входять до складу Дієтичної добавки, та публікаціями.
- (61) На підтвердження Властивості 1–3 Дієтичної добавки Товариство надало публікації:
 («інформація, доступ до якої обмежено»);
 («інформація, доступ до якої обмежено»);
 («інформація, доступ до якої обмежено»);
 («інформація, доступ до якої обмежено»).
- (62) На підтвердження Властивості 4 Дієтичної добавки Товариство надало пояснення та публікації:

відповідно до пункту 4 розділу II (Загальні вимоги до тверджень про поживну цінність та тверджень про користь для здоров'я) Вимог до тверджень про поживну цінність харчових продуктів та тверджень про користь для здоров'я харчових продуктів, затверджених наказом МОЗ від 15.05.2020 № 1145, зареєстрованим у Міністерстві юстиції України 04.08.2020 за № 745/35028 (далі – Вимоги до тверджень), використання тверджень про поживну цінність та тверджень про користь для здоров'я дозволяється тільки при дотриманні таких умов:

- 1) наявність, відсутність або знижений вміст у харчовому продукті або категорії харчових продуктів поживної речовини або іншої речовини, щодо якої було зроблено твердження, має корисний поживний або фізіологічний ефект відповідно до загальновизнаних наукових даних;
- 2) поживна речовина або інша речовина, щодо якої робиться твердження:
 - міститься в кінцевому продукті у значних кількостях, що визначаються відповідно до пункту 2 додатка 9 до Закону України «Про інформацію для споживачів щодо харчових продуктів», або в такій кількості, що матиме поживний або фізіологічний ефект відповідно до загальновизнаних наукових даних; або
 - не міститься або міститься в харчовому продукті у зменшеній кількості, що матиме поживний або фізіологічний ефект відповідно до загальновизнаних наукових даних;
- 3) поживна речовина або інша речовина знаходяться у формі, яку може засвоювати організм;
- 4) кількість продукту, яку очікувано може вживати споживач, забезпечує значну кількість поживної речовини або іншої речовини, щодо якої зроблено твердження, або таку кількість, що матиме поживний або фізіологічний ефект відповідно до загальновизнаних наукових даних;

відповідно до пункту 2 розділу I (Загальні положення) Вимог до тверджень загальновизнані наукові дані щодо поживної цінності або користі для здоров'я харчових продуктів (загальновизнані наукові дані) – 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;

на офіційному сайті EFSA опублікована база даних⁸, що містить твердження про користь для здоров'я тієї чи іншої речовини, які очікують схвалення Європейським агентством з безпечності харчових продуктів до використання;

відповідно до пункту 11 Регламенту Європейського Союзу № 432/2012 від 16.05.2012⁹ твердження, що очікують схвалення Європейським агентством з безпечності харчових продуктів, можуть використовуватись;

відповідно до вищезазначеної бази даних стосовно Бузини чорної (*Sambucus nigra*), що міститься в Дієтичній добавці, можна використовувати твердження *«Здоров'я імунної системи. Антиоксидантні властивості антоціанів бузини захищають клітини від пошкодження, а антоціани захищають та стимулюють частини імунної системи. Підтримка захисту організму / Допомагає підтримувати імунну систему»;*

крім того, у складі Дієтичної добавки міститься Вітамін С;

відповідно до додатка 2 до Вимог до тверджень, для харчових продуктів, що є джерелом Вітаміну С, дозволено використання твердження *«Вітамін С сприяє нормальній роботі імунної системи»;*

(«інформація, доступ до якої обмежено»);

(«інформація, доступ до якої обмежено»).

⁸<https://www.efsa.europa.eu/sites/default/files/2021-06/questions-on-hold-botanical-claims.xlsx>

⁹<https://eur-lex.europa.eu/eli/reg/2012/432/oj/eng>

(63) На підтвердження Властивостей 5, 6, 8 Дієтичної добавки Товариство надало публікації:

(«інформація, доступ до якої обмежено»);

(«інформація, доступ до якої обмежено»);

(«інформація, доступ до якої обмежено»);

(«інформація, доступ до якої обмежено»).

(64) На підтвердження Властивості 6 Дієтичної добавки Товариство надало пояснення: відповідно до пункту 4 розділу II (Загальні вимоги до тверджень про поживну цінність та тверджень про користь для здоров'я) Вимог до тверджень використання тверджень про поживну цінність та тверджень про користь для здоров'я дозволяється тільки за дотримання таких умов:

1) наявність, відсутність або знижений вміст у харчовому продукті або категорії харчових продуктів поживної речовини або іншої речовини, щодо якої було зроблено твердження, має корисний поживний або фізіологічний ефект відповідно до загальновизнаних наукових даних;

2) поживна речовина або інша речовина, щодо якої робиться твердження:

міститься в кінцевому продукті у значних кількостях, що визначаються відповідно до пункту 2 додатка 9 до Закону України «Про інформацію для споживачів щодо харчових продуктів», або в такій кількості, що матиме поживний або фізіологічний ефект відповідно до загальновизнаних наукових даних; або

не міститься або міститься в харчовому продукті у зменшеній кількості, що матиме поживний або фізіологічний ефект відповідно до загальновизнаних наукових даних;

3) поживна речовина або інша речовина знаходиться у формі, яку може засвоювати організм;

4) кількість продукту, яку очікувано може вживати споживач, забезпечує значну кількість поживної речовини або іншої речовини, щодо якої зроблено твердження, або таку кількість, що матиме поживний або фізіологічний ефект відповідно до загальновизнаних наукових даних.

Відповідно до пункту 2 розділу I (Загальні положення) *Вимог до тверджень, загальновизнані наукові дані* щодо поживної цінності або користі для здоров'я харчових продуктів (загальновизнані наукові дані) – 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) (Європейське агентство з безпечності харчових продуктів) до оцінки прийнятності рівня доказовості.

На офіційному сайті Європейського агентства з безпечності харчових продуктів опублікована база даних¹⁰, що містить твердження про користь для здоров'я тієї чи іншої речовини, які очікують схвалення Європейським агентством з безпечності харчових продуктів до використання.

Відповідно до пункту 11 Регламенту Європейського Союзу № 432/2012 від 16.05.2012¹¹ твердження, що очікують схвалення Європейським агентством з безпечності харчових продуктів, можуть використовуватись.

Відповідно до вищезазначеної бази даних щодо Бузини чорної (*Sambucus nigra*), яка міститься в Дієтичній добавці, можна використовувати твердження «Здоров'я імунної системи. Антиоксидантні властивості антоціанів бузини захищають клітини від пошкодження, а антоціани захищають та стимулюють частини імунної системи. Підтримка захисту організму / Допомагає підтримувати імунну систему».

¹⁰<https://www.efsa.europa.eu/sites/default/files/2021-06/questions-on-hold-botanical-claims.xlsx>

¹¹<https://eur-lex.europa.eu/eli/reg/2012/432/oj/eng>

- (65) На підтвердження відповідності Дієтичної добавки вимогам чинного законодавства України Товариство надало копію (*«інформація, доступ до якої обмежено»*), який склало (*«інформація, доступ до якої обмежено»*) за замовленням Товариства.
- (66) Крім того, Товариство стверджує, що Властивості 7–9 Дієтичної добавки (див. фотокопію 4) підтверджуються (*«інформація, доступ до якої обмежено»*), до якого додано текст маркування (етикетування) Дієтичної добавки з повідомленими Властивостями 8, 9.
- (67) За повідомленою Товариством інформацією, відомості про Властивості 1–6 щодо Дієтичної добавки Товариство поширювало в мережі Інтернет на вебсайтах (*«інформація, доступ до якої обмежено»*) (далі – Вебсайт) та (*«інформація, доступ до якої обмежено»*) і не здійснювало поширення такої інформації засобами телевізійного мовлення та радіомовлення.
- (68) Відомості про Властивості 1–6 Дієтичної добавки Товариство поширювало на Вебсайті самостійно з (*«інформація, доступ до якої обмежено»*) у вигляді зображення упаковки цього харчового продукту та інформації з аркуша-вкладиша (інструкції з використання) Дієтичної добавки, а також у вигляді рекламного оголошення про знижку на Дієтичну добавку.
- (69) Жодної упаковки Дієтичної добавки в оформленні, що містить інформацію про Властивості 1–6, Товариство не продало через Вебсайт.
- (70) Товариство надало належним чином засвідчений знімок з екрана робочого столу із зафіксованою на ньому сторінкою Вебсайту, відповідно до якої на цьому сайті немає жодної інформації про Дієтичну добавку.
- (71) На Вебсайті (*«інформація, доступ до якої обмежено»*) відомості про Властивості 1–6 Дієтичної добавки поширювало з (*«інформація, доступ до якої обмежено»*) на замовлення Товариства (*«інформація, доступ до якої обмежено»*) (ідентифікаційний код юридичної особи (*«інформація, доступ до якої обмежено»*)) у вигляді зображення упаковки та інформації з аркуша-вкладиша (інструкції з використання) Дієтичної добавки.
- (72) Товариство надало належним чином засвідчену копію договору (*«інформація, доступ до якої обмежено»*) про надання рекламних та/або інших послуг у мережі Інтернет, укладеного між Товариством та (*«інформація, доступ до якої обмежено»*), акта здачі-прийняття робіт (надання послуг) (*«інформація, доступ до якої обмежено»*) до цього договору, відповідно до яких (*«інформація, доступ до якої обмежено»*) розміщувало на (*«інформація, доступ до якої обмежено»*) картки товару (інструкцію й фото) Дієтичної добавки.
- (73) Пунктом 6.3 (*«інформація, доступ до якої обмежено»*), зокрема, передбачено, що (*«інформація, доступ до якої обмежено»*).
- (74) На (*«інформація, доступ до якої обмежено»*) на (*«інформація, доступ до якої обмежено»*) розміщено зображення упаковки Дієтичної добавки та аркуша-вкладиша (інструкції з використання) в оформленні, що містить інформацію про Властивості 7–9 (див. фотокопію 4).
- (75) ТОВ «Дельта Медікел» листом від 26.11.2025 № 26-11 (вх. Комітету № 8-04/2240-кі від 28.11.2025) повідомило, що поширювало інформацію про Дієтичну добавку. Відповідно до додатків до вказаного листа ТОВ «Дельта Медікел» поширювало інформацію про Дієтичну добавку (без зазначення інформації про Властивості 1– 6 та 7–9 відповідно до наданої розкадровки рекламного ролика) у рекламному ролику, що

розміщувався («інформація, доступ до якої обмежено») у період («інформація, доступ до якої обмежено»), що підтвердило копіями:

договору («інформація, доступ до якої обмежено») (ідентифікаційний код юридичної особи («інформація, доступ до якої обмежено»)), акта прийому-передачі послуг («інформація, доступ до якої обмежено») до цього договору;

договору («інформація, доступ до якої обмежено»), укладеного між ТОВ «Дельта Медікел» та («інформація, доступ до якої обмежено») (ідентифікаційний код юридичної особи («інформація, доступ до якої обмежено»)), акта надання послуг («інформація, доступ до якої обмежено») до цього договору.

- (76) Пунктом 1 («інформація, доступ до якої обмежено»).
- (77) У пункті 4.3 («інформація, доступ до якої обмежено»).
- (78) Наявність інформації про Властивості 7–9 на упаковці Дієтичної добавки та факт пропонування Дієтичної добавки до продажу в такій упаковці підтверджуються актом фіксації № 15/08/25 від 15.08.2025, який склали працівники Комітету.
- (79) Товариство повідомило, що воно здійснювало реалізацію Дієтичної добавки більше ніж у двох регіонах України, зокрема у («інформація, доступ до якої обмежено») областях, що підтверджується наданими Товариством копіями:

(«інформація, доступ до якої обмежено»), укладеного між Товариством та («інформація, доступ до якої обмежено») (ідентифікаційний код юридичної особи («інформація, доступ до якої обмежено»)), та накладної № ДМТ00987848 від 12.06.2025 до цього договору (адреса доставки Дієтичної добавки: («інформація, доступ до якої обмежено»));

договору купівлі-продажу («інформація, доступ до якої обмежено»), укладеного між Товариством та («інформація, доступ до якої обмежено»), та накладної («інформація, доступ до якої обмежено») до цього договору (адреса доставки Дієтичної добавки: («інформація, доступ до якої обмежено»));

договору купівлі-продажу («інформація, доступ до якої обмежено»), укладеного між Товариством та («інформація, доступ до якої обмежено») (ідентифікаційний код юридичної особи («інформація, доступ до якої обмежено»)), та накладної («інформація, доступ до якої обмежено») до цього договору (адреса доставки Дієтичної добавки: («інформація, доступ до якої обмежено»));

накладної («інформація, доступ до якої обмежено») (адреса доставки Дієтичної добавки: («інформація, доступ до якої обмежено»)) до договору («інформація, доступ до якої обмежено»), укладеного між Товариством та («інформація, доступ до якої обмежено») (ідентифікаційний код юридичної особи («інформація, доступ до якої обмежено»)).

- (80) Товариство в додатку 6 до листа від 26.11.2025 № 26-11 (вх. Комітету № 8-04/2240-кі від 28.11.2025) надало інформацію щодо виключного переліку суб'єктів господарювання, яким здійснювало реалізацію Дієтичної добавки з інформацією на упаковці про Властивості 1–6 та 7–9, зокрема: («інформація, доступ до якої обмежено»).
- (81) Крім того, Товариство листом від 26.11.2025 № 26-11 (вх. Комітету № 8-04/2240-кі від 28.11.2025) повідомило, що здійснило («інформація, доступ до якої обмежено»), на підтвердження чого надало копії видаткових накладних: («інформація, доступ до якої обмежено») щодо («інформація, доступ до якої обмежено») («інформація, доступ до якої обмежено») (адреса доставки Дієтичної добавки: («інформація, доступ до якої обмежено»)) та («інформація, доступ до якої обмежено») щодо («інформація, доступ до якої обмежено») (адреса доставки Дієтичної добавки: («інформація, доступ до якої обмежено»)).

обмежено»)).

- (82) Обсяги реалізації Дієтичної добавки Товариством:

з інформацією на упаковці про Властивості 1–6 у період («інформація, доступ до якої обмежено») – («інформація, доступ до якої обмежено») штук на загальну суму («інформація, доступ до якої обмежено») грн без ПДВ;

з інформацією на упаковці про Властивості 7–9 у період («інформація, доступ до якої обмежено») – («інформація, доступ до якої обмежено») штуки на загальну суму («інформація, доступ до якої обмежено») грн без ПДВ.

Всього в період («інформація, доступ до якої обмежено») – («інформація, доступ до якої обмежено») штука на загальну суму («інформація, доступ до якої обмежено») грн без ПДВ.

- (83) Листом від 25.11.2025 № 25/11 (вх. Комітету № 8-04/2217-кі від 26.11.2025) ТОВ «Дельта Медікел» повідомило Комітет, що з метою приведення маркування Дієтичної добавки у відповідність із вимогами законодавства Товариство видало наказ («інформація, доступ до якої обмежено») про зміну та затвердження маркування дієтичних добавок «BAZOOKA KIDS», «BAZOOKA ІНТЕНС», «BAZOOKA ПЛЮЩ» та «BAZOOKA ІСЛАНДСЬКИЙ МОХ» (далі – Наказ («інформація, доступ до якої обмежено») про зміну та затвердження маркування), відповідно до якого прийнято змінити та затвердити, зокрема, оновлену упаковку Дієтичної добавки (див. фотокопію 5).



Фотокопія 5

- (84) Відповідно до Наказу («інформація, доступ до якої обмежено») про зміну та затвердження маркування Товариство затвердило здійснити оновлення маркування Дієтичної добавки в упаковках з поширеною інформацією про Властивості 7–9 та з приведенням залишків продукції у відповідність шляхом заміни маркування (перепакування) наявного пакування та забезпечення реалізації нових партій продукції з оновленим маркуванням, зображення якої відповідає фотокопії 5.
- (85) На упаковці Дієтичної добавки (див. фотокопію 5), на якій відсутня інформація про Властивості 1–6 та 7–9, поширюється, зокрема, така інформація: «екстракт листя Плюща (*Hedera helix*) сприяє підтримці нормального стану верхніх дихальних шляхів».
- (86) Листом від 24.12.2025 № 24/12/2025 (вх. Комітету № 8-04/2381-кі від 24.12.2025) ТОВ «Дельта Медікел» повідомило, що визнає порушення, передбачене статтею 15¹ Закону України «Про захист від недобросовісної конкуренції», у вигляді

поширення інформації, що вводить в оману, щодо Дієтичної добавки.

- (87) З метою забезпечення припинення порушення, передбаченого статтею 15¹ Закону України «Про захист від недобросовісної конкуренції», у вигляді поширення інформації, що вводить в оману, щодо Дієтичної добавки ТОВ «Дельта Медікел» вжило таких заходів:
1. Зупинило реалізацію залишків Дієтичної добавки в старій упаковці, з Властивостями 1–9.
 2. Оновило маркування Дієтичної добавки шляхом наклеювання стикерів (наклейок) на поверхні упаковок Дієтичної добавки, що залишилися в наявності в Товариства.
 3. Замовило виготовлення та постачання Дієтичної добавки в новому маркуванні та новій упаковці зі зміненим маркуванням.
- (88) Листом від 24.12.2025 № 24/12/2025 (вх. Комітету № 8-04/2381-кі від 24.12.2025) ТОВ «Дельта Медікел» повідомило, що оскільки Дієтична добавка є імпортованою, виготовлення нової упаковки потребує значного часу та фінансових ресурсів, у зв'язку із чим Товариство замовило у (*інформація, доступ до якої обмежено*) (ідентифікаційний код юридичної особи (*інформація, доступ до якої обмежено*)) на підставі договору (*інформація, доступ до якої обмежено*) виготовлення стикерів на залишки упаковок Дієтичної добавки з метою їх приведення у відповідність із новим затвердженим макетом упаковки Дієтичної добавки, що відповідає фотокопії 5. На підтвердження зазначеного Товариство надало копію Договору (*інформація, доступ до якої обмежено*), додатка (*інформація, доступ до якої обмежено*) (із зображенням стикера на упаковці Дієтичної добавки, що не містить інформації про Властивості 1–9), видаткової накладної (*інформація, доступ до якої обмежено*), платіжної інструкції (*інформація, доступ до якої обмежено*) до цього договору.
- (89) Наклеювання стикерів на залишки упаковок Дієтичної добавки (в кількості (*інформація, доступ до якої обмежено*) упаковок) з метою їх приведення у відповідність із новим затвердженим макетом упаковки Дієтичної добавки, що відповідає фотокопії 5, Товариство виконало самостійно у період (*інформація, доступ до якої обмежено*). На підтвердження зазначеного ТОВ «Дельта Медікел» листом від 24.12.2025 № 24/12/2025 (вх. Комітету № 8-04/2381-кі від 24.12.2025) надало акти комплектації номенклатури та фотоматеріали із зображенням упаковки Дієтичної добавки з наклеєними стикерами, що не містять інформації про Властивості 7–9.
- (90) На підтвердження факту реалізації Дієтичної добавки в упаковці, що відповідає фотокопії 5 (не містить інформації про Властивості 1–9), ТОВ «Дельта Медікел» надало копію накладної (*інформація, доступ до якої обмежено*) до договору (*інформація, доступ до якої обмежено*), укладеного між Товариством та (*інформація, доступ до якої обмежено*) (адреса доставки Дієтичної добавки: (*інформація, доступ до якої обмежено*)).
- (91) Крім того, Товариство замовило нову упаковку Дієтичної добавки з оновленим маркуванням. Імпорт Дієтичної добавки в оновленому маркуванні запланований на (*інформація, доступ до якої обмежено*).

4.2. Обставини, які повідомили ТОВ «Подорожник Київ», ТОВ «Подорожник Вінниця», ПП «Соломія-Сервіс»

- (92) ТОВ «Подорожник Київ» листом від 02.12.2025 № 2577 (вх. Комітету № 8-04/17200 від 05.12.2025) повідомило, що Дієтична добавка з інформацією на упаковці про Властивості 1–6 та про Властивості 7–9 поставлялася від ТОВ «Дельта Медікал» до ТОВ «Подорожник Київ» у період з 30.10.2024 до 28.11.2025 включно. Поставка

Дієтичної добавки здійснювалася на підставі договору купівлі-продажу № 18 від 25.02.2019, укладеного між ТОВ «Дельта Медікал» та ТОВ «Подорожник Київ».

- (93) Обсяги постачання ТОВ «Дельта Медікал» до ТОВ «Подорожник Київ» Дієтичної добавки з інформацією про Властивості 1–6 та Властивості 7–9 в натуральних (упаковки) і вартісних (грн без ПДВ) показниках із 30.10.2024 по 28.11.2025 становили всього 4 260 штук на загальну суму 975 163,20 грн без ПДВ.
- (94) ТОВ «Подорожник Київ» здійснює реалізацію Дієтичної добавки з інформацією про Властивості 1–6 та Властивості 7–9 кінцевому споживачеві. Реалізація Дієтичної добавки проводилася на території міста Києва та Київської області. На підтвердження реалізації ТОВ «Подорожник Київ» Дієтичної добавки кінцевому споживачеві ТОВ «Подорожник Київ» надало до листа від 02.12.2025 № 2577 (вх. Комітету № 8-04/17200 від 05.12.2025) копії фіскальних чеків від 17.10.2025 № #92204 #606069, від 03.11.2025 № DaV4FpG9q1Q, від 06.11.2025 № rN9KbHJ23ус.
- (95) ТОВ «Дельта Медікал» не здійснювало відкликання та/або повернення Дієтичної добавки з інформацією про Властивості 1–6 та/або з інформацією про Властивості 7–9.
- (96) Станом на 02.12.2025 (дату надання відповіді на вимогу державного уповноваженого Комітету від 10.11.2025 № 127-/04-12099е) ТОВ «Подорожник Київ» здійснює реалізацію Дієтичної добавки з інформацією про Властивості 1–6 та/або з інформацією про Властивості 7–9.
- (97) ТОВ «Подорожник Вінниця» листом від 03.12.2025 № 2588 (вх. Комітету № 8-04/17272 від 08.12.2025) повідомило, що Дієтична добавка з інформацією на упаковці про Властивості 1–6 та про Властивості 7–9 поставлялася від ТОВ «Дельта Медікал» до ТОВ «Подорожник Вінниця» в період з 30.10.2024 до 27.11.2025 включно. Поставка Дієтичної добавки здійснювалася на підставі договору купівлі-продажу № 14 від 25.02.2019, укладеного між ТОВ «Дельта Медікал» та ТОВ «Подорожник Вінниця».
- (98) Обсяги постачання ТОВ «Дельта Медікал» до ТОВ «Подорожник Вінниця» Дієтичної добавки з інформацією про Властивості 1–6 та Властивості 7–9 в натуральних (упаковки) і вартісних (грн без ПДВ) показниках з 30.10.2024 по 27.11.2025 становили всього 1 566 штук на загальну суму 360 249,90 грн без ПДВ.
- (99) ТОВ «Подорожник Вінниця» з 02.11.2024 до 27.11.2025 здійснювало реалізацію Дієтичної добавки з інформацією про Властивості 1–6 та з інформацією про Властивості 7–9 кінцевому споживачеві. Реалізація Дієтичної добавки проводилася на території Вінницької області.
- (100) ТОВ «Дельта Медікал» не здійснювало відкликання та/або повернення Дієтичної добавки з інформацією про Властивості 1–6 та/або з інформацією про Властивості 7–9.
- (101) На 03.12.2025 (дату надання відповіді на вимогу державного уповноваженого Комітету від 10.11.2025 № 127-26.4/04-12098е) ТОВ «Подорожник Вінниця» здійснювало реалізацію Дієтичної добавки з інформацією про Властивості 1–6 та/або з інформацією про Властивості 7–9 з 02.11.2024 по 27.11.2025.
- (102) ПП «Соломія-Сервіс» листом від 03.12.2025 № 2587 (вх. Комітету № 8-04/17271 від 08.12.2025) повідомило, що Дієтична добавка з інформацією на упаковці про Властивості 1–6 та про Властивості 7–9 поставлялася від ТОВ «Дельта Медікал» до ПП «Соломія-Сервіс» у період з 30.10.2024 до 27.11.2025 включно. Поставка Дієтичної добавки здійснювалася на підставі договору купівлі-продажу № 133 від 01.01.2015, укладеного між ТОВ «Дельта Медікал» та ПП «Соломія-Сервіс».
- (103) Обсяги постачання ТОВ «Дельта Медікал» до ПП «Соломія-Сервіс» Дієтичної добавки з інформацією про Властивості 1–6 та Властивості 7–9 в натуральних (упаковки) і

вартісних (грн без ПДВ) показниках з 30.10.2024 по 27.11.2025 становили всього 3 535 штук на загальну суму 814 446,25 грн без ПДВ.

- (104) ПП «Соломія-Сервіс» з 31.10.2024 до 03.12.2025 здійснювало реалізацію Дієтичної добавки з інформацією про Властивості 1–6 та з інформацією про Властивості 7–9 кінцевому споживачеві. Реалізація Дієтичної добавки проводилася на території Львівської області.
- (105) ТОВ «Дельта Медікел» не здійснювало відкликання та/або повернення Дієтичної добавки з інформацією про Властивості 1–6 та/або з інформацією про Властивості 7–9.
- (106) На 03.12.2025 (дату надання відповіді на вимогу державного уповноваженого Комітету від 10.11.2025 № 127-26.4/04-12097е) ПП «Соломія-Сервіс» здійснювало реалізацію Дієтичної добавки з інформацією про Властивості 1–6 та/або з інформацією про Властивості 7–9.

4.3. Обставини, які повідомила Держпродспоживслужба

- (107) На вимогу державного уповноваженого Комітету від 23.06.2025 № 127-26.4/04-6829е про надання інформації Держпродспоживслужба листом від 08.07.2025 № 11.1-16/17023 (вх. Комітету № 7-04/10195 від 09.07.2025) повідомила, зокрема, таке.
- (108) Основними нормативно-правовими актами, що регулюють обіг та маркування харчових продуктів, зокрема дієтичних добавок, є Закон України «Про державний контроль за дотриманням законодавства про харчові продукти, корми, побічні продукти тваринного походження, здоров'я та благополуччя тварин», Закон України «Про матеріали і предмети, призначені для контакту з харчовими продуктами», Закон України «Про основні принципи та вимоги до органічного виробництва, обігу та маркування органічної продукції»; наказ МОЗ від 19.12.2013 № 1114 «Про затвердження Гігієнічних вимог до дієтичних добавок» (далі – Гігієнічні вимоги до дієтичних добавок), зареєстрований у Міністерстві юстиції України 27.12.2013 за № 2231/24763; наказ МОЗ від 15.05.2020 № 1145 «Про затвердження Вимог до тверджень про поживну цінність харчових продуктів та тверджень про користь для здоров'я харчових продуктів», зареєстрований у Міністерстві юстиції України 04.08.2020 за № 745/35028; наказ МОЗ від 16.07.2020 № 1613 «Про затвердження Правил додавання вітамінів, мінеральних речовин та деяких інших речовин до харчових продуктів», зареєстрований у Міністерстві юстиції України 16.09.2020 за № 891/35174.
- (109) Виробництво та введення в обіг дієтичних добавок має відповідати вимогам Гігієнічних вимог до дієтичних добавок.
- (110) Нормативно-технічна документація (ДСТУ, ТУ тощо) дієтичних добавок, представлених на ринку України, а також інформація, що підтверджує чи спростовує властивості Дієтичної добавки, у володінні Держпродспоживслужби відсутня.

4.4. Обставини, які повідомило МОЗ

- (111) На вимогу державного уповноваженого Комітету від 23.06.2025 № 127-26.4/04-6831е про надання інформації МОЗ листом від 07.07.2025 № 26-04/21708/2-25 (вх. Комітету № 6-04/10106 від 07.07.2025) повідомило, зокрема, таке.
- (112) Абзацом третім частини другої статті 2 Закону України «Про лікарські засоби» визначено, що активний фармацевтичний інгредієнт (лікарська речовина, діюча речовина, субстанція) – це будь-яка речовина чи суміш речовин, що призначена для використання у виробництві лікарського засобу і під час цього використання стає його активним інгредієнтом.
- (113) Такі речовини мають фармакологічну чи іншу безпосередню дію на організм людини, у складі готових форм лікарських засобів їх застосовують для лікування, діагностики чи

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

- (114) Отже, наявність фармакологічної, імунологічної та/або метаболічної дії притаманна лікарським засобам, а не харчовим продуктам.
- (115) Відповідно до відомостей Державного реєстру лікарських засобів України¹² станом на 04.07.2025 Дієтичну добавку не зареєстровано в Україні як лікарський засіб.
- (116) В частині першій статті 1 Закону України «Про основні принципи та вимоги до безпечності та якості харчових продуктів» визначено, що 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 85²); твердження про користь для здоров'я – твердження, яке стверджує або вказує на те, що існує зв'язок між певною категорією харчових продуктів, харчовим продуктом або однією з його складових та станом здоров'я споживача (пункт 85³).
- (117) Пунктом 3.3 розділу III Гігієнічних вимог до дієтичних добавок 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.
- (118) Частиною четвертою статті 4 Закону України «Про інформацію для споживачів щодо харчових продуктів» визначено, 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 посилалися на такі властивості.
- (119) 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, які містять вимоги до тверджень про зниження ризику захворювань та тверджень про користь для здоров'я.
- (120) Властивості 1–8, що наведені в маркуванні Дієтичної добавки, відсутні в додатку 2 до Вимог до тверджень.
- (121) 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.
- (122) Щодо Властивості 9, яка наведена в маркуванні Дієтичної добавки, МОЗ зазначило, що аналогічне за змістом твердження наведено в пункті 202 додатка 2 до Вимог до тверджень. Водночас зазначення цього твердження дозволено виключно в разі дотримання умов використання, як вказано в пункті 202 додатка 2 до Вимог до тверджень, а саме використання цих тверджень, зокрема твердження може бути використано виключно для харчового продукту, який є щонайменше джерелом Вітаміну С, як зазначено в умовах застосування твердження про поживну цінність «ДЖЕРЕЛО [НАЗВА ВІТАМІНУ/НІВ] та/або [НАЗВА МІНЕРАЛЬНИХ/НОЇ РЕЧОВИН/И]».

¹²<http://www.drlz.com.ua/>

- (123) Відповідно до пункту 20 частини першої статті 1 Закону України «Про основні принципи та вимоги до безпечності та якості харчових продуктів» дієтична добавка – це харчовий продукт, який, зокрема, є концентрованим джерелом поживних речовин (у тому числі білків, жирів, вуглеводів, вітамінів, мінеральних речовин) або інших речовин з поживним або фізіологічним ефектом та споживається як доповнення до звичайного харчового раціону, окремо або в комбінації з іншими харчовими продуктами.

4.5. Обставини, які повідомило ДП «Науковий токсикологічний центр імені академіка Л.І. Медведя МОЗ України»

- (124) ДП «Науковий токсикологічний центр імені академіка Л.І. Медведя МОЗ України» листом від 24.10.2025 № 01/10-А-819 (вх. Комітету № 8-04/15543 від 30.10.2025) повідомило, що воно має статус наукової установи, яка уповноважена проводити науково-дослідні роботи та складати відповідні звіти з науково-дослідної роботи (Свідоцтво про державну атестацію наукової установи Серія ДА № 00540 від 26.05.2022 Міністерства освіти і науки України, затверджене наказом Міністерства охорони здоров'я України від 21.02.2013 № 29-0).
- (125) ДП «Науковий токсикологічний центр імені академіка Л.І. Медведя МОЗ України» склало Звіт про науково-дослідну роботу та протокол випробувань Дієтичної добавки від 07.10.2024 № 10/2-879-24/1089 (далі – Протокол випробувань) на підставі договору № 0985 від 08.07.2024 на виконання науково-дослідної роботи (далі – Договір на виконання науково-дослідної роботи), укладеного з Представництвом «Дельта Медікел Промоушнз АГ».
- (126) Відповідно до програми робіт за угодою № 0985 від 08.07.2024 з аналізу наданих замовником матеріалів та проведення необхідних випробувань Дієтичної добавки ДП «Науковий токсикологічний центр імені академіка Л.І. Медведя МОЗ України» на виконання Договору на виконання науково-дослідної роботи здійснювало:
- 1) оцінку наданих матеріалів Представництва «Дельта Медікел Промоушнз АГ» в Україні, що діє на підставі Положення про Представництво «Дельта Медікел Промоушнз АГ» (лист на проведення роботи від 04.07.2024 № 08-883, заява на проведення випробувань, склад продукту, зразки продукту, акт відбору);
 - 2) проведення випробувань: мікробіологічні дослідження, вміст токсичних елементів;
 - 3) вивчення, узагальнення та оцінка відповідності об'єкта аналізу вимогам чинного законодавства України щодо інформації для споживачів, вмісту визначених токсичних елементів, мікробіологічних показників, чинний наказ МОЗ;
 - 4) підготовку звіту, протоколу.
- (127) У Звіті про науково-дослідну роботу містяться такі висновки: результати аналізу складу та біологічних властивостей складових об'єкта досліджень свідчать, що активні інгредієнти Дієтичної добавки є джерелом біологічно активних речовин з екстракту плодів бузини чорної (*Sambucus nigra*), екстракту листя плюща (*Hedera helix*) та L-аскорбінової кислоти. Ця дієтична добавка використовується в раціонах дієтичного харчування дітей від 3-х років, дорослих та є джерелом цих речовин.
- (128) Згідно з документами виробника Дієтична добавка не є лікарським засобом, не застосовується для діагностики та лікування захворювань людей або зміни стану й функцій організму.
- (129) Отже, за результатами оцінки представленої документації, аналізу результатів досліджень санітарно-хімічних і мікробіологічних показників безпеки наданого зразка продукту Дієтична добавка може бути використана за призначенням у заявленій сфері

застосування – дієтична добавка до раціону харчування за умов дотримання вимог чинного законодавства щодо дієтичних добавок.

- (130) Відповідно до наданого ДП «Науковий токсикологічний центр імені академіка Л.І. Медведя МОЗ України» Протоколу випробувань Дієтична добавка за вмістом досліджених хімічних елементів, за мікробіологічними показниками відповідає Державним санітарним правилам і нормам «Максимально допустимі рівні окремих забруднюючих речовин у харчових продуктах», затвердженим наказом МОЗ від 13.05.2013 № 368 (у редакції наказу МОЗ від 22.05.2020 № 1238, зареєстрованим у Міністерстві юстиції України 21.07.2020 за № 684/3467), Тимчасовим гігієнічним нормативам вмісту контамінантів хімічної і біологічної природи у біологічно активних добавках ГН 4.4.8.073-2001, затвердженим постановою Головного державного санітарного лікаря України від 20.04.2001 № 131.
- (131) ДП «Науковий токсикологічний центр імені академіка Л.І. Медведя МОЗ України» повідомило, що здійснювало аналіз наданих Представництвом «Дельта Медікел Промоушнз АГ» документів щодо можливості віднесення Дієтичної добавки до категорії дієтичних добавок.
- (132) Встановлення властивостей Дієтичної добавки не здійснювало ДП «Науковий токсикологічний центр імені академіка Л.І. Медведя МОЗ України», оскільки зазначене питання не було предметом Договору на виконання науково-дослідної роботи.
- (133) Звітом про науково-дослідну роботу не підтверджується, що Дієтична добавка має Властивості 1–9, оскільки зазначене питання не було предметом Договору на виконання науково-дослідної роботи.
- (134) ДП «Науковий токсикологічний центр імені академіка Л.І. Медведя МОЗ України» не може підтвердити, що Дієтична добавка має зазначені щодо неї Властивості 1–9, про що повідомило в листі від 24.10.2025 № 01/10-А-819 (вх. Комітету № 8-04/15543 від 30.10.2025).

4.6. *Обставини, які повідомив Державний експертний центр МОЗ України*

- (135) Згідно з відомостями Державного реєстру лікарських засобів України станом на 02.12.2025 в Україні не зареєстровано лікарських засобів із комбінацією діючих речовин, які містяться в Дієтичній добавці, зазначеній у Вимозі від 26.11.2025.
- (136) До компетенції Державного експертного центру МОЗ України не належать питання проведення порівняння лікувальних властивостей лікарських засобів, у яких різний склад діючих речовин.
- (137) 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 посилається 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.
- (138) Пунктом 3.3 розділу III Гігієнічних вимог до дієтичних добавок 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.
- (139) Водночас слід зазначити, що під час маркування та рекламування дієтичних добавок слід

керуватися Вимогами до тверджень, які містять, зокрема, твердження про зниження ризику захворювання.

- (140) У Державного експертного центру МОЗ України відсутні матеріали реєстраційного досьє на лікарські засоби з комбінацією діючих речовин, які містяться в Дієтичній добавці, зазначеній у Вимозі від 26.11.2025, відповідно до яких обґрунтовується лікувальна дія, втамування болю, лікування чи полегшення умов перебігу захворювань.
- (141) Статтею 2 Закону України «Про лікарські засоби» (далі – Закон) передбачено, що лікарський засіб – будь-яка речовина або комбінація речовин (одного або декількох АФІ та допоміжних речовин), що має властивості та призначена для лікування або профілактики захворювань у людей, чи будь-яка речовина або комбінація речовин (одного або декількох АФІ та допоміжних речовин), яка може бути призначена для запобігання вагітності, відновлення, корекції чи зміни фізіологічних функцій у людини шляхом здійснення фармакологічної, імунологічної або метаболічної дії або для встановлення медичного діагнозу.
- (142) Відповідно до статті 9 Закону України «Про лікарські засоби» лікарські засоби допускаються до застосування в Україні після їх державної реєстрації, крім випадків, передбачених цим Законом.
- (143) Державна реєстрація лікарських засобів проводиться на підставі заяви, поданої до центрального органу виконавчої влади, що реалізує державну політику у сфері охорони здоров'я.
- (144) 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 Державним експертним центром МОЗ у визначеному МОЗ порядку.
- (145) 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) (далі – Порядок № 426).
- (146) З огляду на викладене Державний експертний центр МОЗ України в межах компетенції за результатами проведеної відповідно до Порядку № 426 експертизи матеріалів реєстраційного досьє видає висновок щодо ефективності, безпеки та якості лікарського засобу. Виходячи з того, що лікарський засіб – це будь-яка речовина або комбінація речовин (одного або декількох АФІ та допоміжних речовин), що має властивості та призначена для лікування або профілактики захворювань у людей, у контексті ефективності, безпеки та якості лікарського засобу підтверджується або спростовується, зокрема, лікувальна властивість лікарського засобу для лікування або профілактики захворювань у людей.

4.7. Обставини, встановлені за результатами проведеного Комітетом опитування споживачів

- (147) З метою отримання додаткових доказів для встановлення фактичних обставин Справи, на підставі Доручення Східним, Південно-східним, Південно-західним, Західним, Північним та Південним міжобласними територіальними відділеннями Комітету проведено опитування споживачів (далі – Опитування), зокрема, щодо сприйняття споживачами інформації про Властивості 1–9 Дієтичної добавки; впливу та/або можливості впливу такої інформації на наміри споживачів щодо придбання цієї дієтичної

добавки.

(148) Під час проведення Опитування в анкеті використано кольорові графічні зображення упаковок Дієтичної добавки, що відповідають фотокопіям 1–3 та фотокопії 4.

(149) Кількість респондентів, залучених до Опитування, – 326 осіб.

(150) За результатами Опитування встановлено таке:

1) інформація про властивості:

«ВІД КАШЛЮ»;

«розріджує мокротиння та покращує його відходження»;

«полегшує дихання»;

«сприяє зміцненню імунітету»;

«допомагає боротися з вірусами»;

«сприяє зміцненню імунітету дитини в період застудних захворювань, щодня підтримує імунну систему у боротьбі з інфекціями та вірусами»,

яка поширюється на лицьовій та боковій сторонах упаковки Дієтичної добавки, може вплинути на наміри 260 респондентів (79 %) придбати таку продукцію, у той час як на наміри 64 респондентів (20 %) придбати Дієтичну добавку така інформація не може вплинути; 2 респонденти (1 %) надали свій варіант сприйняття такої інформації;

2) 256 респондентів (78 %) сприймають інформацію:

«ВІД КАШЛЮ»;

«розріджує мокротиння та покращує його відходження»;

«полегшує дихання»;

«сприяє зміцненню імунітету»;

«допомагає боротися з вірусами»;

«сприяє зміцненню імунітету дитини в період застудних захворювань, щодня підтримує імунну систему у боротьбі з інфекціями та вірусами»,

яка поширюється на лицьовій та боковій сторонах упаковок Дієтичної добавки, як таку, що характеризує властивості, які належать лікарському засобові; 69 респондентів (21 %) сприймають інформацію як таку, що характеризує властивості, які належать дієтичній добавці; респондент (1 %) надав свій варіант сприйняття такої інформації;

3) Інформація про властивості:

«Підтримка під час кашлю»;

«Екстракт плодів Бузини чорної (Sambucus nigra), екстракт листя Плюща (Hedera helix) сприяють підтримці дихальних шляхів під час кашлю»;

«вітамін С сприяє нормальній роботі імунної системи у дорослих»,

яка поширюється на боковій стороні упаковки Дієтичної добавки, може вплинути на наміри 253 респондентів (77 %) придбати таку продукцію, у той час як на наміри 71 респондента (22 %) придбати Дієтичну добавку така інформація не може вплинути; 2 респонденти (1 %) надали свій варіант сприйняття такої інформації;

4) 231 респондентів (71 %) сприймають інформацію:

«Підтримка під час кашлю»;

«Екстракт плодів Бузини чорної (Sambucus nigra), екстракт листя Плюща (Hedera helix) сприяють підтримці дихальних шляхів під час кашлю»;

«вітамін С сприяє нормальній роботі імунної системи у дорослих»,

яка поширюється на боковій стороні упаковки Дієтичної добавки, як таку, що характеризує властивості, які належать лікарському засобові; 95 респондентів (29 %) сприймає інформацію як таку, що характеризує властивості, які належать дієтичній добавці.

4.8. Щодо впливу дій Товариства на конкуренцію на ринку лікарських засобів

(151) Державний експертний центр МОЗ України повідомив, що згідно з відомостями

Державного реєстру лікарських засобів України станом на 02.12.2025 в Україні не зареєстровано лікарських засобів із комбінацією діючих речовин, які містяться в Дієтичній добавці, зазначеній у Вимозі від 26.11.2025.

- (152) До компетенції Державного експертного центру МОЗ України не належать питання проведення порівняння лікувальних властивостей лікарських засобів, у яких різний склад діючих речовин.
- (153) Так, з метою з'ясування впливу дій Відповідача щодо поширення інформації про Властивості 1–8 Дієтичної добавки на конкуренцію Комітет встановив, що згідно з відомостями Державного реєстру лікарських засобів України в Україні зареєстровано лікарські засоби, які застосовуються при кашлі та застудних захворюваннях, зокрема лікарські засоби:

ГЕРБІОН® СИРОП ПОДОРОЖНИКА (сироп, по 150 мл у флаконі, по 1 флакону разом з пластиковою мірною ложкою в картонній коробці) (див. фотокопію 6);

ГЕРБІОН® СИРОП ПЛЮЩА (сироп, 7 мг/мл, по 150 мл сиропу у флаконі, по 1 флакону разом з пластиковою мірною ложкою в картонній коробці) (див. фотокопію 7);

ГЕРБІОН® СИРОП ІСЛАНДСЬКОГО МОХУ (сироп, 6 мг/мл по 150 мл у флаконі, по 1 флакону разом з мірною ложкою в картонній коробці) (див. фотокопію 8);

СОЛОДКИ КОРЕНЯ СИРОП (сироп, 250 мг/5 мл, по 100 мл або по 200 мл у флаконі, по 1 флакону з ложкою дозувальною в пачці, по 100 мл у банці, по 1 банці з ложкою дозувальною в пачці) (див. фотокопію 9);

ПЕРТУСИН (сироп по 100 г у флаконі, по 1 флакону у пачці з картону, по 100 г у флаконах, по 200 г у флаконах з насадкою або без насадки, по 1 флакону у пачці з картону, по 200 г у флаконах з насадкою або без насадки) (див. фотокопію 10).

4.8.1. *Обставини, які встановив Комітет щодо лікарських засобів компанії «КРКА, д.д.» (Словенія)*

- (154) Компанія «КРКА, д.д.» (Словенія) (далі – Компанія КРКА) є виробником лікарських засобів: ГЕРБІОН® СИРОП ПОДОРОЖНИКА (сироп, по 150 мл у флаконі, по 1 флакону разом з пластиковою мірною ложкою в картонній коробці) (див. фотокопію 6), ГЕРБІОН® СИРОП ПЛЮЩА (сироп, 7 мг/мл, по 150 мл сиропу у флаконі, по 1 флакону разом з пластиковою мірною ложкою в картонній коробці) (див. фотокопію 7) та ГЕРБІОН® СИРОП ІСЛАНДСЬКОГО МОХУ (сироп, 6 мг/мл по 150 мл у флаконі, по 1 флакону разом з мірною ложкою в картонній коробці) (див. фотокопію 8).



Фотокопія 6



Фотокопія 7



Фотокопія 8

- (155) Лікарський засіб ГЕРБІОН® СИРОП ПОДОРОЖНИКА (сіроп, по 150 мл у флаконі, по 1 флакону разом з пластиковою мірною ложкою в картонній коробці) за фармако-терапевтичною групою належить до засобів, що застосовуються при кашлі та застудних захворюваннях. Код АТХ R05X.
- (156) Відповідно до інструкції¹³ для медичного застосування лікарського засобу ГЕРБІОН® СИРОП ПОДОРОЖНИКА (сіроп, по 150 мл у флаконі, по 1 флакону разом з пластиковою мірною ложкою в картонній коробці) показаннями для застосування цього лікарського засобу є сухий кашель при інфекційно-запальних захворюваннях верхніх відділів дихальних шляхів, сухий кашель курців.
- (157) Лікарський засіб ГЕРБІОН® СИРОП ПЛЮЩА» (сіроп, 7 мг/мл, по 150 мл сиропу у флаконі, по 1 флакону разом з пластиковою мірною ложкою в картонній коробці) за фармако-терапевтичною групою належить до засобів, що застосовуються при кашлі та застудних захворюваннях. Відхаркувальний засіб. Код АТХ R05C A16.
- (158) Відповідно до інструкції¹⁴ для медичного застосування лікарського засобу ГЕРБІОН® СИРОП ПЛЮЩА (сіроп, 7 мг/мл, по 150 мл сиропу у флаконі, по 1 флакону разом з пластиковою мірною ложкою в картонній коробці) показаннями цього лікарського засобу є гострі запальні захворювання дихальних шляхів, які супроводжуються кашлем, симптоматичне лікування хронічних запальних захворювань бронхів.
- (159) Лікарський засіб ГЕРБІОН® СИРОП ІСЛАНДСЬКОГО МОХУ (сіроп, 6 мг/мл по 150 мл у флаконі, по 1 флакону разом з мірною ложкою в картонній коробці) за фармако-терапевтичною групою належить до засобів, які пригнічують кашльовий рефлекс, крім комбінацій з відхаркувальними засобами. Код АТХ R05D.
- (160) Відповідно до інструкції¹⁵ для медичного застосування лікарського засобу ГЕРБІОН® СИРОП ІСЛАНДСЬКОГО МОХУ (сіроп, 6 мг/мл по 150 мл у флаконі, по 1 флакону разом з мірною ложкою в картонній коробці) показаннями цього лікарського засобу є сухий, подразливий кашель та захрипість, сухість слизових оболонок у сухому повітрі житлових кімнат або в недостатньо зволжених офісних приміщеннях під час опалювального періоду, а також при обмеженому носовому диханні або під час спортивних занять, сильне навантаження на голосові зв'язки.

4.8.2. Обставини, які встановив Комітет щодо лікарського засобу публічного акціонерного товариства «Науково-виробничий центр «Борщагівський хіміко-фармацевтичний

¹³<https://mozdocs.kiev.ua/likiview.php?id=48314>

¹⁴<https://mozdocs.kiev.ua/likiview.php?id=42692>

¹⁵<https://mozdocs.kiev.ua/likiview.php?id=45428>

завод» (ідентифікаційний код юридичної особи («інформація, доступ до якої обмежено»))

- (161) Публічне акціонерне товариство «Науково-виробничий центр «Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод» (далі – ПрАТ «НВЦ «БХФЗ»)) (ідентифікаційний код юридичної особи («інформація, доступ до якої обмежено»)) є виробником лікарського засобу СОЛОДКИ КОРЕНЯ СИРОП (сироп, 250 мг/5 мл, по 100 мл або по 200 мл у флаконі, по 1 флакону з ложкою дозувальною в пачці, по 100 мл у банці, по 1 банці з ложкою дозувальною в пачці) (див. фотокопію 9).
- (162) Лікарський засіб солодки кореня (сироп, 250 мг/5 мл, по 100 мл або по 200 мл у флаконі, по 1 флакону з ложкою дозувальною в пачці, по 100 мл у банці, по 1 банці з ложкою дозувальною в пачці) за фармако-терапевтичною групою належить до засобів, що застосовуються при кашлі та застудних захворюваннях. Відхаркувальні засоби. Код АТХ R05C A.



Фотокопія 9

- (163) Відповідно до інструкції¹⁶ для медичного застосування лікарського засобу СОЛОДКИ КОРЕНЯ СИРОП (сироп, 250 мг/5 мл, по 100 мл або по 200 мл у флаконі, по 1 флакону з ложкою дозувальною в пачці, по 100 мл у банці, по 1 банці з ложкою дозувальною в пачці) показаннями цього лікарського засобу є: у складі комплексної терапії інфекційно-запальних захворювань дихальних шляхів, що супроводжуються кашлем та утрудненим відходженням мокротиння (хронічні та гострі бронхіти, бронхопневмонія, бронхоектатична хвороба).

4.8.3. Обставини, які встановив Комітет щодо лікарського засобу приватного акціонерного товариства фармацевтична фабрика «ВІОЛА» (ідентифікаційний код юридичної особи («інформація, доступ до якої обмежено»))

- (164) Приватне акціонерне товариство фармацевтична фабрика «ВІОЛА» (далі – ПрАТ ФФ «ВІОЛА»)) (ідентифікаційний код юридичної особи («інформація, доступ до якої обмежено»)) є виробником лікарського засобу ПЕРТУСИН (сироп по 100 г у флаконі, по 1 флакону у пачці з картону, по 100 г у флаконах, по 200 г у флаконах з насадкою або без насадки, по 1 флакону в пачці з картону, по 200 г у флаконах з насадкою або без насадки) (див. фотокопію 10).

¹⁶<https://mozdocs.kiev.ua/likiview.php?id=50743>



Фотокопія 10

- (165) Лікарський засіб **ПЕРТУСИН** (сироп по 100 г у флаконі, по 1 флакону у пачці з картону, по 100 г у флаконах, по 200 г у флаконах з насадкою або без насадки, по 1 флакону у пачці з картону, по 200 г у флаконах з насадкою або без насадки) за фармако-терапевтичною групою належить до засобів респіраторної системи, препаратів від кашлю та застуди. Код АТХ R05C A10.
- (166) Відповідно до інструкції¹⁷ для медичного застосування лікарського засобу ПЕРТУСИН (сироп по 100 г у флаконі, по 1 флакону у пачці з картону, по 100 г у флаконах, по 200 г у флаконах з насадкою або без насадки, по 1 флакону у пачці з картону, по 200 г у флаконах з насадкою або без насадки) показаннями цього лікарського засобу є кашель при бронхітах, трахеїтах, пневмоніях, коклюші, запальних захворюваннях верхніх дихальних шляхів.

5. ЗАПЕРЕЧЕННЯ НА ПОДАННЯ З ПОПЕРЕДНІМИ ВИСНОВКАМИ У СПРАВІ

- (167) Листом державного уповноваженого Комітету від 15.12.2025 № 127-26.4/04-2391 ТОВ «Дельта Медікел» надіслано копію Подання з попередніми висновками, яке відповідно до рекомендованого повідомлення про вручення поштового відправлення № R067059882675 ТОВ «Дельта Медікел» не отримало.
- (168) Згідно з пунктом 6 розділу VII Порядку розгляду Антимонопольним комітетом України та його територіальними відділеннями заяв і справ про порушення законодавства про захист економічної конкуренції, затвердженого розпорядженням Антимонопольного комітету України від 19 квітня 1994 року № 5, зареєстрованим у Міністерстві юстиції України 06 травня 1994 року за № 90/299 (у редакції розпорядження Антимонопольного комітету України № 169-р від 29 червня 1998 року) (із змінами), інформація щодо попередніх висновків у Справі із зазначенням дати, часу й місця розгляду Справи 19.12.2025 розміщена на офіційному вебсайті Комітету за посиланням¹⁸.
- (169) Заперечень і зауважень на Подання з попередніми висновками у Справі ТОВ «Дельта Медікел» не надало.

6. ВИСНОВКИ У СПРАВІ ТА КВАЛІФІКАЦІЯ ДІЙ ВІДПОВІДАЧА

- (170) Виготовлення Дієтичної добавки для Компанії Дельта Медікел Промоушнз АГ, зокрема виготовлення упаковок для Дієтичної добавки, розливання в баночки та фасування баночок в упаковки, здійснює (*«інформація, доступ до якої обмежено»*), що

¹⁷ <https://mozdocs.kiev.ua/likiview.php?id=44034>

¹⁸ <https://amcu.gov.ua/news/informatsiia-shchodo-poperednikh-vysnovkiv-u-spravi-127-264127-25-pro-porushennia-zakonodavstva-pro-zakhyst-vid-nedobrosovisnoi-konkurentsii-ta-rozghliad-zaznachanoi?v=6945445817406>

підтверджується поясненнями Товариства, наданими листом від 09.05.2025 № 13-241 (вх. Комітету № 8-04/1075-кі від 09.06.2025).

- (171) *(«інформація, доступ до якої обмежено»)* виготовила Дієтичну добавку в оформленні упаковки, що містить інформацію про Властивості 1–6 (партії серії *(«інформація, доступ до якої обмежено»)*). Дієтична добавка (партії серії *(«інформація, доступ до якої обмежено»)*), що не містить інформації на упаковці про Властивості 1–6 та містить інформацію про Властивості 7–9, виготовлялась із *(«інформація, доступ до якої обмежено»)*.
- (172) Постачання Дієтичної добавки здійснює *(«інформація, доступ до якої обмежено»)* Товариству, яке є покупцем Дієтичної добавки на підставі *(«інформація, доступ до якої обмежено»)*. Товариство *(«інформація, доступ до якої обмежено»)* відносинами контролю, у розумінні статті 1 Закону України «Про захист економічної конкуренції», з *(«інформація, доступ до якої обмежено»)*.
- (173) Імпортування Дієтичної добавки в оформленні упаковки, що містить інформацію про Властивості 1–6, на територію України Товариство почало *(«інформація, доступ до якої обмежено»)*, на підтвердження чого надало копію ВМД *(«інформація, доступ до якої обмежено»)*, у якій зазначено, що імпортування Дієтичної добавки здійснено відповідно до Договору купівлі-продажу.
- (174) Товариство припинило замовлення, імпорт та продаж на території України Дієтичної добавки в оформленні упаковок, що містить інформацію про Властивості 1–6; на підтвердження зазначеного Товариство надало копію митної декларації *(«інформація, доступ до якої обмежено»)*, відповідно до якої здійснювався імпорт Дієтичної добавки в упаковці з інформацією про Властивості 7–9.
- (175) Товариство реалізовувало Дієтичну добавку в упаковці з інформацією про Властивості 1–6 *(«інформація, доступ до якої обмежено»)*.
Водночас відповідно до наданої інформації:
ТОВ «Подорожник Вінниця» листом від 03.12.2025 № 2588 (вх. Комітету № 8-04/17272 від 08.12.2025) Дієтична добавка з інформацією на упаковці про Властивості 7–9 поставлялася від ТОВ «Дельта Медікал» до ТОВ «Подорожник Вінниця» до 27.11.2025 включно;
ТОВ «Подорожник Київ» листом від 02.12.2025 № 2577 (вх. Комітету № 8-04/17200 від 05.12.2025) Дієтична добавка з інформацією на упаковці про Властивості 7–9 поставлялася від ТОВ «Дельта Медікал» до ТОВ «Подорожник Київ» до 28.11.2025 включно;
ПП «Соломія-Сервіс» листом від 03.12.2025 № 2587 (вх. Комітету № 8-04/17271 від 08.12.2025) Дієтична добавка з інформацією на упаковці про Властивості 7–9 поставлялася від ТОВ «Дельта Медікал» до ПП «Соломія-Сервіс» до 27.11.2025 включно.
- (176) Наявність інформації про Властивість 7 на упаковці Дієтичної добавки та факт пропонування Дієтичної добавки до продажу на Вебсайті <https://tabletki.ua> в такій упаковці підтверджуються актами фіксації № 15/08/25 від 15.08.2025 та № 25/11/25 від 25.11.2025, які склали працівники Комітету.
- (177) Інформацію про Властивості 1–9 Дієтичної добавки Товариство поширювало на упаковці Дієтичної добавки, у тексті інструкції з використання аркуша-вкладиша (інструкції з використання) та у мережі Інтернет на Вебсайті та Вебсайті <https://tabletki.ua> за посиланням¹⁹.

¹⁹<https://tabletki.ua/uk/%D0%91%D0%B0%D0%B7%D1%83%D0%BA%D0%B0-%D0%9A%D0%B8%D0%B4%D1%81/1094823/>

- (178) Відповідно до пункту 55 частини першої статті 1 Закону України «Про основні принципи та вимоги до безпечності та якості харчових продуктів» оператор ринку харчових продуктів – суб'єкт господарювання, який провадить діяльність з метою або без мети отримання прибутку та в управлінні якого перебувають потужності, на яких здійснюється первинне виробництво, виробництво, реалізація та/або обіг харчових продуктів та/або інших об'єктів санітарних заходів, і який відповідає за виконання вимог цього Закону та законодавства про безпечність та окремі показники якості харчових продуктів.
- (179) 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.
- (180) З огляду на те, що Товариство здійснює імпортування Дієтичної добавки, воно є оператором ринку цих харчових продуктів, у розумінні пункту 16 частини першої статті 1 Закону України «Про інформацію для споживачів щодо харчових продуктів», а отже, особою, відповідальною за інформацію про Властивості 1–9 Дієтичної добавки.
- (181) Товариство несе відповідальність за поширення інформації на упаковках Дієтичної добавки у вигляді Властивостей 1–9, що підтверджується (*«інформація, доступ до якої обмежено»*).
Відповідно до додаткової угоди (*«інформація, доступ до якої обмежено»*) до (*«інформація, доступ до якої обмежено»*).
- (182) Відповідальність за поширену інформацію про Властивості 1–9 Дієтичної добавки на Вебсайті підтверджується поясненнями Товариства, а на Вебсайті <https://tabletki.ua> за посиланням²⁰ передбачена (*«інформація, доступ до якої обмежено»*).
- (183) Реалізацію Дієтичної добавки Товариство здійснювало більше ніж у двох регіонах України, зокрема у Львівській, Чернівецькій, Київській, Дніпропетровській областях, що підтверджується наданими Товариством копіями:
- договору (*«інформація, доступ до якої обмежено»*), укладеного між Товариством та (*«інформація, доступ до якої обмежено»*), та накладної (*«інформація, доступ до якої обмежено»*) від (*«інформація, доступ до якої обмежено»*) до цього договору (адреса доставки Дієтичної добавки(*«інформація, доступ до якої обмежено»*));
- договору (*«інформація, доступ до якої обмежено»*), укладеного між Товариством та (*«інформація, доступ до якої обмежено»*), та накладної (*«інформація, доступ до якої обмежено»*) до цього договору (адреса доставки Дієтичної добавки: (*«інформація, доступ до якої обмежено»*));
- договору (*«інформація, доступ до якої обмежено»*), укладеного між Товариством та (*«інформація, доступ до якої обмежено»*) (ідентифікаційний код юридичної особи (*«інформація, доступ до якої обмежено»*)), та накладної (*«інформація, доступ до якої обмежено»*) до цього договору (адреса доставки Дієтичної добавки: (*«інформація, доступ до якої обмежено»*));
- накладної (*«інформація, доступ до якої обмежено»*) (адреса доставки Дієтичної добавки: (*«інформація, доступ до якої обмежено»*)) до договору (*«інформація, доступ до якої обмежено»*), укладеного між Товариством та (*«інформація, доступ до якої обмежено»*);

²⁰<https://tabletki.ua/uk/%D0%91%D0%B0%D0%B7%D1%83%D0%BA%D0%B0-%D0%9A%D0%B8%D0%B4%D1%81/1094823/>

видаткових накладних щодо роздрібного продажу Дієтичної добавки з інформацією на упаковці про Властивості 7–9 кінцевим споживачам: («інформація, доступ до якої обмежено») щодо замовлення отримувача («інформація, доступ до якої обмежено») (адреса доставки Дієтичної добавки: («інформація, доступ до якої обмежено»)) та («інформація, доступ до якої обмежено») щодо замовлення отримувача («інформація, доступ до якої обмежено») (адреса доставки Дієтичної добавки: («інформація, доступ до якої обмежено»)).

- (184) Обсяги реалізації Дієтичної добавки Товариством:

з інформацією на упаковці про Властивості 1–6 у період («інформація, доступ до якої обмежено») – («інформація, доступ до якої обмежено») штук на загальну суму («інформація, доступ до якої обмежено») грн без ПДВ;

з інформацією на упаковці про Властивості 7–9 у період («інформація, доступ до якої обмежено») – («інформація, доступ до якої обмежено») штуки на загальну суму («інформація, доступ до якої обмежено») грн без ПДВ.

Всього за період («інформація, доступ до якої обмежено») – («інформація, доступ до якої обмежено») штука на загальну суму («інформація, доступ до якої обмежено») грн без ПДВ.

- (185) Товариство повідомило, що з метою приведення маркування Дієтичної добавки у відповідність із вимогами законодавства Товариство видало Наказ («інформація, доступ до якої обмежено») про зміну та затвердження маркування, відповідно до якого Товариство затвердило оновлення маркування Дієтичної добавки в упаковках з поширеною інформацією про Властивості 7–9 та з приведенням залишків продукції у відповідність шляхом заміни маркування (перепакування) наявного пакування та забезпечення реалізації нових партій продукції з оновленим маркуванням, зображення якої відповідає фотокопії 5. Водночас факт пропонування Дієтичної добавки до продажу в упаковці з інформацією про Властивість 7 на вебсайті²¹ підтверджується актом фіксації № 08/12/25 від 08.12.2025, який склали працівники Комітету.
- (186) Товариство замовило у («інформація, доступ до якої обмежено») виготовлення стикерів на залишки упаковок Дієтичної добавки з метою їх приведення у відповідність із новим затвердженим макетом упаковки Дієтичної добавки, що відповідає фотокопії 5, що підтверджується копією Договору («інформація, доступ до якої обмежено»), додатка («інформація, доступ до якої обмежено»), видаткової накладної («інформація, доступ до якої обмежено»), платіжної інструкції («інформація, доступ до якої обмежено») до цього договору.
- (187) Наклеювання стикерів на залишки упаковок Дієтичної добавки (в кількості («інформація, доступ до якої обмежено») упаковок) з метою їх приведення у відповідність із новим затвердженим макетом упаковки Дієтичної добавки, що відповідає фотокопії 5, Товариство виконало самостійно у період («інформація, доступ до якої обмежено»), що підтверджується актами комплектації номенклатури та фотоматеріалами із зображенням упаковки Дієтичної добавки, що не містить інформації про Властивості 7–9.
- (188) З («інформація, доступ до якої обмежено») Товариство реалізовує Дієтичну добавку в

²¹https://liki24.com/uk/p/bazuka-kids-eliksir-ot-sukhogo-kashlya-snizhaet-vyazkost-mokroty-oblegchaet-ee-otkhozhdenie-flakon-120-ml/?pvf=eyJhbGciOiJFUzI1NiIsInR5cCI6IkpXVCJ9.eyJvIjo3NTM2NzQsInAiOiJl2Ni4wLCJjb3AiOm51bGwsImV4cCI6MTc2NDMxOTkyM30.3f8B42c8gtgtj0ZeMrBPWDPNPbD8AQY-EuetBaF3E5qiLe7bkyKsf0po73qeO0cv9j7YFM6aGOjQ8adYh1t1-Q&nrl=1&gclid=Cj0KCQiAiqDJBhCXARisABk2kSIUHLAazj8PQ29LB9-X1uzAYBGjsVVQUlyeJvKJDnVcmWvgk50cPXPQaAlpfEALw_wcB&utm_source=google&utm_medium=cpc&utm_campaign=liki_ua_PerformanceMax_baa_kiev&utm_term=753674&utm_content=baa&gad_source=1

упаковці, що відповідає фотокопії 5 (не містить інформації про Властивості 1–6 та Властивості 7–9), що підтверджується копією накладної (*«інформація, доступ до якої обмежено»*) до договору (*«інформація, доступ до якої обмежено»*), укладеного між Товариством та (*«інформація, доступ до якої обмежено»*) (адреса доставки Дієтичної добавки: (*«інформація, доступ до якої обмежено»*)).

6.1. *Щодо наданого Товариством підтвердження Властивостей 1–6 та 7–9 Дієтичної добавки*

- (189) На упаковках Дієтичної добавки зазначена інформація про її властивості, а саме:
- 1) на лицьовій та боковій сторонах упаковки Дієтичної добавки, яку реалізовано (*«інформація, доступ до якої обмежено»*), зазначено Властивості 1–6;
 - 2) на лицьовій та боковій сторонах упаковки Дієтичної добавки, яку реалізовано (*«інформація, доступ до якої обмежено»*), зазначено Властивості 7–9.
- (190) На підтвердження наведених властивостей Дієтичної добавки Товариство надало такі документи:
- 1) звіт про науково-дослідну роботу;
 - 2) публікації.
- (191) Щодо наданих Товариством документів на підтвердження Властивостей 1–6 та 7–9 Дієтичної добавки Комітет встановив таке.

Щодо Звіту про науково-дослідну роботу

- (192) За твердженням Товариства, Властивості 1–9 Дієтичної добавки підтверджуються, зокрема, звітом про науково-дослідну роботу.
- (193) Зі звіту про науково-дослідну роботу, складеного ДП «Науковий токсикологічний центр імені академіка Л.І. Медведя МОЗ України», вбачається, що Дієтична добавка відповідає вимогам українського санітарного законодавства та європейських регламентів про дієтичні добавки. Зазначене підтвердило ДП «Науковий токсикологічний центр імені академіка Л.І. Медведя МОЗ України» листом від 24.10.2025 № 01/10-A-819 (вх. Комітету № 8-04/15543 від 30.10.2025).
- (194) Звіт про науково-дослідну роботу підтверджує відповідність Дієтичної добавки медичним вимогам безпеки для здоров'я і життя людини, зокрема вимогам санітарного законодавства України та законодавства Європейського Союзу у сфері дієтичних добавок, та не підтверджує наявності Властивостей 1–9 у Дієтичній добавці.
- (195) До того ж ДП «Науковий токсикологічний центр імені академіка Л.І. Медведя МОЗ України» повідомило, що не може підтвердити, що Дієтична добавка має зазначені Властивості 1–9.
- (196) Отже, звіт про науково-дослідну роботу не підтверджує наявності Властивостей 1–9 у Дієтичній добавці.

Щодо публікацій, які надало Товариство

- (197) У публікації (*«інформація, доступ до якої обмежено»*) містяться, зокрема, висновки: (*«інформація, доступ до якої обмежено»*).
- (198) Комітет встановив, що згідно з відомостями з Реєстру лікарських засобів в Україні зареєстрований лікарський засіб ГЕДЕРИН ПЛЮЩ (сироп по 90 мл у флаконі або банці, по 1 флакону або банці з дозуючою скляночкою в пачці) (термін дії посвідчення є необмеженим, з 08.11.2017) є виробництва товариства з обмеженою відповідальністю «ДКП «Фармацевтична фабрика» (ідентифікаційний код юридичної особи (*«інформація, доступ до якої обмежено»*)).
- (199) Лікарський засіб ГЕДЕРИН ПЛЮЩ (сироп по 90 мл у флаконі або банці, по 1 флакону

або банці з дозуючою скляночкою в пачці) за фармако-терапевтичною групою належить до засобів, що застосовуються при кашлі та застудних захворюваннях. Відхаркувальні засоби. Код АТХ R05C A.

- (200) Відповідно до інструкції²² для медичного застосування лікарського засобу ГЕДЕРИН ПЛЮЩ (сироп по 90 мл у флаконі або банці, по 1 флакону або банці з дозуючою скляночкою в пачці) показаннями для застосування цього лікарського засобу є гострі запальні захворювання дихальних шляхів, що супроводжуються кашлем; симптоматичне лікування хронічних запальних захворювань бронхів. Діючою речовиною цього лікарського засобу є сухий екстракт листя плюща.
- (201) Отже, висновки в публікації (*«інформація, доступ до якої обмежено»*) зроблено щодо лікарського засобу ГЕДЕРИН ПЛЮЩ (сироп по 90 мл у флаконі або банці, по 1 флакону або банці з дозуючою скляночкою в пачці), діючою речовиною якого є сухий екстракт листя плюща, та щодо дії екстракту плюща, а не щодо Дієтичної добавки.
- (202) У публікації (*«інформація, доступ до якої обмежено»*) зазначено, що (*«інформація, доступ до якої обмежено»*).
- (203) Крім того, у цій публікації містяться такі висновки: (*«інформація, доступ до якої обмежено»*).
- (204) Отже, у публікації (*«інформація, доступ до якої обмежено»*) містяться висновки щодо екстракту листя плюща та сиропів Геделікс, Проспан, ПініГелікс, Гелікс, Гелікал, Федералаз, таблеток Гедероїн з екстрактом листя плюща, серед яких Геделікс та Проспан є лікарськими засобами^{23, 24} в Україні, а окремі лікарські засоби (сиropи ПініГелікс, Гелікс, Гелікал, Федералаз, таблетки Гедероїн) не зареєстровані в Україні.
- (205) Серед іншого, у публікації (*«інформація, доступ до якої обмежено»*) міститься висновок, що (*«інформація, доступ до якої обмежено»*).
- (206) У публікації (*«інформація, доступ до якої обмежено»*) містяться висновки авторів, а саме висновки (*«інформація, доступ до якої обмежено»*).
- (207) Отже, властивість «екстракт листя Плюща (*Hedera helix*) сприяє підтримці нормального стану верхніх дихальних шляхів», яка поширюється на боковій стороні зміненої (згідно з Наказом від 01.11.2025 про зміну та затвердження маркування) упаковки Дієтичної добавки (див. фотокопію 5) щодо властивостей екстракту листя Плюща (*Hedera helix*), не кваліфікується як поширення Товариством інформації, що вводить в оману.
- (208) У публікації (*«інформація, доступ до якої обмежено»*) зазначено, що (*«інформація, доступ до якої обмежено»*).
- (209) Отже, у публікації (*«інформація, доступ до якої обмежено»*) містяться висновки (*«інформація, доступ до якої обмежено»*).
- (210) У свою чергу, відомості, викладені в публікаціях, містять інформацію про властивості її складових, зокрема лікарських рослин плюща та бузини чорної, та не містять конкретизованих відомостей про Властивості 1–8 Дієтичної добавки.
- (211) Властивості окремих складових Дієтичної добавки, про які йдеться у публікаціях та які, у свою чергу, не тотожні Властивостям 1–8, не є належним підтвердженням наявності в самої Дієтичної добавки таких Властивостей 1–8.

Висновки щодо документального підтвердження Властивостей 1–9 про Дієтичну добавку, яке надало Товариство

²²<https://mozdocs.kiev.ua/likiview.php?id=42667>

²³<https://mozdocs.kiev.ua/likiview.php?id=42666>

²⁴<https://mozdocs.kiev.ua/likiview.php?id=54377>

- (212) Комітет встановив, що досліджень, проведених компетентними установами, або інших доказів на підтвердження Властивостей 1–8 саме щодо Дієтичної добавки, враховуючи особливості її повного складу, ТОВ «Дельта Медікел» Комітету не надало.
- (213) Крім того, Комітет проаналізував нормативно-правове регулювання дієтичних добавок, інформацію МОЗ, та встановив таке.
- (214) Відповідно до абзацу другого пункту 1 розділу I Вимог до тверджень вимоги до дієтичних добавок та продуктів дитячого харчування встановлено Гігієнічними вимогами до дієтичних добавок, Гігієнічними вимогами до продуктів дитячого харчування, параметрів безпечності та окремих показників їх якості, затвердженими наказом Міністерства охорони здоров'я України від 06 серпня 2013 року № 696, зареєстрованим у Міністерстві юстиції України 13 серпня 2013 року за № 1380/23912 (втратив чинність 29.10.2022), та цими вимогами.
- (215) Згідно з пунктом 3.3 розділу III Гігієнічних вимог до дієтичних добавок 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.
- (216) Згідно з пунктом 1 розділу II Вимог до тверджень твердження про поживну цінність та твердження про користь для здоров'я можуть бути використані в 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, зазначеним у цих додатках.
- (217) 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 цих Вимог.
- (218) Отже, твердження про користь для здоров'я можуть використовуватися в маркуванні та рекламі Дієтичної добавки, якщо вони передбачені додатками 2, 3 до Вимог до тверджень.
- (219) Додатком 2 до Вимог до тверджень є перелік 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 й здоров'я дітей (далі – Додаток 2).
- (220) МОЗ повідомило, що відповідно до Додатка 2 тексти «Тверджень» містять такі словосполучення: «сприяє зниженню», «сприяє зменшенню», «сприяє підтриманню», «сприяють збільшенню», «сприяють підтриманню нормального рівня», «сприяє нормальному метаболізму» тощо.
- (221) З огляду на зазначене можна зробити висновок, що використання аналогічних за змістом словосполучень, що вказують на сприяння поліпшенню, підтриманню чи нормалізацію функцій організму, по своїй суті є «Твердженням про користь для здоров'я».
- (222) Листом від 07.07.2025 № 26-04/21708/2-25 (вх. Комітету № 6-04/10106 від 07.07.2025) МОЗ повідомило, що твердження, наведені в маркуванні Дієтичної добавки про Властивості 1–8, або близькі / аналогічні за змістом твердження, відсутні в Додатку 2 до Вимог до тверджень.
- (223) Отже, інформація про Властивості 1–8 Дієтичної добавки не відповідає вимогам пункту 3.3 розділу III Гігієнічних вимог до дієтичних добавок, оскільки етикетування і реклама Дієтичної добавки містять вислови щодо можливої лікувальної дії, втамування болю; поради, що пов'язані з лікуванням чи полегшенням умов перебігу захворювань. Крім того, інформація про Властивості 1–8 Дієтичної добавки відсутня в Додатку 2 або

додатку 3 до Вимог до тверджень, а отже, не може поширюватись.

- (224) Щодо Властивості 9 («Вітамін С сприяє нормальній роботі імунної системи у дорослих») Дієтичної добавки зазначається, що відповідно до пункту 4 розділу II Загальні вимоги до тверджень про поживну цінність та тверджень про користь для здоров'я Вимог до тверджень використання тверджень про поживну цінність та тверджень про користь для здоров'я дозволяється тільки за дотримання таких умов: зокрема, поживна речовина або інша речовина, щодо якої робиться твердження, міститься в кінцевому продукті в значних кількостях, що визначаються відповідно до пункту 2 додатка 9 до Закону України «Про інформацію для споживачів щодо харчових продуктів», або в такій кількості, що матиме поживний або фізіологічний ефект відповідно до загальноновизнаних наукових даних; або не міститься або міститься в харчовому продукті у зменшеній кількості, що матиме поживний або фізіологічний ефект відповідно до загальноновизнаних наукових даних.
- (225) Аналогічне за змістом Властивості 9 твердження наведено в пункті 202 Додатка 2 (перелік 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 й здоров'я дітей) до Вимог до тверджень. Водночас зазначення цього твердження дозволено виключно в разі дотримання умов використання, як зазначено в пункті 202 Додатка 2 до Вимог до тверджень, а саме, ці твердження може бути використано виключно для харчового продукту, який є щонайменше джерелом Вітаміну С, як зазначено в умовах застосування твердження про поживну цінність «ДЖЕРЕЛО [НАЗВА ВІТАМІНУ/НІВ] та/або [НАЗВА МІНЕРАЛЬНИХ/НОЇ РЕЧОВИН/И]».
- (226) Пунктом 2 розділу I (Референсні величини споживання вітамінів та мінеральних речовин для дорослих (осіб старше 18 років)) додатка 9 до Закону України «Про інформацію для споживачів щодо харчових продуктів» передбачено, що при визначенні того, чи є значною кількість вітамінів та мінеральних речовин у харчовому продукті, слід ґрунтуватися такими величинами:
- 15 відсотків і більше референсної величини споживання, зазначеної в пункті 1 цього розділу, що міститься у 100 грамах або 100 мілілітрах, для харчових продуктів (крім напоїв);
 - 7,5 відсотка і більше референсної величини споживання, зазначеної в пункті 1 цього розділу, що міститься у 100 мілілітрах, для напоїв;
 - 15 відсотків і більше референсної величини споживання, зазначеної в пункті 1 цього розділу, що міститься в одній порції, якщо упаковка містить лише одну порцію.
- (227) Водночас пунктом 1 розділу I (Референсні величини споживання вітамінів та мінеральних речовин для дорослих (осіб старше 18 років)) додатка 9 до Закону України «Про інформацію для споживачів щодо харчових продуктів» передбачено, зокрема, вітамін С, інформація про який може зазначатися в інформації про харчові продукти, та його референсна величина добового споживання (для осіб старше 18 років) становить 80 (мг).
- (228) У складі Дієтичної добавки (мінімальній щоденній дозі споживання 7,5 мл) міститься 60 мг вітаміну С, що зазначено на упаковках Дієтичної добавки, з огляду на що поширена інформація про Властивість 9 («Вітамін С сприяє нормальній роботі імунної системи у дорослих») Дієтичної добавки не кваліфікується як поширення Товариством інформації, що вводить в оману.

6.2. Вплив дій Товариства на конкуренцію на ринку лікарських засобів

- (229) У Державному реєстрі лікарських засобів України (далі – Реєстр лікарських засобів) наявна інформація про суб'єктів господарювання, які здійснюють виробництво

лікарських засобів або вказані заявниками лікарських засобів, що застосовуються при кашлі та застудних захворюваннях, є відхаркувальними засобами.

- (230) Отже, ринок лікарських засобів, що застосовуються при кашлі та застудних захворюваннях, є конкурентним.
- (231) Згідно з відомостями з Реєстру лікарських засобів Дієтична добавка не зареєстрована як лікарський засіб.
- (232) 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.
- (233) Враховуючи наявність на ринку інших виробників, зокрема Компанії КРКА, ПрАТ «НВЦ «БХФЗ» та ПрАТ ФФ «ВІОЛА», лікарських засобів, що застосовуються при кашлі та застудних захворюваннях, є відхаркувальними засобами з відповідними показаннями до застосування, про що зазначається в інструкціях до застосування та на упаковках таких засобів, можна дійти висновку, що лікарські засоби містять активні речовини (фармацевтичні інгредієнти), які спрямовані на лікування фізіологічних функцій у людини. Водночас дієтичні добавки є продуктом харчування і їх ефективність для лікування чи профілактики відповідних захворювань, на відміну від лікарських засобів, не підтверджена клінічними дослідженнями.
- (234) У свою чергу, властивості лікарських засобів ГЕРБІОН® СИРОП ПЛЮЩА (сироп, 7 мг/мл, по 150 мл сиропу у флаконі, по 1 флакону разом з пластиковою мірною ложкою в картонній коробці) (див. фотокопію 7) та ГЕРБІОН® СИРОП ІСЛАНДСЬКОГО МОХУ (сироп, 6 мг/мл, по 150 мл у флаконі, по 1 флакону разом з мірною ложкою в картонній коробці) (див. фотокопію 8), а саме:
- 1) «сухий кашель при інфекційно-запальних захворюваннях верхніх відділів дихальних шляхів; сухий кашель курців»;
 - 2) «гострі запальні захворювання дихальних шляхів, які супроводжуються кашлем; симптоматичне лікування хронічних запальних захворювань бронхів»;
 - 3) «сухий, подразливий кашель та захриплість; сухість слизових оболонок у сухому повітрі житлових кімнат або в недостатньо зволжених офісних приміщеннях під час опалювального періоду, а також при обмеженому носовому диханні або під час спортивних занять; сильне навантаження на голосові зв'язки»,
- є схожими на властивості Дієтичної добавки, оскільки на упаковках останньої зазначено, що вона має такі властивості:
- «ВІД КАШЛЮ»;
 - «розріджує мокротиння та покращує його відходження»;
 - «полегшує дихання»;
 - «сприяє зміцненню імунітету»;
 - «допомагає боротися з вірусами»;
 - «сприяє зміцненню імунітету дитини в період застудних захворювань, щодня підтримує імунну систему у боротьбі з інфекціями та вірусами»;
 - «Підтримка під час кашлю»;
 - «Екстракт плодів Бузини чорної (*Sambucus nigra*), екстракт листя Плюща (*Hedera helix*) сприяють підтримці дихальних шляхів під час кашлю».
- (235) 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.

- (236) Отже, поширюючи неправдиву інформацію про Властивості 1–8 Дієтичної добавки, Товариство може посилити своє конкурентне становище та отримати перед суб'єктами господарювання, які виготовляють та/або реалізують лікарські засоби, що застосовуються при кашлі та застудних захворюваннях, неправомірні переваги в конкуренції не завдяки власним досягненням, а завдяки поширенню неправдивих відомостей про властивості харчового продукту.
- (237) За результатами проведеного Опитування встановлено, що:
- 1) інформація про властивості: *«ВІД КАШЛЮ»*; *«розріджує мокротиння та покращує його відходження»*; *«полегшує дихання»*; *«сприяє зміцненню імунітету»*; *«допомагає боротися з вірусами»*; *«сприяє зміцненню імунітету дитини в період застудних захворювань, щодня підтримує імунну систему у боротьбі з інфекціями та вірусами»*, яка поширюється на лицьовій та боковій сторонах упаковки Дієтичної добавки, може вплинути на наміри 79 % респондентів, що становить 260 осіб, придбати таку продукцію, у той час як на наміри 20 % респондентів, що становить 64 особи, придбати Дієтичну добавку така інформація не може вплинути; 1 % респондентів (2 особи) надали свій варіант сприйняття такої інформації;
 - 2) інформація про властивості: *«Підтримка під час кашлю»*; *«Екстракт плодів Бузини чорної (Sambucus nigra), екстракт листя Плюща (Hedera helix) сприяють підтримці дихальних шляхів під час кашлю»*; *«вітамін С сприяє нормальній роботі імунної системи у дорослих»*, яка поширюється на лицьовій та боковій сторонах упаковки Дієтичної добавки, може вплинути на наміри 77 % респондентів, що становить 253 особи, придбати таку продукцію, у той час як на наміри 22 % респондентів, що становить 71 особу, придбати Дієтичну добавку така інформація не може вплинути; 1 % респондентів (2 особи) надали свій варіант сприйняття такої інформації.
- (238) Також результати Опитування свідчать, що:
- 1) 78 % респондентів, що становить 256 осіб, сприймають інформацію: *«ВІД КАШЛЮ»*; *«розріджує мокротиння та покращує його відходження»*; *«полегшує дихання»*; *«сприяє зміцненню імунітету»*; *«допомагає боротися з вірусами»*; *«сприяє зміцненню імунітету дитини в період застудних захворювань, щодня підтримує імунну систему у боротьбі з інфекціями та вірусами»*, яка поширюється на лицьовій та боковій сторонах упаковок Дієтичної добавки, як таку, що характеризує властивості, що належать лікарському засобові; 21 % респондентів, що становить 69 осіб, сприймають інформацію як таку, що характеризує властивості, які належать дієтичній добавці; 1 % респондентів (1 особа) надав свій варіант сприйняття такої інформації;
 - 2) 71 % респондентів, що становить 231 особу, сприймають інформацію: *«Підтримка під час кашлю»*, *«Екстракт плодів Бузини чорної (Sambucus nigra), екстракт листя Плюща (Hedera helix) сприяють підтримці дихальних шляхів під час кашлю»*; *«вітамін С сприяє нормальній роботі імунної системи у дорослих»*, яка поширюється на лицьовій та боковій сторонах упаковки Дієтичної добавки, як таку, що характеризує властивості, які належать лікарському засобові; 29 % респондентів, що становить 95 осіб, сприймають інформацію як таку, що характеризує властивості, які належать дієтичній добавці.
- (239) У зв'язку з наведеними результатами Опитування стимулювання зацікавленості споживачів шляхом поширення неправдивої інформації про Властивості 1–8 Дієтичної добавки може надати Товариству неправомірних переваг у конкуренції порівняно з іншими суб'єктами господарювання, які здійснюють господарську діяльність на ринку лікарських засобів.

6.3. Кваліфікація дій Відповідача

- (240) Відповідальність за поширення інформації про Властивості 1–8 Дієтичної добавки на її упаковці, у тексті інструкції з використання аркуша-вкладиша (інструкції з використання) та в мережі Інтернет на Вебсайті та Вебсайті <https://tabletki.ua> за посиланням²⁵ несе Товариство.
- (241) Досліджень, проведених компетентними установами, або інших доказів на підтвердження інформації про Властивості 1–8 Дієтичної добавки, враховуючи особливості її повного складу, ТОВ «Дельта Медікел» Комітету не надало.
- (242) Інформація про Властивості 1–8 Дієтичної добавки може вплинути на наміри споживачів щодо придбання такої продукції, що підтверджується результатами Опитування, у зв'язку із чим Товариство може посилити конкурентну позицію та отримати перед іншими суб'єктами господарювання, які здійснюють господарську діяльність на ринку лікарських засобів, неправомірні переваги в конкуренції не завдяки власним досягненням, а завдяки поширенню неправдивих відомостей.
- (243) За результатами проведеного Опитування встановлено, що інформацію про Властивості 1–8 споживачі можуть сприймати як таку, що вказує на властивості, притаманні саме лікарському засобу.
- (244) У зв'язку з наведеним стимулювання зацікавленості споживачів шляхом поширення неправдивої інформації про Властивості 1–8 Дієтичної добавки може надати Товариству неправомірних переваг у конкуренції порівняно з іншими суб'єктами господарювання, які здійснюють господарську діяльність на ринку лікарських засобів та вказують правдиву інформацію про їх властивості.
- (245) Відповідно до статті 15¹ Закону України «Про захист від недобросовісної конкуренції» поширенням інформації, що вводить в оману, є повідомлення суб'єктом господарювання, безпосередньо або через іншу особу, одній, кільком особам або невизначеному колу осіб, у тому числі в рекламі, неповних, неточних, неправдивих відомостей, зокрема внаслідок обраного способу їх викладення, замовчування окремих фактів чи нечіткості формулювань, що вплинули або можуть вплинути на наміри цих осіб щодо придбання (замовлення) чи реалізації (продажу, поставки, виконання, надання) товарів, робіт, послуг цього суб'єкта господарювання.
- (246) Інформацією, що вводить в оману, є, зокрема, відомості, які:
- містять неповні, неточні або неправдиві дані про походження товару, виробника, продавця, спосіб виготовлення, джерела та спосіб придбання, реалізації, кількість, споживчі властивості, якість, комплектність, придатність до застосування, характеристики, особливості реалізації товарів, робіт, послуг, ціну і знижки на них, а також про істотні умови договору;
 - містять неповні, неточні або неправдиві дані про фінансовий стан чи господарську діяльність суб'єкта господарювання;
 - приписують повноваження та права, яких не мають, або відносини, в яких не перебувають;
 - містять посилання на обсяги виробництва, придбання, продажу чи поставки товарів, виконання робіт, надання послуг, яких фактично не було на день поширення інформації.
- (247) Отже, поширювана Товариством на упаковці Дієтичної добавки, у тексті інструкції з використання аркуша-вкладиша (інструкції з використання), у мережі Інтернет на Вебсайті та Вебсайті <https://tabletki.ua> за посиланням²⁶ щодо цієї Дієтичної добавки

²⁵<https://tabletki.ua/uk/%D0%91%D0%B0%D0%B7%D1%83%D0%BA%D0%B0-%D0%9A%D0%B8%D0%B4%D1%81/1094823/>

²⁶<https://tabletki.ua/uk/%D0%91%D0%B0%D0%B7%D1%83%D0%BA%D0%B0-%D0%9A%D0%B8%D0%B4%D1%81/1094823/>

інформація про такі її властивості: «ВІД КАШЛЮ»; «розріджує мокротиння та покращує його відходження»; «полегшує дихання»; «сприяє зміцненню імунітету»; «допомагає боротися з вірусами»; «сприяє зміцненню імунітету дитини в період застудних захворювань, щодня підтримує імунну систему у боротьбі з інфекціями та вірусами»; «Підтримка під час кашлю»; «Екстракт плодів Бузини чорної (*Sambucus nigra*), екстракт листя Плюща (*Hedera helix*) сприяють підтримці дихальних шляхів під час кашлю» є неправдивою, оскільки вищевказані властивості не можуть бути зазначені щодо дієтичних добавок.

- (248) Отже, ТОВ «Дельта Медікел» поширювало неправдиву інформацію про Властивості 7, 8 Дієтичної добавки та про Властивості 1–6 Дієтичної добавки, що може вплинути на наміри невизначеного кола осіб щодо їх придбання, що є порушенням, передбаченим статтею 15¹ Закону України «Про захист від недобросовісної конкуренції», у вигляді поширення інформації, що вводить в оману.

7. ОБҐРУНТУВАННЯ РОЗРАХУНКУ РОЗМІРУ ШТРАФУ

- (249) 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.
- (250) 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.
- (251) Відповідно до статті 21 Закону України «Про захист від недобросовісної конкуренції» вчинення суб’єктами господарювання дій, визначених цим Законом як недобросовісна конкуренція, тягне за собою накладення штрафу у розмірі до п’яти відсотків доходу (виручки) від реалізації продукції (товарів, робіт, послуг) суб’єкта господарювання за останній звітний рік, що передував року, в якому накладається штраф.
- (252) 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 14.12.2023 № 22-рп, зареєстрованого в Міністерстві юстиції України 25.01.2024 за № 123/41468 (далі – Порядок визначення розміру штрафу).
- (253) 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.
- (254) ТОВ «Дельта Медікел» припинило поширення інформації про Властивості 1–6 та 7, 8 Дієтичної добавки на вебсайті ²⁷ за посиланням²⁸, про що працівники Комітету склали акт від 27.11.2025 № 27/11/25 про фіксацію інформації в мережі Інтернет. ТОВ «Дельта Медікел» надало копію митної декларації (*«інформація, доступ до якої обмежено»*), відповідно до якої здійснювався імпорт Дієтичної добавки в упаковці, що містить

²⁷<https://tabletki.ua/uk/%D0%91%D0%B0%D0%B7%D1%83%D0%BA%D0%B0-%D0%9A%D0%B8%D0%B4%D1%81/1094823/>

²⁸<https://tabletki.ua/>

інформацію про Властивості 7–9.

- (255) Відповідно до наданої Товариством інформації щодо обсягів реалізації Дієтичної добавки ТОВ «Дельта Медікел» у період (*«інформація, доступ до якої обмежено»*) реалізувало продукції в упаковці з інформацією про Властивості 1–6 та Властивості 7–9 на загальну суму (*«інформація, доступ до якої обмежено»*) грн без ПДВ.
- (256) З (*«інформація, доступ до якої обмежено»*) Товариство реалізовує Дієтичну добавку в упаковці, що відповідає фотокопії 5 (не містить інформації про Властивості 1–6 та Властивості 7–9), що підтверджується копією накладної (*«інформація, доступ до якої обмежено»*) до договору (*«інформація, доступ до якої обмежено»*), укладеного між Товариством та (*«інформація, доступ до якої обмежено»*) (адреса доставки Дієтичної добавки: (*«інформація, доступ до якої обмежено»*)).
- (257) Порухення Товариством тривало після складання подання з попередніми висновками у Справі з 12.12.2025 по (*«інформація, доступ до якої обмежено»*), у зв'язку із чим розмір доходу (виручки), пов'язаного з порушенням, що береться до уваги під час визначення базового розміру штрафу, зростає на суму ДС (розмір збільшення базового розміру штрафу) (пункт 12 розділу IV Порядку визначення розміру штрафу).
- (258) Згідно з пунктом 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.
- (259) 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.
- (260) Під час визначення розміру штрафу Колегія врахувала таке.
- (261) 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) й вчинене повторно з такою ж кваліфікацією (стаття закону, її частина, пункт / абзац) упродовж строку, визначеного частиною першою статті 42 Закону України «Про захист економічної конкуренції» або статтею 28¹ Закону України «Про захист від недобросовісної конкуренції» (підпункти 2, 4 пункту 2 розділу V Порядку визначення розміру штрафу).
- (262) Порушення статті 15¹ Закону України «Про захист від недобросовісної конкуренції» вчинено ТОВ «Дельта Медікел» повторно (рішеннями Комітету від 24.12.2024 № 530-р та від 12.06.2025 № 240-р дії ТОВ «Дельта Медікел» визнано порушеннями, передбаченими статтею 15¹ Закону України «Про захист від недобросовісної конкуренції»), порушення охоплювало більше ніж два регіони України, що підтверджується листами ТОВ «Дельта Медікел» від 09.05.2025 № 13-241 (вх. Комітету № 8-04/1075-кі від 09.06.2025) та від 26.11.2025 № 26-11 (вх. Комітету № 8-04/2240-кі від 28.11.2025).
- (263) Листом від 24.12.2025 № 24/12/2025 (вх. Комітету № 8-04/2381-кі від 24.12.2025) ТОВ «Дельта Медікел» повідомило, що визнає порушення, передбачене статтею 15¹ Закону України «Про захист від недобросовісної конкуренції», у вигляді поширення інформації, що вводить в оману, щодо Дієтичної добавки.
- (264) 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».

- (265) 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 передувє року, в якому накладається штраф.
- (266) 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 передувє року, у якому накладається штраф, відповідно до якого визначається граничний розмір штрафу, визначається:
- на підставі документально підтверджених відомостей, наданих відповідачем;
 - на підставі відомостей, визначених формою № 2 «Звіт про фінансові результати (Звіт про сукупний дохід)», наведеною в додатку 1 до Національного положення (стандарту) бухгалтерського обліку 1 «Загальні вимоги до фінансової звітності», затвердженого наказом Міністерства фінансів України від 07.02.2013 № 73, зареєстрованим у Міністерстві юстиції України 28.02.2013 за № 336/22868.
- (267) Відповідно до інформації, наявної у Звіті про фінансові результати (Звіт про сукупний дохід) за 2024 рік (код рядка 2000) ТОВ «Дельта Медікел», наданої ДПС листом від 10.10.2025 № 15718/5/99-00-04-03-01-05 (вх. Комітету № 7-04/14546 від 10.10.2025), чистий дохід ТОВ «Дельта Медікел» від реалізації продукції (товарів, робіт, послуг) за 2024 рік становить 3 795 002 000 (три мільярди сімсот дев'яносто п'ять мільйонів дві тисячі) грн.
- (268) Розмір доходу (виручки) ТОВ «Дельта Медікел» від реалізації Дієтичної добавки становить (*«інформація, доступ до якої обмежено»*) грн (без ПДВ), а 1 % загального розміру виручки Товариства за 2024 рік – 37 950 020 грн.
- (269) Отже, розмір доходу (виручки) ТОВ «Дельта Медікел» від реалізації Дієтичної добавки не перевищує 1 % загального розміру його доходу (виручки) за рік, що передувє року, у якому накладається штраф.

Враховуючи викладене, керуючись статтями 7 і 14 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 6 травня 1994 року за № 90/299 (в 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, Тимчасова адміністративна колегія Антимонопольного комітету України

ПОСТАНОВИЛА:

1. Визнати, що товариство з обмеженою відповідальністю «Дельта Медікел» (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 споживачів на упаковці дієтичної добавки під позначеннями «BAZOOKA КІДС»,

у тексті інструкції з використання аркуша-вкладиша (інструкції з використання), у мережі Інтернет неправдивих відомостей про властивості цієї дієтичної добавки:

«ВІД КАШЛЮ»;

«розріджує мокротиння та покращує його відходження»;

«полегшує дихання»;

«сприяє зміцненню імунітету»;

«допомагає боротися з вірусами»;

«сприяє зміцненню імунітету дитини в період застудних захворювань, щодня підтримує імунну систему у боротьбі з інфекціями та вірусами»;

«Підтримка під час кашлю»;

«Екстракт плодів Бузини чорної (*Sambucus nigra*), екстракт листя Плюща (*Hedera helix*) сприяють підтримці дихальних шляхів під час кашлю»,

що може вплинути на наміри придбати цю дієтичну добавку.

2. Накласти на товариство з обмеженою відповідальністю «Дельта Медікел» (ідентифікаційний код юридичної особи (*«інформація, доступ до якої обмежено»*)) штраф у розмірі 3 550 668 (три мільйони п'ятсот п'ятдесят тисяч шістьсот шістьдесят вісім) гривень за порушення, зазначене в пункті 1 резолютивної частини цього рішення.

Штраф підлягає сплаті у двомісячний строк з дня одержання рішення.

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

У порядку, встановленому частиною шостою статті 56 Закону України «Про захист економічної конкуренції» та пунктом 6 розділу 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 6 травня 1994 року за № 90/299 (в 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 Колегії

Максим САНДИГА