



АНТИМОНОПОЛЬНИЙ КОМІТЕТ УКРАЇНИ СХІДНЕ МІЖОБЛАСНЕ ТЕРИТОРІАЛЬНЕ ВІДДІЛЕННЯ

ВИТЯГ З РІШЕННЯ

АДМІНІСТРАТИВНОЇ КОЛЕГІЇ СХІДНОГО МІЖОБЛАСНОГО ТЕРИТОРІАЛЬНОГО ВІДДІЛЕННЯ

19.08.2026 № 70/163-р/к

Справа № 70-3/20-93-26

м. Харків

Про порушення законодавства
про захист від недобросовісної
конкуренції та накладення штрафу

За результатами розгляду справи № 70-3/20-93-26 дії ТОВАРИСТВА З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ ІННОЦЕВТИКА» (далі – ТОВ «ІННОЦЕВТИКА», Товариство, Відповідач) (ідентифікаційний код юридичної особи «Інформація, доступ до якої обмежено») визнано 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 осіб на упаковках дієтичної добавки «ВЕНОТОН ПЛЮС», у листках-вкладишах до неї, у мережі Інтернет на вебсайтах ТОВ «ІННОЦЕВТИКА» <https://chervonazirka.shop/>, <https://innoceutica.shop/>, неповних та/або неточних, та/або неправдивих відомостей про властивості цієї дієтичної добавки, а саме:

- 1) *«сприяє нормалізації функціонального стану венозно-лімфатичної системи. Має антиоксидантні властивості»;*
- 2) *«ВЕНОТОН ПЛЮС застосовується як допоміжний засіб у комплексному лікуванні захворювань: вен нижніх кінцівок (варикозне розширення вен, венозна недостатність - набряки нижніх кінцівок, судоми литкових м'язів, відчуття оніміння, болю та тяжкості в ногах), гемороїдальних вузлів, виразок гомілки, флебіту, тромбофлебіту; болю та набряків при забитті м'язових тканин та суглобів; розтягнень та перенапружень зв'язок; гематом травматичного походження»;*
- 3) *«Завдяки синергічній дії активних компонентів рослинного походження добавка дієтична «ВЕНОТОН плюс» має виражену вентонізуючу дію, нормалізує функціональний стан венозно-лімфатичної системи, сприяє покращенню кровообігу, зміцнює судини та зменшує запалення, підтримує здоров'я судинної системи, застосовується як допоміжний засіб у комплексному лікуванні захворювань нижніх кінцівок та профілактиці венозних захворювань»;*
- 4) *«ПОКАЗАННЯ ДО ЗАСТОСУВАННЯ: хронічна венозна недостатність, варикозне розширення вен, флебіт та тромбофлебіт, набряки нижніх кінцівок, судоми литкових м'язів, біль та тяжкість у ногах, лімфостаз, порушення кровообігу у*

венах, гемороїдальні вузли, біль та набряки при гематомах травматичного походження, забиття м'язових тканин та суглобів, розтягнення та перенапруження зв'язок»),

що могло вплинути на наміри споживачів придбати цю дієтичну добавку.

На порушника ТОВ «ІННОЦЕВТИКА» накладено штраф у розмірі 16 577 (шістнадцять тисяч п'ятсот сімдесят сім) гривень.

Адміністративна колегія Східного міжобласного територіального відділення Антимонопольного комітету України (далі – Відділення), розглянувши матеріали справи № 70-3/20-93-26 про порушення ТОВ «ІННОЦЕВТИКА» законодавства про захист від недобросовісної конкуренції та подання з попередніми висновками Третього відділу досліджень і розслідувань від 30.07.2026 № 70-03/503-П,

ВСТАНОВИЛА:

1. ПРЕДМЕТ СПРАВИ

- (1) Вчинення ТОВ «ІННОЦЕВТИКА» порушення законодавства про захист від недобросовісної конкуренції, передбаченого статтею 15¹ Закону України «Про захист від недобросовісної конкуренції», у вигляді поширення інформації, що вводить в оману шляхом повідомлення невизначеному колу осіб неповних та/або неточних, та/або неправдивих відомостей, що могло вплинути на наміри цих осіб щодо придбання товарів ТОВ «ІННОЦЕВТИКА».

2. ВІДПОВІДАЧ

- (2) Відповідачем у Справі є ТОВ «ІННОЦЕВТИКА» (ідентифікаційний код юридичної особи *«Інформація, доступ до якої обмежено»*) (до державної реєстрації змін до відомостей про юридичну особу – товариство з обмеженою відповідальністю «ЛАБОРАТОРІЯ «ІРІС»).
- (3) Згідно з відомостями, які містяться в Єдиному державному реєстрі юридичних осіб, фізичних осіб-підприємців та громадських формувань, ТОВ «ІННОЦЕВТИКА» зареєстровано 23.02.2001, дата запису 01.06.2006 за № 14801200000026525; місцезнаходження: *«Інформація, доступ до якої обмежено»*; видами господарської діяльності згідно з класифікацією видів економічної діяльності (далі – КВЕД) є, зокрема, *«Інформація, доступ до якої обмежено»* тощо.
- (4) Отже, ТОВ «ІННОЦЕВТИКА» є суб'єктом господарювання в розумінні статті 1 Закону України «Про захист економічної конкуренції».

3. ПРОЦЕСУАЛЬНІ ДІЇ

- (5) Відділенням в межах завдань і повноважень, визначених Законом України «Про Антимонопольний комітет України», здійснювалися заходи контролю на предмет наявності або відсутності в діях ТОВ «ІННОЦЕВТИКА» ознак порушення законодавства про захист від недобросовісної конкуренції, передбаченого статтею 15¹ Закону України «Про захист від недобросовісної конкуренції», у вигляді поширення інформації, що вводить в оману шляхом повідомлення невизначеному колу осіб неповних та/або неточних, та/або неправдивих відомостей про дієтичну добавку «ВЕНОТОН ПЛЮС», що могло вплинути на наміри цих осіб придбати таку продукцію.
- (6) Актом фіксації від 28.10.2025 № 28-10/01, який склали працівники Відділення, зафіксовано поширення в мережі Інтернет інформації про дієтичну добавку «ВЕНОТОН ПЛЮС».
- (7) До приватного акціонерного товариства «ХІМФАРМЗАВОД «ЧЕРВОНА ЗІРКА» (далі – ПрАТ «ХІМФАРМЗАВОД «ЧЕРВОНА ЗІРКА»)) (ідентифікаційний код

юридичної особи «Інформація, доступ до якої обмежено») надіслано вимогу від 29.10.2025 № 70-02/6569е про надання інформації, на яку надано відповідь листом від 25.11.2025 № 10/614 (вх. № 70-01/4771 від 25.11.2025).

- (8) Актом фіксації від 27.11.2025 № 27-11/01, який склали працівники Відділення, зафіксовано поширення в мережі Інтернет інформації про дієтичну добавку «ВЕНОТОН ПЛЮС».
- (9) Відділення направило до Комітету лист від 01.12.2025 № 70-02/7143е щодо надання методичної допомоги в отриманні роз'яснень від Міністерства охорони здоров'я України (далі – МОЗ).
- (10) До МОЗ надіслано лист державного уповноваженого Комітету від 10.12.2025 № 127-26.4/02-13182е про надання інформації, відповідь на який надано листом від 22.12.2025 № 26-04/39675/2-25 (вх. Відділення № 70-01/826К від 23.12.2025).
- (11) Відділення направило до Комітету лист від 01.12.2025 № 70-02/7144е щодо надання методичної допомоги в отриманні роз'яснень від державного підприємства «Державний експертний центр Міністерства охорони здоров'я України» (далі – ДП «Державний експертний центр МОЗ»).
- (12) До ДП «Державний експертний центр МОЗ» надіслано вимогу державного уповноваженого Комітету від 10.12.2025 № 127-26.4/02-13181е про надання інформації, відповідь на яку надано листом від 22.12.2025 № 3613/12.1-25 (вх. Відділення № 70-01/824К від 22.12.2025).
- (13) Актом фіксації від 30.12.2025 № 30-12/01, який склали працівники Відділення, зафіксовано поширення в мережі Інтернет інформації про дієтичну добавку «ВЕНОТОН ПЛЮС».
- (14) До ТОВ «ІННОЦЕВТИКА» надіслано вимогу від 02.01.2026 № 70-02/9е про надання інформації, відповідь на яку надано листом від 30.01.2026 № 2 (вх. № 70-01/396 від 02.02.2026).
- (15) Відділення направило до Комітету лист від 20.01.2026 № 70-02/373е щодо надання методичної допомоги в отриманні роз'яснень від Державної служби України з питань безпечності харчових продуктів та захисту споживачів (далі – Держпродспоживслужба).
- (16) До Держпродспоживслужби надіслано вимогу державного уповноваженого Комітету від 29.01.2026 № 127-26.4/02-1125е про надання інформації, відповідь на яку надано листом від 12.02.2026 № 12-15/3957 (вх. Відділення № 70-01/100К від 12.02.2026).
- (17) До державної установи «Інститут громадського здоров'я ім. О.М. Марзєєва Національної академії медичних наук України» (далі – ДУ «ІГЗ НАМНУ») надіслано вимогу від 19.01.2026 № 70-02/357е.
- (18) ДУ «ІГЗ НАМНУ» направило до Відділення клопотання від 27.01.2026 № 8.9/95 (вх. № 70-01/328 від 27.01.2026) про продовження строку надання відповіді на вимогу від 19.01.2026 № 70-02/357е, про результати розгляду якого ДУ «ІГЗ НАМНУ» повідомлено листом від 28.01.2026 № 70-02/582е.
- (19) ДУ «ІГЗ НАМНУ» листом від 12.02.2026 № 8.9/215 (вх. № 70-01/583 від 12.02.2026) надала відповідь та копії документів на вимогу від 19.01.2026 № 70-02/357е.
- (20) До ТОВ «ІННОЦЕВТИКА» надіслано вимогу від 03.03.2026 № 70-02/1617е про надання інформації.
- (21) ТОВ «ІННОЦЕВТИКА» направило до Відділення клопотання від 11.03.2026 № 7 (вх. № 70-01/1104 від 11.03.2026) про продовження строку надання відповіді на

вимогу від 03.03.2026 № 70-02/1617е, про результати якого Товариство повідомлено листом від 12.03.2026 № 70-02/1896е.

- (22) ТОВ «ІННОЦЕВТИКА» листом від 23.03.2026 № 10 (вх. № 70-01/1355 від 24.03.2026) надало інформацію та копії документів на вимогу від 03.03.2026 № 70-02/1617е.
- (23) Розпорядженням адміністративної колегії Відділення від 17.04.2026 № 70/103-рп/к (далі – Розпорядження № 70/103-рп/к) розпочато розгляд Справи за ознаками вчинення ТОВ «ІННОЦЕВТИКА» порушення, передбаченого статтею 15¹ Закону України «Про захист від недобросовісної конкуренції», у вигляді поширення інформації, що вводить в оману.
- (24) Відповідачу листом від 17.04.2026 № 70-02/2854е надіслано копію Розпорядження № 70/103-рп/к, яке відповідно до рекомендованого повідомлення № R068085528436 про вручення поштового відправлення № R067149886017 отримано 21.04.2026.
- (25) До ТОВ «ІННОЦЕВТИКА» надіслано лист від 17.04.2026 № 70-02/2855е про надання пропозицій до формування питань, які, на думку Товариства, потребують включення до анкет опитування, відповідь на який надано листом від 29.04.2026 № 14 (вх. № 70-01/1914 від 29.04.2026).
- (26) Дорученням голови Відділення від 04.05.2026 № 70-03/3-вд Першому відділу досліджень і розслідувань Відділення доручено провести опитування споживачів з метою отримання додаткових доказів для встановлення фактичних обставин Справи (далі – Доручення голови Відділення).
- (27) Перший відділ досліджень і розслідувань Відділення надав підсумковий звіт від 11.05.2026 № 12 про результати опитування споживачів.
- (28) До товариства з обмеженою відповідальністю «ОМЕГА-ХФК» (ідентифікаційний код юридичної особи «Інформація, доступ до якої обмежено») (далі – ТОВ «ОМЕГА-ХФК») надіслано вимогу від 26.05.2026 № 70-02/3933е про надання інформації, відповідь на яку надано листом від 12.06.2026 № 12/06/25 (вх. № 70-01/2709 від 15.06.2026).
- (29) До товариства з обмеженою відповідальністю «ЛІКИ ПОЛТАВЩИНИ» (ідентифікаційний код юридичної особи «Інформація, доступ до якої обмежено») (далі – ТОВ «ЛІКИ ПОЛТАВЩИНИ») надіслано вимогу від 26.05.2026 № 70-02/3934е про надання інформації, відповідь на яку надано листом від 11.06.2026 № 21 (вх. № 70-01/2689 від 11.06.2026).
- (30) До Головного управління державної податкової служби в Харківській області (далі – ГУ ДПС в Харківській області) надіслано вимогу від 20.05.2026 № 70-02/3733е про надання інформації, відповідь на яку було надано листом від 25.05.2026 № 10236/5/20-40-04-06-07 (вх. № 70-01/2382 від 26.05.2026).
- (31) До ТОВ «ІННОЦЕВТИКА» надіслано вимогу від 16.07.2026 № 70-02/5083е про надання інформації, на яку надано відповідь листом від 23.07.2026 № 30 (вх. № 70-01/3243 від 23.07.2026).
- (32) До ТОВ «ІННОЦЕВТИКА» листом від 30.07.2026 № 70-02/5440е (рекомендоване поштове відправлення № R067242503128) направлено копію Подання з попередніми висновками у Справі, яке відповідно до рекомендованого повідомлення про вручення поштового відправлення № R067242503128 вручено 05.08.2026.
- (33) Відділення листом від 12.08.2026 № 70-02/5730е (рекомендоване поштове відправлення № R067252974307) направило ТОВ «ІННОЦЕВТИКА» інформацію про дату, час та місце проведення засідання адміністративної колегії Відділення щодо результатів розгляду Справи.

- (34) На сайті акціонерного товариства «УКРПОШТА» (<http://ukrposhta.ua>) зафіксовано інформацію, що рекомендоване поштове відправлення № R067252974307, яким було направлено Відповідачу інформацію про дату, час та місце проведення засідання адміністративної колегії Відділення щодо результатів розгляду Справи, станом на 13.08.2026 не отримано.
- (35) Згідно з абзацом четвертим пункту 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 19.04.1994 № 5, зареєстрованим у Міністерстві юстиції України 06.05.1994 за № 90/299 (із змінами), на офіційному вебсайті Антимонопольного комітету України (<https://eastmtv.amcu.gov.ua/>) за посиланням «<https://eastmtv.amcu.gov.ua/news/informatsiia-pro-zaproshehnia-na-rozghliad-spravy-70-320-93-26-shchodo-tov-innotsevtyka>» 13.08.2026 розміщено інформацію щодо дати, часу і місця розгляду Справи.
- (36) Відповідно до рекомендованого повідомлення про вручення поштового відправлення № R067252974307, інформацію про дату, час та місце проведення засідання адміністративної колегії Відділення щодо результатів розгляду Справи Відповідач отримав 14.08.2026.

4. ОБСТАВИНИ СПРАВИ

- (37) Працівниками Відділення складено акти фіксації від 28.10.2025 № 28-10/01, від 27.11.2025 № 27-11/01, від 30.12.2025 № 30-12/01 про те, що на вебсайтах «<https://chervonazirka.shop/>», «<https://innocutica.shop/>», «<https://makeup.com.ua/>» в мережі Інтернет зафіксовано розміщення інформації про дієтичну добавку «ВЕНОТОН ПЛЮС».
- (38) Оформлення упаковки дієтичної добавки «ВЕНОТОН ПЛЮС» (30 капсул, 90 капсул) має такий вигляд (див. зображення 1-4):



Зображення 1



Зображення 2

Склад, мг (mg)/капсулу: плоди каштану кінського – 120,0; плоди софори японської – 57,0; плоди горобини звичайної – 30,0; листя ліщини волотистої – 30,0; овес посівний трава – 30,0; трава буркуну лікарського – 17,0; горіх мускатний – 16,0.
Рекомендації щодо застосування: добавка дієтична до раціону харчування – джерело біологічно активних речовин, сприяє нормалізації функціонального стану венозно-лімфатичної системи. Має антиоксидантні властивості. Добавки дієтичні не слід використовувати як заміну повноцінного раціону харчування.
Харчова (поживна) цінність г (g)/100 г (g) продукту: білки – 2,6; жири – 2,7; вуглеводи – 20,3.
Енергетична цінність (калорійність) г (g)/100 г (g) продукту: 115,9 ккал (kcal)/485 кДж (kJ).
Не слід перевищувати рекомендовану добову норму. Перед застосуванням потребує консультації з лікарем.

Зображення 3

Рекомендовано вживати: дорослим та дітям після 14 років по 1-2 капсули двічі на день за 30 хвилин до вживання їжі. Термін вживання – від 8 до 12 тижнів, надалі за погодженням з лікарем.
Протипоказання: не рекомендовано вживати при індивідуальній чутливості до компонентів; дітям до 14 років; вагітним жінкам та жінкам, що годують немовля.
Умови зберігання: зберігати в упаковці виробника, у недоступному для дітей місці, при температурі не вище 25 °C та відносній вологості повітря не вище 75 %.
Форма випуску: капсули по 300 мг (mg) (допустиме від'ємне відхилення 9 %)
Добавка дієтична. Не є лікарським засобом.
Виробник та адреса потужностей виробництва: ПРАТ «ХІМФАРМЗАВОД «ЧЕРВОНА ЗІРКА», 61010, Україна, м. Харків, вул. Гордієнківська, 1 sale@redstar.org.ua
Термін придатності: 36 місяців.

Зображення 4

- (39) На упаковці Дієтичної добавки міститься інформація, що виробником дієтичної добавки «ВЕНОТОН ПЛЮС» (далі – Дієтична добавка) є ПрАТ «ХІМФАРМЗАВОД «ЧЕРВОНА ЗІРКА» (див. зображення 4).
- (40) На упаковці Дієтичної добавки поширювалася, зокрема, інформація такого змісту:
- ~ «Сприяє нормалізації функціонального стану венозно-лімфатичної системи» (далі – **Властивість 1**) (див. зображення 1-3);
 - ~ «Має антиоксидантні властивості» (далі – **Властивість 2**) (див. зображення 3).
- (41) На вебсайтах <https://chervonazirka.shop/>, <https://innoceutica.shop/> поширювалася інформація про Дієтичну добавку, зокрема, такого змісту:
- «**ВЕНОТОН ПЛЮС** застосовується як допоміжний засіб у комплексному лікуванні захворювань: вен нижніх кінцівок (варикозне розширення вен, венозна недостатність - набряки нижніх кінцівок, судоми литкових м'язів, відчуття оніміння, болю та тяжкості в ногах), гемороїдальних вузлів, виразок гомілки, флебіту, тромбофлебіту; болю та набряків при забитті м'язових тканин та суглобів; розтягнень та перенапружень зв'язок; гематом травматичного походження» (далі – **Інформація**) (див. зображення 5, 8);
 - «Завдяки синергічній дії активних компонентів рослинного походження добавка дієтична «ВЕНОТОН плюс» має виражену вентонізуючу дію, нормалізує функціональний стан венозно-лімфатичної системи, сприяє покращенню кровообігу, зміцнює судини та зменшує запалення, підтримує здоров'я судинної системи, застосовується як допоміжний засіб у комплексному лікуванні захворювань нижніх кінцівок та профілактиці венозних захворювань» (далі – **Властивість 3**) (див. зображення 7, 10);
 - «Показання до застосування:
 - ~ Хронічна венозна недостатність;
 - ~ Варикозне розширення вен;
 - ~ Флебіт та тромбофлебіт;
 - ~ Набряки нижніх кінцівок;
 - ~ Судоми литкових м'язів;

Біль та тяжкість у ногах;

Лімфостаз;

Порушення кровообігу у венах;

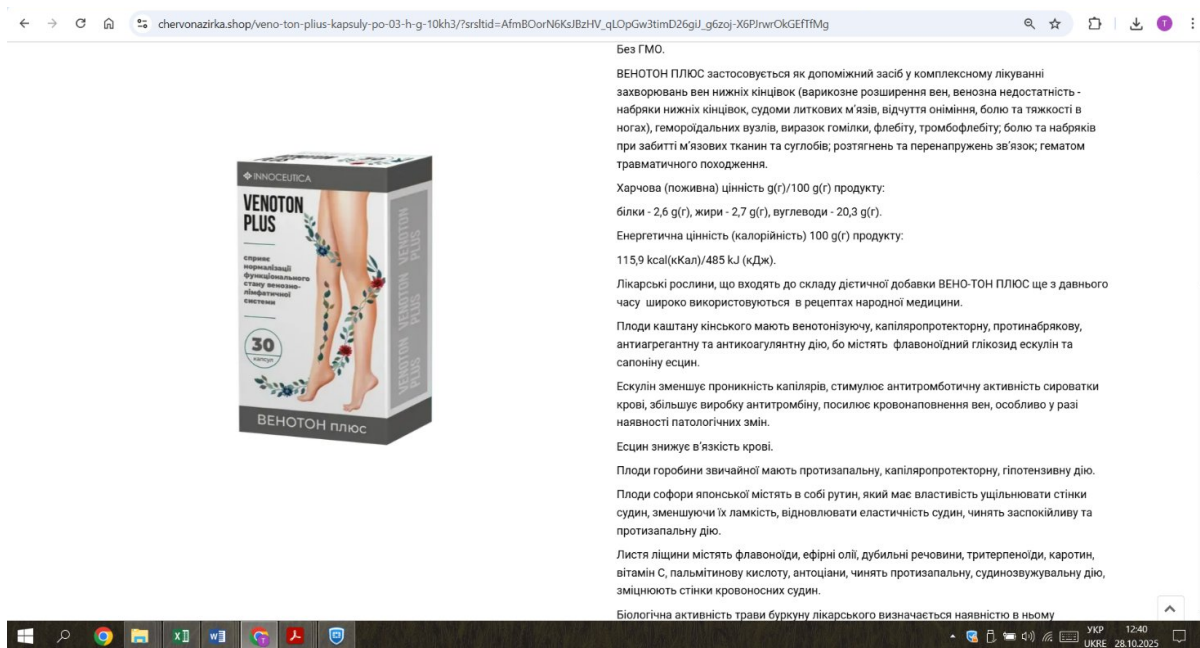
Геморойдальні вузли;

Біль та набряки при гематомах травматичного походження;

Забиття м'язових тканин та суглобів;

Розтягнення та перенапруження зв'язок» (далі – **Показання до застосування**) (див. зображення 7, 10).

- у рекомендаціях щодо застосування: «... **сприяє нормалізації функціонального стану венозно-лімфатичної системи (Властивість 1). Має антиоксидантні властивості (далі – Властивість 2)**» (див. зображення 6, 7, 9, 10).



Без ГМО.

ВЕНОТОН ПЛЮС застосовується як допоміжний засіб у комплексному лікуванні захворювань вен нижніх кінцівок (варикозне розширення вен, венозна недостатність - набряки нижніх кінцівок, судоми литкових м'язів, відчуття оніміння, болю та тяжкості в ногах), геморойдальних вузлів, виразок гомілки, флебіту, тромбофлебиту, болю та набряків при забитті м'язових тканин та суглобів; розтягнень та перенапружень зв'язок; гематом травматичного походження.

Харчова (поживна) цінність g(r)/100 g(r) продукту:

білки - 2,6 g(r), жири - 2,7 g(r), вуглеводи - 20,3 g(r).

Енергетична цінність (калорійність) 100 g(r) продукту:

115,9 kcal(kKal)/485 kJ (кДж).

Лікарські рослини, що входять до складу дієтичної добавки ВЕНО-ТОН ПЛЮС ще з давнього часу широко використовуються в рецептах народної медицини.

Плоди каштану кінського мають венотонізуючу, капіляропротекторну, протинабрякову, антиагрегантну та антикоагулянтну дію, бо містять флавоноїдний глікозид ескулін та сапоніну есцин.

Ескулін зменшує проникність капілярів, стимулює антитромботичну активність сироватки крові, збільшує виробку антитромбіну, посилює кровообіг вен, особливо у разі наявності патологічних змін.

Есцин знижує в'язкість крові.

Плоди горобини звичайної мають протизапальну, капіляропротекторну, гіпотензивну дію.

Плоди софори японської містять в собі рутин, який має властивість ущільнювати стінки судин, зменшуючи їх ламкість, відновлювати еластичність судин, чинить заспокійливу та протизапальну дію.

Листя ліщини містять флавоноїди, ефірні олії, дубильні речовини, тритерпеноїди, каротин, вітамін С, пальмітинову кислоту, антоціани, чинить протизапальну, судинозвужувальну дію, зміцнюють стінки кровоносних судин.

Біологічна активність трави буржуку лікарського визначається наявністю в ньому кумарину.

Кумарин покращує мозкове та периферичне кровопостачання.

Вієса посівного трава містить амінокислоти, які сприяють виведенню зайвого холестерину з організму, виявляє потогінний, сечогінний, жарознижувальний ефекти, чинить загальнозмцнювальну дію.

У мускатному горіху містяться кальцій, магній, фосфор, вітаміни А, В1, В2. Мускатний горіх має анагетичні, антисептичні, спазмолітичні, стимулюючі, тонізуючі, знеболюючі, антиоксидантні властивості. З успіхом застосовується при лікуванні флебітів та варикозного розширення вен нижніх кінцівок.

Рекомендації щодо застосування: добавка дієтична до раціону харчування - додаткове джерело антиоксидантів та флавоноїдів, сприяє нормалізації функціонального стану венозно-лімфатичної системи. Має антиоксидантні властивості.

Добавки дієтичні не слід використовувати як заміну повноцінного раціону харчування.

Рекомендовано вживати: дорослим та дітям після 14 років по 1-2 капсули двічі на день за 30 хвилин до вживання їжі. Термін вживання - від 8 до 12 тижнів, надалі за погодженням з лікарем.

Не слід перевищувати рекомендовану добову норму.

Не є лікарським засобом. Перед застосуванням потребує консультації з лікарем.

Протипоказання: індивідуальна чутливість до компонентів, діти до 14 років, вагітні, жінки, що годують немовля.

Умови зберігання: зберігати в упаковці виробника в недоступному для дітей місці, за температури не вище 25°C, відносної вологості повітря не вище 75 %.

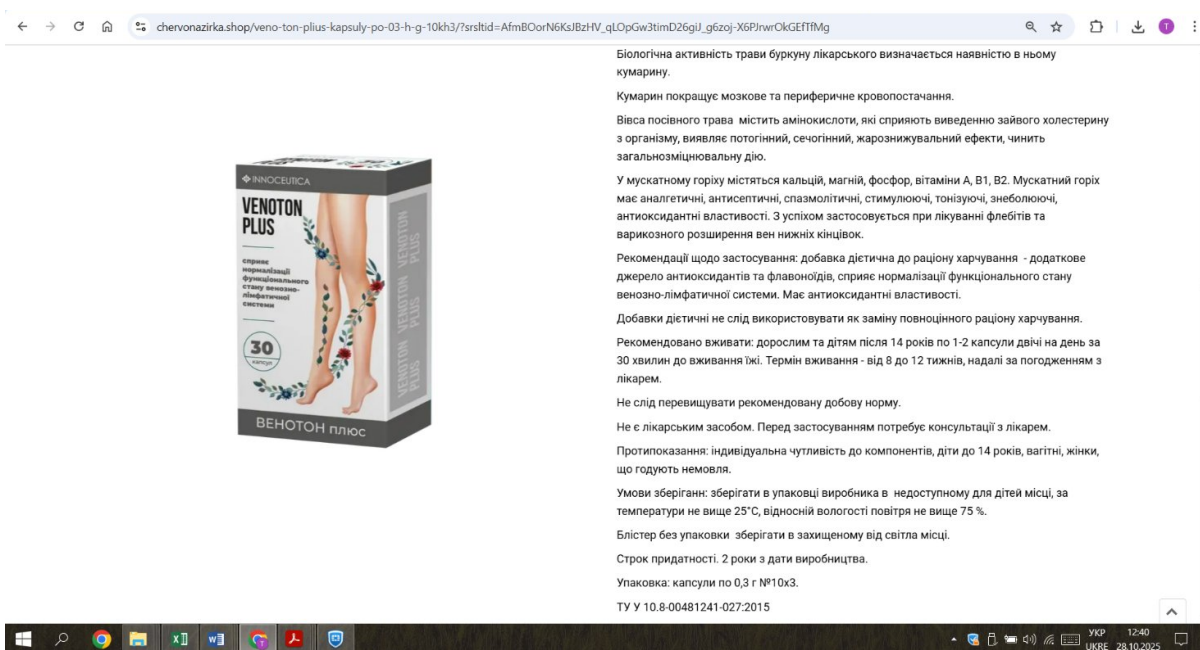
Блістер без упаковки зберігати в захищеному від світла місці.

Строк придатності: 2 роки з дати виробництва.

Упаковка: капсули по 0,3 г №10х3.

ТУ У 10.8-00481241-027:2015

Зображення 5



Біологічна активність трави буржуку лікарського визначається наявністю в ньому кумарину.

Кумарин покращує мозкове та периферичне кровопостачання.

Вієса посівного трава містить амінокислоти, які сприяють виведенню зайвого холестерину з організму, виявляє потогінний, сечогінний, жарознижувальний ефекти, чинить загальнозмцнювальну дію.

У мускатному горіху містяться кальцій, магній, фосфор, вітаміни А, В1, В2. Мускатний горіх має анагетичні, антисептичні, спазмолітичні, стимулюючі, тонізуючі, знеболюючі, антиоксидантні властивості. З успіхом застосовується при лікуванні флебітів та варикозного розширення вен нижніх кінцівок.

Рекомендації щодо застосування: добавка дієтична до раціону харчування - додаткове джерело антиоксидантів та флавоноїдів, сприяє нормалізації функціонального стану венозно-лімфатичної системи. Має антиоксидантні властивості.

Добавки дієтичні не слід використовувати як заміну повноцінного раціону харчування.

Рекомендовано вживати: дорослим та дітям після 14 років по 1-2 капсули двічі на день за 30 хвилин до вживання їжі. Термін вживання - від 8 до 12 тижнів, надалі за погодженням з лікарем.

Не слід перевищувати рекомендовану добову норму.

Не є лікарським засобом. Перед застосуванням потребує консультації з лікарем.

Протипоказання: індивідуальна чутливість до компонентів, діти до 14 років, вагітні, жінки, що годують немовля.

Умови зберігання: зберігати в упаковці виробника в недоступному для дітей місці, за температури не вище 25°C, відносної вологості повітря не вище 75 %.

Блістер без упаковки зберігати в захищеному від світла місці.

Строк придатності: 2 роки з дати виробництва.

Упаковка: капсули по 0,3 г №10х3.

ТУ У 10.8-00481241-027:2015

Зображення 6

Опис

Відгуки

Склад, g(r)/капсулу:

плоди каштану кінського - 0,12,
плоди горобини звичайної - 0,03,
плоди софори японської — 0,057,
листя ліщини — 0,03,
горіх мускатний - 0,016,
трава буркуну лікарського — 0,017,
орос північний трава — 0,03.
Без ГМО.

ВЕНОТОН ПЛЮС застосовується як допоміжний засіб у комплексному лікуванні захворювань вен нижніх кінцівок (варикозне розширення вен, венозна недостатність - набряки нижніх кінцівок, судоми литкових м'язів, відчуття оніміння, болю та тяжкості в ногах), гемороїдальних вузлів, виразок гомілки, флебіту, тромбофлебиту; болю та набряків при забитті м'язових тканин та суглобів; розтягнень та перенапружень зв'язок; гематом травматичного походження.

Харчова (поживна) цінність g(r)/100 g(r) продукту:
білки - 2,6 g(r), жири - 2,7 g(r), вуглеводи - 20,3 g(r).
Енергетична цінність (калорійність) 100 g(r) продукту:
115,9 kcal(Kcal)/485 kJ (кДж).

Лікарські рослини, що входять до складу дієтичної добавки ВЕНО-ТОН ПЛЮС ще з давнього часу широко використовуються в рецептах народної медицини.

Плоди каштану кінського мають венотонізуючу, капіляропротекторну, протинабрякову, антиагрегантну та антикоагулянтну дію, бо містять флавоноїдний глікозид ескулін та сапонину есцин.

Головна > Дієтична добавка > Дієтична добавка Червона зірка > ВЕНОТОН плюс, капсули по 300 мг № 30 (10x3) у білстерас

ВЕНОТОН плюс, капсули по 300 мг № 30 (10x3) у білстерас

Немає в наявності Артикул: 560 ★★★★★ 8 відгуків

153.00 грн

✓ Порівняти

♡ В бажання

Увійти для відображення накопичувальної знижки

Повідомити, коли з'явиться

Доставка Оплата

Доставка Новою поштою та Укрпоштою за тарифами перевізника.

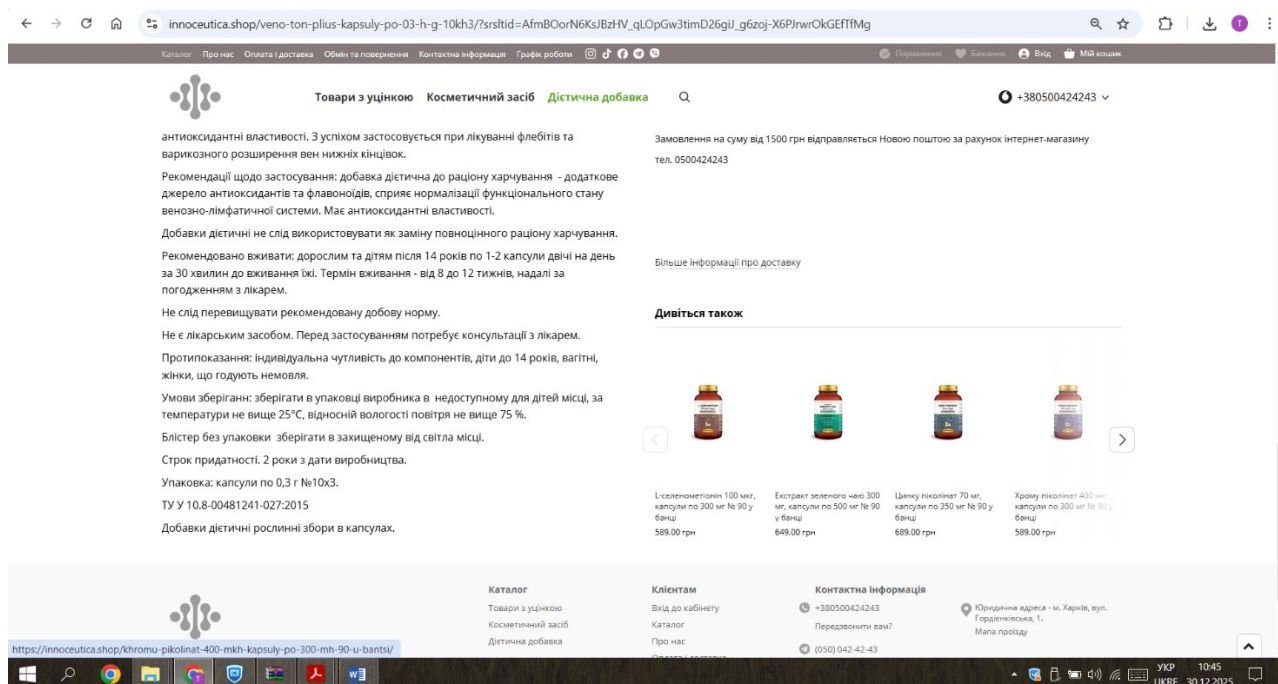
Замовлення на суму від 1000 грн відправляється Укрпоштою за рахунок інтернет-магазину.

Замовлення на суму від 1500 грн відправляється Новою поштою за рахунок інтернет-магазину

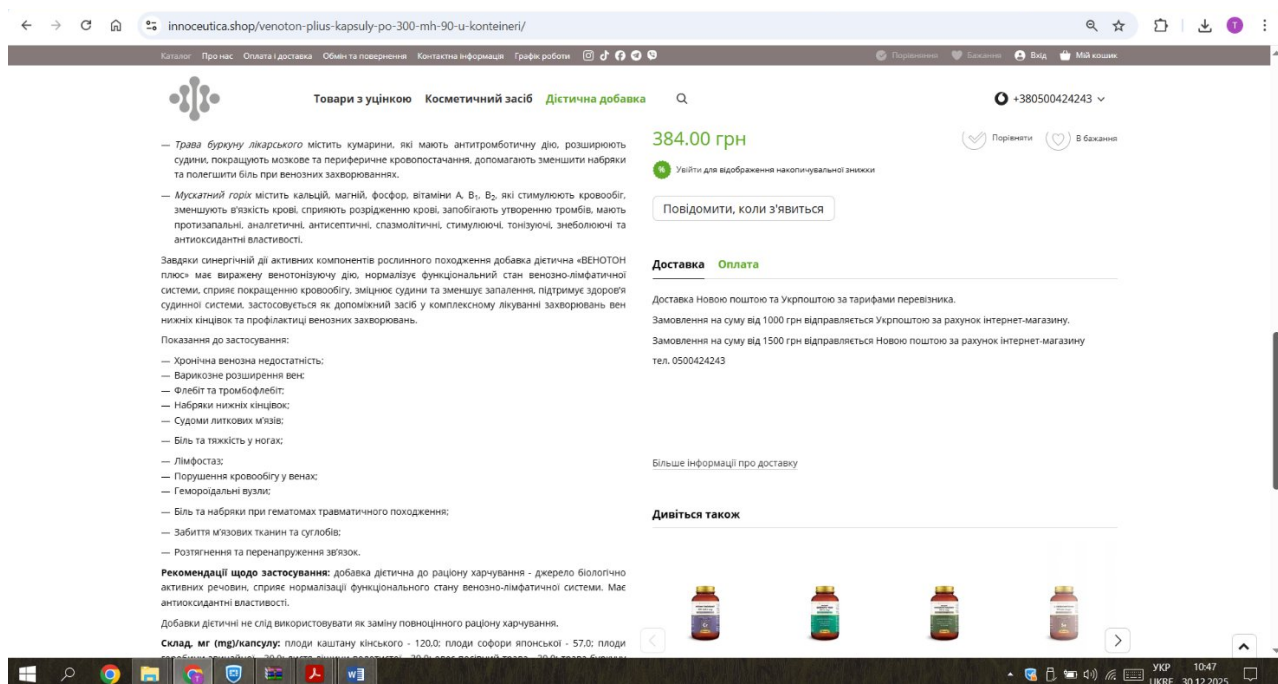
тел. 0500424243

Більше інформації про доставку

Дивіться також



Зображення 9



Зображення 10

- (42) На упаковці Дієтичної добавки (див. зображення 3) міститься така інформація про склад Дієтичної добавки: мг (mg)/капсулу: *плоди каштану кінського – 120,0; плоди софори японської – 57,0; плоди горобини звичайної – 30,0; листя ліщини волотистої – 30,0; овес посівний трава – 30,0; трава буркуну лікарського – 17,0; горіх мускатний – 16,0.*

4.1. Обставини, повідомлені ПрАТ «ХІМФАРМЗАВОД «ЧЕРВОНА ЗІРКА»

(43) ПрАТ «ХІМФАРМЗАВОД «ЧЕРВОНА ЗІРКА» листом від 25.11.2025 № 10/614 (вх. № 70-01/4771 від 25.11.2025) повідомило про таке.

(44) ПрАТ «ХІМФАРМЗАВОД «ЧЕРВОНА ЗІРКА» здійснювало виробництво Дієтичної добавки на замовлення ТОВ «ІННОЦЕВТИКА»:

- ~ згідно з листом Товариства від 21.02.2015 № 18-1 щодо розроблення технічних умов та випуску дієтичних добавок по рецептурах, розроблених Товариством;
- ~ згідно з контрактом на виробництво продукції № 15/02-21 від 15.02.2021, укладеним між ПрАТ «ХІМФАРМЗАВОД «ЧЕРВОНА ЗІРКА» та Товариством;
- ~ згідно з заявками на контрактне виробництво Дієтичної добавки від 30.06.2021 № 29/1, від 18.10.2021 № 41/3, від 29.05.2023 № 36/2, від 25.11.2024 № 89/3, від 17.04.2025 № 21/2;
- ~ у кількості шести партій, що наведено в таблиці 1.

Таблиця 1

№ з/п	Найменування продукції	№ партії	Дата виробництва	Кількість упаковок	Термін придатності	Номер та дата сертифікату якості
1	«ВЕНОТОН ПЛЮС», капсули № 10 x 3, ДД	«Інформація, доступ до якої обмежено»	«Інформація, доступ до якої обмежено»	«Інформація, доступ до якої обмежено»	3 роки	«Інформація, доступ до якої обмежено»
2	«ВЕНОТОН ПЛЮС», капсули № 10 x 3, ДД	«Інформація, доступ до якої обмежено»	«Інформація, доступ до якої обмежено»	«Інформація, доступ до якої обмежено»	3 роки	«Інформація, доступ до якої обмежено»
3	«ВЕНОТОН ПЛЮС», капсули № 10 x 3, ДД	«Інформація, доступ до якої обмежено»	«Інформація, доступ до якої обмежено»	«Інформація, доступ до якої обмежено»	3 роки	«Інформація, доступ до якої обмежено»
4	Добавка дієтична «ВЕНОТОН ПЛЮС», капсули по 300 мг № 90 у контейнері	«Інформація, доступ до якої обмежено»	«Інформація, доступ до якої обмежено»	«Інформація, доступ до якої обмежено»	36 місяців	«Інформація, доступ до якої обмежено»
5	Добавка дієтична «ВЕНОТОН ПЛЮС», капсули по 300 мг № 30 (10 x 3)	«Інформація, доступ до якої обмежено»	«Інформація, доступ до якої обмежено»	«Інформація, доступ до якої обмежено»	36 місяців	«Інформація, доступ до якої обмежено»
6	Добавка дієтична «ВЕНОТОН ПЛЮС», капсули по 300 мг № 30 (10 x 3)	«Інформація, доступ до якої обмежено»	«Інформація, доступ до якої обмежено»	«Інформація, доступ до якої обмежено»	36 місяців	«Інформація, доступ до якої обмежено»

(45) ПрАТ «ХІМФАРМЗАВОД «ЧЕРВОНА ЗІРКА» зауважило, що здійснювало виробництво Дієтичної добавки на замовлення ТОВ «ІННОЦЕВТИКА» з «Інформація, доступ до якої обмежено» (дата виробництва першої партії Дієтичної добавки), що підтверджується наданими копіями документів, а саме: сертифікат якості № 1 Венотон Плюс, капсули № 10x3, ДД від «Інформація, доступ до якої обмежено», у якому зазначено: № партії «Інформація, доступ до якої обмежено», дата виробництва «Інформація, доступ до якої обмежено», дата видачі результату «Інформація, доступ до якої обмежено»; актом виконаних робіт від «Інформація, доступ до якої обмежено» про виконання роботи з виробництва дієтичної добавки «ВЕНОТОН ПЛЮС», капсули № 10x3 в кількості «Інформація, доступ до якої обмежено» упаковок.

(46) Виробництво Дієтичної добавки здійснюється, зокрема, відповідно до:

- ~ технічних умов ТУ У 10.8-00481241-27:2015 «Добавки дієтичні рослинні збори в капсулах. Технічні умови» (дата набрання чинності: 17.12.2015, чинні 17.12.2020) (далі – Технічні умови), розроблених директором ПрАТ «ХІМФАРМЗАВОД

«ЧЕРВОНА ЗІРКА» 02.11.2015 та затверджених директором ПрАТ «ХІМФАРМЗАВОД «ЧЕРВОНА ЗІРКА» 09.12.2015, перевірених на відповідність законодавству України державним підприємством «Харківський регіональний науково-виробничий центр стандартизації, метрології та сертифікації» (далі – ДП «ХАРКІВСТАНДАРТМЕТРОЛОГІЯ») 17.12.2015;

~ зміни № 1 до Технічних умов (дата набрання чинності 12.07.2016), перевірених на відповідність законодавству України ДП «ХАРКІВСТАНДАРТМЕТРОЛОГІЯ» 12.07.2016;

~ зміни № 2:2017 до Технічних умов (дата набрання чинності 21.11.2017), перевірених на відповідність законодавству України ДП «ХАРКІВСТАНДАРТМЕТРОЛОГІЯ» 21.11.2017;

~ зміни № 3:2020 до Технічних умов (дата набрання чинності 29.12.2020, чинні до 29.12.2025), перевірених на відповідність законодавству України ДП «ХАРКІВСТАНДАРТМЕТРОЛОГІЯ» 29.12.2020;

~ зміни № 4:2024 до Технічних умов (дата набрання чинності 29.05.2024), перевірених на відповідність законодавству України ДП «ХАРКІВСТАНДАРТМЕТРОЛОГІЯ» 29.05.2024;

~ звіту за результатами робіт для потреб державної санітарно-епідеміологічної експертизи проекту Технічних умов № 8.2 від 11.2015 Державної установи «Інститут Громадського здоров'я ім. О.М. Марзєєва Національної академії медичних наук України» (далі – ДУ «ІГЗ НАМНУ») (далі – Звіт 1);

~ висновку державної санітарно-епідеміологічної експертизи № 05.03.02-06/54117 від 08.12.2015, виданого Державною санітарно-епідеміологічною службою України, на об'єкт експертизи Технічні умови (далі – Висновок);

~ звіту за результатами робіт для потреб державної санітарно-епідеміологічної експертизи проекту «Зміна № 1 до Технічних умов» № 8.2/1976 від 05.07.2016 ДУ «ІГЗ НАМНУ» (далі – Звіт 2);

~ наукового звіту санітарно-епідеміологічної оцінки «Зміни № 2 до Технічних умов» № 8/4024 від 15.11.2017 ДУ «ІГЗ НАМНУ» (далі – Науковий звіт 1);

~ наукового звіту санітарно-епідеміологічної оцінки «Зміни № 3 до Технічних умов» № 8/3587 від 21.12.2020 ДУ «ІГЗ НАМНУ» (далі – Науковий звіт 2);

~ звіту санітарно-гігієнічної оцінки «Зміни № 4 до Технічних умов» № 8/23 від 09.01.2024 ДУ «ІГЗ НАМНУ» (далі – Звіт 3);

~ рецептури РЦ № 00481241-148-2024 Добавка дієтична «ВЕНОТОН ПЛЮС», капсули по 300 мг № 10х3, № 90 у контейнері, Зміна № 3:2020 до Технічних умов, затвердженої директором ПрАТ «ХІМФАРМЗАВОД «ЧЕРВОНА ЗІРКА» 27.01.2025 (далі – Рецептура);

~ технічних вимог до рецептури РЦ № 00481241-148-2024 Дієтична добавка «ВЕНОТОН ПЛЮС», капсули по 300 мг № 90 у контейнері, Зміна № 3:2020 до Технічних умов, затвердженими директором ПрАТ «ХІМФАРМЗАВОД «ЧЕРВОНА ЗІРКА» 27.01.2025 (далі – Технічні вимоги до рецептури 1);

~ технічних вимог до рецептури РЦ № 00481241-148-2024 Дієтична добавка «ВЕНОТОН ПЛЮС», капсули по 300 мг № 10х3 у контейнері, Зміна № 3:2020 до Технічних умов, затвердженими директором ПрАТ «ХІМФАРМЗАВОД «ЧЕРВОНА ЗІРКА» 27.01.2025 (далі – Технічні вимоги до рецептури 2).

особою, яка несе відповідальність за поширення Властивостей 1-2, які містяться на упаковці Дієтичної добавки, є ТОВ «ІННОЦЕВТИКА».

- (47) За весь час виробництва Дієтичної добавки було затверджено три варіанти дизайну упаковки Дієтичної добавки: 06.08.2021 – 30 капсул (далі – Дизайн № 1) (див. зображення 11), 05.11.2024 – 30 капсул (далі – Дизайн № 2) (див. зображення 12), 02.12.2024 – 90 капсул (далі – Дизайн № 3) (див. зображення 13).



Зображення 11





Зображення 13

- (48) Таким чином, інформація про *Властивість 1* поширювалась на упаковці Дієтичної добавки у рекомендаціях щодо застосування на зворотній стороні упаковок Дизайнів № 1-3 (див. зображення 11-13) та на лицьовій стороні упаковок Дизайнів № 2 і 3 (див. зображення 12-13); інформація про *Властивість 2* поширювалась на упаковці Дієтичної добавки у рекомендаціях щодо застосування на зворотній стороні упаковок Дизайнів № 1-3 (див. зображення 11-13).

(49) ПрАТ «ХІМФАРМЗАВОД «ЧЕРВОНА ЗІРКА» також надало:

- макет листка-вкладиша до упаковки Дієтичної добавки Дизайну № 1, у якому поширювалася інформація про *Властивості 1-2, Інформацію* (див. зображення 14),
- макет листка-вкладиша до упаковки Дієтичної добавки, затвердженого 15.11.2024, у якому поширювалася інформація про *Властивості 1-3, Показання до застосування* (див. зображення 15).

Дизайн-макет
06.08.21

2925

Затверджено:
Менеджер Сосенко Т.О.
Лабораторія Іріє
08 2021 р.

Інструкція

АНОТАЦІЯ

Сприяє нормалізації функціонального стану венозно-лімфатичної системи



ВЕНОТОН® ПЛЮС
Добавка дієтична

Лікарські рослини, що входять до складу дієтичної добавки "ВЕНОТОН" плюс" ще з давнього часу широко використовуються в рецептах народної медицини.
Плоди каштану кінського мають венотонізуючу, капіляропротекторну, протинабрякову, антиагрегантну та антикоагулянтну дію, бо містять флавоноїдний глікозид ескулін та сапонін есцин. Ескулін зменшує проникність капілярів, стимулює антитромботичну активність сироватки крові, збільшує виробку антитромбіну, посилює кровонаповнення вен, особливо у разі наявності патологічних змін. Есцин знижує в'язкість крові.
Плоди горобини звичайної мають протизапальну, капіляропротекторну, гіпотензивну дію.
Плоди софори японської містять в собі флавоноїд рутин, який має властивість ущільнювати стінки судин, зменшуючи їх ламкість, відновлювати еластичність судин.
Листя ліщини волотистої містять флавоноїди, ефірні олії, дубильні речовини, тритерпеноїди, каротин, вітамін С, пальмітинову кислоту, антоціани; чинять протизапальну, судинозвужувальну дію, зміцнюють стінки кровоносних судин.
Біологічна активність *трави буркуну лікарського* визначається наявністю в ній кумарину, який покращує мозкове та периферичне кровопостачання.
Вівса посівного трава містить амінокислоти, які сприяють виведенню зайвого холестерину з організму, виявляє потогінний, сечогінний, жарознижувальний ефекти, чинить загальнозміцнювальну дію.
Мускатний горіх містить кальцій, магній, фосфор, вітаміни А, В., В., Мускатний горіх має анагетичні, антисептичні, спазмолітичні, стимулюючі, тонізуючі, знеболюючі, антиоксидантні властивості. Застосовується при флебітах та варикозному розширенні вен нижніх кінцівок.

"ВЕНОТОН" плюс" застосовується як допоміжний засіб в комплексному лікуванні захворювань вен нижніх кінцівок (варикозне розширення вен, венозна недостатність - набряки нижніх кінцівок, судоми литкових м'язів, відчуття оніміння, болю та важкості у ногах), геморойдальних вузлів, виразок гомілки, флебіту, тромбофлебиту; болю та набряків при забитті м'язових тканин та суглобів; розтягнень та перенапружень зв'язок; гематом травматичного походження.

Рекомендації щодо застосування: добавка дієтична до раціону харчування - джерело біологічно активних речовин, сприяє нормалізації функціонального стану венозно-лімфатичної системи. Має антиоксидантні властивості.

Добавки дієтичні не слід використовувати як заміну повноцінного раціону харчування.

Склад, мг(тг)/капсулу: плоди каштану кінського - 120, плоди горобини звичайної - 30, плоди софори японської - 57, листя ліщини волотистої - 30, горіх мускатний - 16, трава буркуну лікарського - 17, овес посівний трава - 30.

Харчова (поживна) цінність г(г)/100 г(г) продукту: білки - 2,6 г(г), жири - 2,7 г(г), вуглеводи - 20,3 г(г).

Енергетична цінність (калорійність) г(г)/100 г(г) продукту: 115,9 ккал (kcal) / 485 кДж (kJ).

Рекомендовано вживати: дорослим та дітям після 14 років по 1-2 капсули двічі на день за 30 хвилин до вживання їжі. Термін вживання - від 8 до 12 тижнів, надалі за погодженням з лікарем.

Не слід перевищувати рекомендовану добову норму.

Не є лікарським засобом.

Перед застосуванням потребує консультації з лікарем.

Протипоказання: індивідуальна чутливість до компонентів, діти до 14 років, вагітні, жінки, що годують немовля.

Умови зберігання: зберігати в упаковці виробника, в недоступному для дітей місці, за температури не вище 25 °С та відносній вологості повітря не вище 75 %.

Строк придатності 36 місяців з дати виробництва.

Форма випуску: капсули по 300 мг (тг) ± 9 %.

ТУ У 10.8-00481241-027:2015 Добавки дієтичні. Рослинні збори в капсулах.

Адреса виробника та потужностей виробництва.
 ПАТ «Хімфармзавод «Червона зірка»
 Україна, 61010, м. Харків, вул. Гордієнківська, 1
www.zvezda.kharkov.ua

Зображення 14



VENOTON PLUS

сприяє нормалізації функціонального стану венозно-лімфатичної системи

ВЕНОТОН плюс

Венозно-лімфатична система є важливою частиною кровоносної та імунної систем людського організму. Функціональний стан венозно-лімфатичної системи залежить від багатьох факторів, включаючи спосіб життя, харчування, психоемоційний стан, генетичні особливості та навколишнє середовище. Порушення в роботі цієї системи можуть призвести до серйозних проблем зі здоров'ям, тому важливо виконувати профілактичні заходи для підтримки її нормального функціонування. Додатково покращити функціональний стан венозно-лімфатичної системи може добавка дієтична «ВЕНОТОН плюс» у зручній формі капсул.

ЩО ПОЄДНУЄ У СОБІ КОМБІНАЦІЮ РЕЧОВИН:

- **Плоди каштану кінського** мають венопротекторну, капіляропротекторну, протинабрякову, антиагрегантну та антикоагулянтну дію, бо містять флавоноїдний глікозид ескулін та сапонін есцин, які знижують ламкість капілярів, стимулюють антитромботичну активність сироватки крові, збільшують виробку антитромбіну, посилюють кровонагоспичувальні властивості, зменшують в'язкість крові, покращують кровообіг у венах, зменшують набряки та запалення.
- **Плоди софори японської** містять у собі флавоноїд рутин, який відновлює еластичність судин, зменшує їх ламкість, зміцнює стінки судин, попереджає утворення тромбів, покращує кровообіг та загальний тонус судин.
- **Плоди горобини звичайної** містять вітаміни (особливо вітаміни С), органічні кислоти, флавоноїди, які зміцнюють судини, підвищують їх еластичність, стимулюють обмін речовин, мають протизапальні, капіляропротекторні, гіпотензивні та антиоксидантні властивості, допомагають покращити кровообіг.
- **Листя ліщини волотистої** містять флавоноїди, ефірні олії, дубильні речовини, три-терпеноїди, каротин, вітаміни С, пальмїтинову кислоту, антоціани, які зміцнюють стінки кровоносних судин, покращують лімфодренаж, знижують набряки, поліпшують циркуляцію крові, мають протизапальну та судинорозширювальну дію.
- **Вієса посієної трава** містить вітаміни та мінерали, які підвищують загальний тонус організму, зміцнюють імунну систему, підтримують здоров'я судин, сприяють виведенню зайвого холестерину з організму.
- **Трава буркуну лікарського** містить кумарини, які мають антитромботичну дію, розширюють судини, покращують мозкове та периферичне кровопостачання, допомагають зменшити набряки та полегшити біль при венозних захворюваннях.
- **Мускатний горіх** містить кальцій, магній, фосфор, вітаміни А, В, В₆, які стимулюють кровообіг, зменшують в'язкість крові, сприяють розрідженню крові, запобігають утворенню тромбів, мають протизапальні, анальгетичні, антисептичні, спазмолітичні, стимулюючі, тонізуючі, знеболюючі та антиоксидантні властивості.

Завдяки синергічній дії активних компонентів рослинного походження добавка дієтична «ВЕНОТОН» плюс має вправлену детонізуючу дію, нормалізує функціональний стан венозно-лімфатичної системи, сприяє покращенню кровообігу, зміцнює су-

динні та зменшує запалення, підтримує здоров'я судинної системи, застосовується як допоміжний засіб комплексного лікування захворювань вен нижніх кінцівок та профілактиці венозних захворювань.

ПОКАЗАННЯ ДО ЗАСТОСУВАННЯ:

- Хронічна венозна недостатність;
- Варикозне розширення вен;
- Флебіти та тромбоз;
- Набряки нижніх кінцівок;
- Судороги литкових м'язів;
- Біль та тяжкість у ногах;
- Лімфостаз;
- Порушення кровообігу у венах;
- Геморойдальні вузли;
- Біль та набряки при гематомах травматичного походження;
- Забиття м'язових тканин та судобів;
- Розтягнення та перенапруження зв'язок.

Рекомендації щодо застосування: добавка дієтична до раціону харчування — джерело біологічно активних речовин, сприяє нормалізації функціонального стану венозно-лімфатичної системи. Має антиоксидантні властивості.

Добавки дієтичні не слід використовувати як заміну повноцінного раціону харчування.

Склад, мг (mg)/капсулу:

- плоди каштану кінського — 120,0;
- плоди софори японської — 57,0;
- плоди горобини звичайної — 30,0;
- листя ліщини волотистої — 30,0;
- овес посієної трава — 30,0;
- трава буркуну лікарського — 17,0;
- горіх мускатний — 16,0.

Харчова (поживна) цінність г (g)/100 г (g) продукту:

- білки — 2,6;
- жирні — 2,7;
- вуглеводи — 20,3.

Енергетична цінність (калорійність) г (g)/100 г (g) продукту:

115,9 ккал (kcal)/485 кДж (kJ).

Рекомендовано вживати: дорослим та дітям після 14 років по 1-2 капсули двічі на день за 30 хвилин до вживання їжі. Термін вживання — від 8 до 12 тижнів, надалі за погодженням з лікарем.

Не слід перевищувати рекомендовану добову норму. Перед застосуванням потребує консультації з лікарем. Добавка дієтична. Не є лікарським засобом.

Протипоказання: не рекомендовано вживати при індивідуальній чутливості до компонентів, дітям до 14 років; вагітним жінкам та жінкам, що годують немовля.

Умови зберігання: зберігати в упаковці виробника, у недоступному для дітей місці, при температурі не вище 25 °C та відносній вологості повітря не вище 75 %.

Термін придатності: 36 місяців.

Форма випуску: капсули по 300 мг (mg) (допустиме відхилення 9 %)

ТУ У 10.8-00481241-027:2015

Виробник та адреса потужностей виробництва:
ПРАТ «ХІМФАРМЗАВОД «ЧЕРВОНА ЗІРКА», Україна,
61010, м. Харків, вул. Гопдієнківська, 1
sale@redstar.org.ua

Копіювати можна за умови
СМЖК(0.00, 0.00, 0.00, 1.00) Black

Анотація

Дієтична добавка
15.11.2024
2925_1

Зображення 15

- (50) ПрАТ «ХІМФАРМЗАВОД «ЧЕРВОНА ЗІРКА» повідомило, що на упаковці Дієтичної добавки розміщені елементи, які мають правовий захист на території України, а саме:

елемент «**INNOCEUTICA**» – свідоцтво про реєстрацію № 362591 від 30.04.2025, право власності належить фізичній особі «Інформація, доступ до якої обмежено»; використовується Товариством на підставі договору виключної ліцензії на товарний знак від 16.11.2005;

елемент «**ВЕНОТОН**» – свідоцтво про реєстрацію № 63767 від 17.07.2006, право власності належить фізичній особі «Інформація, доступ до якої обмежено».

- (51) ПрАТ «ХІМФАРМЗАВОД «ЧЕРВОНА ЗІРКА» повідомило, що:

технічні умови та зміни до них розроблені за замовленням ТОВ «ІННОЦЕВТИКА» та належать ТОВ «ІННОЦЕВТИКА», що підтверджується листом-заявкою ТОВ «ІННОЦЕВТИКА» від 21.02.2015 № 18-1;

замовником та розробником оформлення упаковок Дієтичної добавки із *Властивостями 1-2* та листка-вкладиша до них є ТОВ «ІННОЦЕВТИКА», що підтверджується дизайн-макетом упаковки, листка-вкладиша до неї, текстом маркування, анотацією до Дієтичної добавки, затверджених директором ТОВ «ІННОЦЕВТИКА» 06.08.2021; текстом маркування, анотацією до Дієтичної добавки, затверджених директором ТОВ «ІННОЦЕВТИКА» 11.11.2024; дизайн-макетами упаковок, листка-вкладиша до них, затверджених директором ТОВ «ІННОЦЕВТИКА» 15.11.2024;

- (52) На думку ПрАТ «ХІМФАРМЗАВОД «ЧЕРВОНА ЗІРКА», засобами доказування, якими підтверджуються *Властивості 1-2* щодо Дієтичної добавки, є Звіт 1, Науковий звіт 1, Науковий звіт 2, Звіт 3 ДУ «ІГЗ НАМНУ».

- (53) ПрАТ «ХІМФАРМЗАВОД «ЧЕРВОНА ЗІРКА» вказує, що основна відмінність між лікарськими засобами та дієтичними добавками полягає у призначенні та регуляції: ліки – це хімічні сполуки природного або синтетичного походження та їх поєднання, що застосовуються для лікування, попередження та діагностики захворювань, проходять суворі клінічні випробування та реєстрацію, а дієтичні добавки – це харчові добавки, які є додатковим джерелом у раціоні людини необхідних, дефіцитних у харчуванні сполук та біологічно активних речовин; дія дієтичних добавок менш виражена і повільніша, не доведена для лікування захворювань. Дієтичні добавки краще починати приймати здоровій людині, щоб протистояти захворюванням, та використовувати при різних захворюваннях як елемент лікувальної дієти (дієтичного або лікувального харчування).

4.2. Обставини, повідомлені ТОВ «ІННОЦЕВТИКА»

- (54) ТОВ «ІННОЦЕВТИКА» листами від 30.01.2026 № 2 (вх. № 70-01/396 від 02.02.2026), від 23.03.2026 № 10 (вх. № 70-01/1355 від 24.03.2026) та від 23.07.2026 № 30 (вх. № 70-01/3243 від 23.07.2026) повідомило про таке.
- (55) Товариство є замовником виробництва Дієтичної добавки.
- (56) Виробництво Дієтичної добавки здійснюється відповідно до Технічних умов, Зміни № 1 до Технічних умов, Зміни № 2:2017 до Технічних умов, Зміни № 3:2020 до Технічних умов, Зміни № 4:2024 до Технічних умов, Рецепттури, Технічних вимог до рецепттури 1, Технічних вимог до рецепттури 2, Висновку Державної санітарно-епідеміологічної служби України, Звіту 1, Звіту 2, Наукового звіту 1, Наукового звіту 2, Звіту 3 ДУ «ІГЗ НАМНУ».
- (57) На думку Товариства, засобами доказування, якими підтверджуються *Властивості 1-3, Інформація, Показання до застосування* щодо Дієтичної добавки, є Звіт 1, Науковий звіт 1, Науковий звіт 2, Звіт 3 ДУ «ІГЗ НАМНУ». Також Товариство надало копії зазначених документів.
- (58) Товариство вказує, що фундаментальна розбіжність між лікарськими засобами та дієтичними добавками лежить у їх цільовому призначенні, правовому регулюванні та біологічному впливі на організм. Лікарські засоби класифікуються як складні хімічні сполуки природного, синтетичного або комбінованого походження, що розробляються для профілактики, діагностики та лікування; обов'язковою умовою випуску на ринок є клінічні випробування та державна реєстрація. Натомість дієтичні добавки визначаються як спеціалізовані харчові компоненти, що слугують допоміжним джерелом біологічно активних речовин, дефіцит яких може спостерігатися у щоденному раціоні. Дія медикаментів характеризується високою інтенсивністю та чіткою спрямованістю на патологічний процес, а ефект від вживання дієтичних добавок є менш вираженим, накопичувальним і спрямованим на підтримку загального гомеостазу. Дієтичні добавки призначені для збагачення харчування та корекції фізіологічних функцій, не можуть розглядатися як самостійний засіб для лікування гострих чи хронічних станів, оскільки їхній вплив на організм є пролонгованим та м'яким. Використання дієтичних добавок є найбільш виправданим для осіб у стані практичного здоров'я з метою зміцнення імунної системи та профілактики виникнення дефіцитних станів. Попри те, що дієтичні добавки можуть бути інтегровані в комплексний план лікування як елементи дієтотерапії, вони не є взаємозамінними з лікарськими засобами.
- (59) Відповідно до інформації, наданої Товариством, поширення *Властивостей 1-3, Інформації, Показань до застосування* здійснювалося на вебсайтах <https://chervonazirka.shop/>, <https://innoceutica.shop/>, власником яких є Товариство, що підтверджується наданою копією інформації про керування доменом сайту.

(60) ТОВ «ІННОЦЕВТИКА» зазначило, що відповідальним за поширення:

- *Властивостей 1-2*, які містяться на упаковці Дієтичної добавки, є Товариство, що підтверджується текстом маркування, затвердженого 05.08.2021 директором Товариства, та надало копію зазначеного документа;
- *Властивостей 1-2, Інформації*, які містяться у листку-вкладишу до Дієтичної добавки, затвердженого 06.08.2021, є Товариство, що підтверджується анотацією, затвердженою 05.08.2021 директором Товариства, та надало копію зазначеного документа;
- *Властивостей 1-3, Показань до застосування*, які містяться у листку-вкладишу до Дієтичної добавки, затвердженого 15.11.2024, є Товариство, що підтверджується анотацією, затвердженою 11.11.2024 директором Товариства, та надало копію зазначеного документа;
- *Властивостей 1-3, Інформації, Показань до застосування*, які поширювалися на вебсайтах <https://chervonazirka.shop/>, <https://innoceutica.shop/>, є Товариство, що підтверджується текстами маркування та анотацією, затвердженими 11.11.2024 директором Товариства, та надало копії зазначених документів.

(61) Товариство зазначило, що поширення *Властивостей 1-2* щодо Дієтичної добавки у вигляді упаковки нового дизайну, затверджених 05.11.2024 та 02.12.2024, здійснювалося з 26.03.2025 після першого отримання Товариством від виробника Дієтичної добавки (видаткова накладна № 527 від 26.03.2025) на таких Інтернет-ресурсах: <https://chervonazirka.shop/>, <https://prom.ua/>, <https://hubber.pro/>, <https://epicentrk.ua/>, <https://rozetka.com.ua/>, <https://tabletki.ua/>, <https://makeup.com.ua/ua/>.

(62) Товариство зауважило, що на початку листопада 2025 року за ініціативою Товариства розміщену інформацію на вказаних ресурсах було видалено після надсилання Товариством повідомлень електронною поштою до відповідних Інтернет-ресурсів, що підтверджується наданими Товариством скріншотами екрану.

(63) ТОВ «ІННОЦЕВТИКА» здійснювало реалізацію Дієтичної добавки з поширеними на упаковці *Властивостями 1-2* суб'єктам господарювання «Інформація, доступ до якої обмежено» та у період «Інформація, доступ до якої обмежено», що підтверджується, зокрема копіями видаткових накладних «Інформація, доступ до якої обмежено».

(64) Реалізацію Дієтичної добавки з *Властивостями 1-2* Товариство здійснювало суб'єктам господарювання, зазначеним в таблиці 2.

Таблиця 2

№ з/п	Найменування суб'єкта господарювання	Ідент. код юридичної особи	Регіони України, у яких здійснювалася реалізація
1	ТОВ «АПТЕКА № 11»	«Інформація, доступ до якої обмежено»	Харківська область
2	ТОВ «ДАРС-Д»	«Інформація, доступ до якої обмежено»	Харківська область
3	ТОВ «ЛІКИ ПОЛТАВЩИНИ»	«Інформація, доступ до якої обмежено»	Полтавська область
4	ТОВ «ОМЕГА-ХФК»	«Інформація, доступ до якої обмежено»	Харківська область, Сумська область
5	ТОВ «ПОЛФАРМХОЛДІНГ»	«Інформація, доступ до якої обмежено»	Полтавська область
6	ПП «СТАНДАРТ ФАРМА»	«Інформація, доступ до якої обмежено»	Харківська область
7	ТОВ «МЕЙКАПТРЕЙДІНГ»	«Інформація, доступ до якої обмежено»	Вся Україна

- (65) На підтвердження реалізації Дієтичної добавки з *Властивостями 1-2* суб'єктам господарювання, вказаним у таблиці вище, ТОВ «ІННОЦЕВТИКА» надало копії договорів поставки та видаткові накладні.
- (66) Товариство повідомило, що реалізація Дієтичної добавки з *Властивостями 1-2* кінцевому споживачу Товариством здійснювалося у період з *«Інформація, доступ до якої обмежено»* на всій території України:
- ~ на Інтернет-ресурсах: chervonazirka.shop, prom.ua, hubber.pro, epicentrk.ua, rozetka.com.ua, tabletki.ua;
 - ~ в офлайн магазинах за адресами: *«Інформація, доступ до якої обмежено»*;
 - ~ на разовому заході: виїзна торгівля, виставка InterCHARM-Україна 2025, InterCHARM-Україна 2024, за адресою: *«Інформація, доступ до якої обмежено»*, що підтверджується наданими копіями окремих фіскальних чеків, зокрема, вебчек від 30.01.2024 № LxWLA8TaVwc, касові чеки від 27.03.2025 № ФН 38vfy6s6Qvo ВН 9780, від 02.05.2025 № ФН Ite3hflLePQ ВН 235, від 05.09.2025 № ФН pjY83XhRSzw ВН 843, від 27.10.2025 № ФН awcoTkYH6i0 ВН 13437.
- (67) За інформацією ТОВ «ІННОЦЕВТИКА», обсяги реалізації ним Дієтичної добавки у період *«Інформація, доступ до якої обмежено»* становлять *«Інформація, доступ до якої обмежено»* штук на загальну суму *«Інформація, доступ до якої обмежено»* грн (без ПДВ) (з урахуванням повернень Дієтичної добавки від суб'єктів господарювання на адресу Товариства).
- (68) ТОВ «ІННОЦЕВТИКА» листом від 23.07.2026 № 30 (вх. № 70-01/3243 від 23.07.2026) надало копії:
- наказу № 85 від 05.11.2025 про ініціацію процедури відкликання Дієтичної добавки (30 капсул, 90 капсул): 1) розпочати процедуру відкликання; 2) підготувати та направити повідомлення про відкликання продукції на адресу всіх контрагентів, дистриб'юторів, ритейлерів та партнерів, яким здійснювалося постачання зазначеної продукції; 3) припинити поширення будь-яких рекламних матеріалів, інформаційних кампаній та публікацій щодо вказаної продукції; 4) деактивувати картки товару на власних вебсайтах, маркетплейсах та партнерських майданчиках;
 - наказу № 86/3 від 21.11.2025 про припинення реалізації Дієтичної добавки (30 капсул, 90 капсул) за всіма каналами збуту з моменту підписання даного наказу;
 - листа від 06.11.2025 № 36 про відкликання з реалізації Дієтичної добавки (30 капсул), а саме: зупинити реалізацію вказаної продукції, провести інвентаризацію залишків, повідомити про наявні залишки та підготувати продукцію до повернення, який було вручено контрагентам;
 - листа від 06.11.2025 № 36/1 про відкликання з реалізації Дієтичної добавки (90 капсул), а саме: зупинити реалізацію вказаної продукції, провести інвентаризацію залишків, повідомити про наявні залишки та підготувати продукцію до повернення, який було вручено контрагентам;
 - скріншоту екрану направлення листа до ТОВ «МЕЙКАП ТРЕЙДІНГ».
- (69) Також на підтвердження повернення Дієтичної добавки суб'єктами господарювання Товариству, ТОВ «ІННОЦЕВТИКА» листом від 30.01.2026 № 2 (вх. № 70-01/396 від 02.02.2026) надало копії видаткових накладних про повернення.
- (70) ТОВ «ІННОЦЕВТИКА» зазначила, що з 21.11.2025 не здійснювало реалізацію Дієтичної добавки (в оформленні, що наведено на зображеннях 1, 2, 11) суб'єктам господарювання та кінцевим споживачам.

4.3. Обставини, які повідомило ТОВ «ОМЕГА-ХФК»

- (71) ТОВ «ОМЕГА-ХФК» листом від 12.06.2026 № 12/06/25 (вх. № 70-01/2709 від 15.06.2026) повідомило таке.
- (72) ТОВ «ОМЕГА-ХФК» здійснювало закупівлю Дієтичної добавки у ТОВ «ІННОЦЕВТИКА» відповідно до договору поставки від 27.05.2025 № 27/05, укладеного між ТОВ «ОМЕГА-ХФК» та ТОВ «ІННОЦЕВТИКА».
- (73) ТОВ «ОМЕГА-ХФК» повідомило, що період поставки Дієтичної добавки від ТОВ «ІННОЦЕВТИКА» (в оформленні упаковки, що наведено на зображеннях 1 і 2), становив *«Інформація, доступ до якої обмежено»*, що підтверджується копіями видаткових накладних *«Інформація, доступ до якої обмежено»* (перша поставка), *«Інформація, доступ до якої обмежено»* (остання поставка).
- (74) ТОВ «ОМЕГА-ХФК» надало інформацію щодо обсягів поставки Дієтичної добавки від ТОВ «ІННОЦЕВТИКА» (в оформленні упаковки, що наведено на зображеннях 1 і 2), за період *«Інформація, доступ до якої обмежено»*, що становило всього *«Інформація, доступ до якої обмежено»* штуки на загальну суму *«Інформація, доступ до якої обмежено»* грн (без ПДВ), та надало копії всіх видаткових накладних.
- (75) ТОВ «ОМЕГА-ХФК» надало вичерпний перелік суб'єктів господарювання, яким ТОВ «ОМЕГА-ХФК» здійснювало реалізацію Дієтичної добавки (в оформленні упаковки, що наведено на зображеннях 1 і 2) у межах Харківської та Сумської областей. На підтвердження викладеного ТОВ «ОМЕГА-ХФК» надало копії договорів поставки та видаткові накладні щодо першої та останньої операції з такими суб'єктами господарювання.
- (76) ТОВ «ОМЕГА-ХФК» повідомило, що не здійснювало реалізацію Дієтичної добавки (в оформленні упаковки, що наведено на зображенні 1 і 2) кінцевому споживачу.
- (77) ТОВ «ОМЕГА-ХФК» повідомило, що 06.11.2025 ТОВ «ІННОЦЕВТИКА» здійснило відкликання Дієтичної добавки (в оформленні, що наведено на зображеннях 1 і 2) шляхом направлення на адресу ТОВ «ОМЕГА-ХФК» відповідних листів від 06.11.2025 № 36 і від 06.11.2025 № 36/1 та надало копії зазначених листів.
- (78) ТОВ «ОМЕГА-ХФК» зазначило, що остання реалізація Дієтичної добавки (в оформленні, що наведено на зображеннях 1 і 2) відбулася *«Інформація, доступ до якої обмежено»*, та у зв'язку з подальшим отриманням 06.11.2025 від ТОВ «ІННОЦЕВТИКА» листів про відкликання Дієтичної добавки – нереалізована Дієтична добавка була повернута до ТОВ «ІННОЦЕВТИКА».
- (79) ТОВ «ОМЕГА-ХФК» надало інформацію щодо обсягів повернення Дієтичної добавки (в оформленні, що наведено на зображеннях 1 і 2) до ТОВ «ІННОЦЕВТИКА», що становило всього *«Інформація, доступ до якої обмежено»* штук (*«Інформація, доступ до якої обмежено»* штук в упаковці по 30 капсул і *«Інформація, доступ до якої обмежено»* штук в упаковці по 90 капсул) на загальну суму *«Інформація, доступ до якої обмежено»* грн (без ПДВ), та надало копії всіх видаткових накладних на повернення.

4.4. Обставини, які повідомило ТОВ «ЛІКИ ПОЛТАВЩИНИ»

- (80) ТОВ «ЛІКИ ПОЛТАВЩИНИ» листом від 11.06.2026 № 21 (вх. № 70-01/2689 від 11.06.2026) повідомило таке.
- (81) ТОВ «ЛІКИ ПОЛТАВЩИНИ» здійснювало закупівлю Дієтичної добавки у ТОВ «ІННОЦЕВТИКА» відповідно до договору поставки від 14.05.2025 № 14/05, укладеного між ТОВ «ЛІКИ ПОЛТАВЩИНИ» та ТОВ «ІННОЦЕВТИКА».

- (82) ТОВ «ЛІКИ ПОЛТАВЩИНИ» повідомило, що період поставки Дієтичної добавки від ТОВ «ІННОЦЕВТИКА» (в оформленні упаковки, що наведено на зображеннях 1-2), становив *«Інформація, доступ до якої обмежено»*, що підтверджується копіями видаткових накладних *«Інформація, доступ до якої обмежено»* (перша поставка), *«Інформація, доступ до якої обмежено»* (остання поставка).
- (83) ТОВ «ЛІКИ ПОЛТАВЩИНИ» надало інформацію щодо обсягів поставки Дієтичної добавки від ТОВ «ІННОЦЕВТИКА» (в оформленні упаковки, що наведено на зображеннях 1-2), за період *«Інформація, доступ до якої обмежено»*, що становило всього *«Інформація, доступ до якої обмежено»* штук на загальну суму *«Інформація, доступ до якої обмежено»* грн (без ПДВ), та надало копії всіх видаткових накладних.
- (84) ТОВ «ЛІКИ ПОЛТАВЩИНИ» повідомило, що не здійснювало реалізацію Дієтичної добавки іншим суб'єктам господарювання.
- (85) ТОВ «ЛІКИ ПОЛТАВЩИНИ» здійснювало реалізацію Дієтичної добавки кінцевому споживачу через аптечні заклади ТОВ «ЛІКИ ПОЛТАВЩИНИ», які знаходяться у межах Полтавської області, у період *«Інформація, доступ до якої обмежено»*, у кількості *«Інформація, доступ до якої обмежено»* штук (*«Інформація, доступ до якої обмежено»* упаковок по 30 капсул і *«Інформація, доступ до якої обмежено»* упаковки по 90 капсул), що підтверджується наданими копіями чеків, зокрема, *«Інформація, доступ до якої обмежено»* (перша реалізація), *«Інформація, доступ до якої обмежено»*.
- (86) ТОВ «ЛІКИ ПОЛТАВЩИНИ» повідомило, що 06.11.2025 ТОВ «ІННОЦЕВТИКА» здійснило відкликання Дієтичної добавки (в оформленні, що наведено на зображеннях 1 і 2) шляхом направлення відповідних листів від 06.11.2025 № 36 і від 06.11.2025 № 36/1 та надало копії зазначених листів.
- (87) Таким чином, з дня отримання зазначених листів була зупинена реалізація Дієтичної добавки, проведена інвентаризація залишків у точках продажу та підготовлена до повернення ТОВ «ІННОЦЕВТИКА».
- (88) ТОВ «ЛІКИ ПОЛТАВЩИНИ» зазначило, що *«Інформація, доступ до якої обмежено»* повернуто Товариству залишки Дієтичної добавки у кількості *«Інформація, доступ до якої обмежено»* штук (*«Інформація, доступ до якої обмежено»* штук в упаковці по 30 капсул і *«Інформація, доступ до якої обмежено»* штук в упаковці по 90 капсул) на загальну суму *«Інформація, доступ до якої обмежено»* грн (без ПДВ), та надало копії всіх видаткових накладних на повернення.
- (89) ТОВ «ЛІКИ ПОЛТАВЩИНИ» повідомило, що станом на дату надання відповіді (11.06.2026) не здійснює реалізацію Дієтичної добавки.

4.5. Обставини, які повідомило МОЗ

- (90) На лист державного уповноваженого Комітету про надання інформації від 10.12.2025 № 127-26.4/02-13182є МОЗ листом від 22.12.2025 № 26-04/39675/2-25 (вх. Відділення № 70-01/826К від 23.12.2025) повідомило про таке.
- (91) 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, що призначений для споживання в невеликих визначених кількостях як доповнення до звичайного раціону, окремо або в комбінації з іншими харчовими продуктами; є концентрованим джерелом вітамінів, мінеральних речовин або інших речовин із поживним чи фізіологічним ефектом; реалізується дозовано як фасований харчовий продукт у формі капсул, пастилок, пігулок, саше, ампул з рідинами, пляшок для крапельного дозування чи в інших схожих формах рідин та/або порошків.

- (92) Відповідно до пункту 22 частини першої статті 1 Закону України «Про інформацію для споживачів щодо харчових продуктів» поживна речовина – білки, вуглеводи, жири, харчові волокна, натрій, а також вітаміни і мінеральні речовини, наведені у пункті 1 розділу I додатка № 9 до цього закону, та будь-які речовини, що є компонентами або належать до будь-якої із зазначених речовин.
- (93) 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.
- (94) Наказом МОЗ від 19.12.2013 № 1114, зареєстрованим в Міністерстві юстиції України 27.12.2013 за № 2231/24763, затверджено Гігієнічні вимоги до дієтичних добавок (далі – Гігієнічні вимоги).
- (95) Розділом III Гігієнічних вимог встановлено вимоги до етикетування та реклами дієтичних добавок.
- (96) Також пунктом 3.3 Гігієнічних вимог визначено, 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.
- (97) Наказом МОЗ від 15.05.2020 № 1145, зареєстрованим в Міністерстві юстиції України 04.08.2020 за № 745/35028, затверджено Вимоги до тверджень про поживну цінність харчових продуктів та тверджень про користь для здоров'я харчових продуктів (далі – Вимоги до тверджень), які містять, зокрема, вимоги до тверджень про зниження ризику захворювань.
- (98) МОЗ зазначило, що відповідно до додатку 2 до Вимог до тверджень тексти тверджень не містять словосполучень «сприяє нормалізації функціонального стану венозно-лімфатичної системи» та словосполучення «має антиоксидантні властивості», які використано на упаковці дієтичної добавки «ВЕНОТОН ПЛЮС».
- (99) Відповідно до пункту 1 розділу IV Вимог до тверджень забороняється використовувати твердження про користь для здоров'я, які не містяться у додатку 2 або додатку 3 до цих Вимог.
- (100) Згідно з пунктом 7 розділу II Вимог до тверджень оператор ринку, що використовує твердження про поживну цінність або твердження про користь для здоров'я повинен мати докази відповідності харчового продукту умовам використання такого твердження для цього продукту, що зазначені в додатках 1, 2 або 3 до цих Вимог. Такими доказами можуть бути результати лабораторних досліджень (випробувань), проведених в акредитованих лабораторіях, розрахунки кількості вмісту інгредієнтів / окремих речовин в харчовому продукті, призначеному для кінцевого споживача, відповідно до кількості інгредієнтів, що використовувалися при його виробництві.

4.6. Обставини, які повідомило ДП «Державний експертний центр МОЗ»

- (101) На вимогу Комітету від 10.12.2025 № 127-26.4/02-13181є ДП «Державний експертний центр МОЗ» листом від 22.12.2025 № 3613/12.1-25 (вх. Відділення № 70-01/824К від 22.12.2025) повідомило, зокрема, про таке.
- (102) Згідно до відомостей Державного реєстру лікарських засобів (<http://www.drlz.com.ua>) (далі – Державний реєстр) станом на 19.12.2025 в Україні не зареєстровано лікарські

засоби із тотожною комбінацією діючих речовин, які містяться в дієтичній добавці «ВЕНОТОН ПЛЮС».

- (103) Станом на 19.12.2025 в Україні зареєстровано готовий лікарський засіб з торговельною назвою ВЕНОТОН, настойка по 100 мл у банці скляній; по 1 банці в пачці з картону; по 100 мл у флаконі скляному або полімерному; по 1 флакону в пачці з картону; виробник/заявник ПАТ «ХІМФАРМЗАВОД «ЧЕРВОНА ЗІРКА», Україна (реєстраційне посвідчення UA/11668/01/01, термін дії реєстраційного посвідчення необмежений з 26.01.2021) (далі – ВЕНОТОН), відмінний за своїм складом від дієтичної добавки «ВЕНОТОН ПЛЮС» (лікарська форма – капсули).
- (104) Згідно із частиною четвертою статті 4 Закону України «Про інформацію для споживачів щодо харчових продуктів» передбачено, що інформація про харчові продукти не повинна приписувати будь-яким харчовим продуктам, крім природних мінеральних вод та харчових продуктів для спеціальних медичних цілей, властивостей, що сприяють запобіганню чи лікуванню захворювань, або посилятися на такі властивості. Аналогічна норма міститься у статті 6 Директиви 2002/46/ЄС від 10.06.2002 про наближення законодавства держав-членів стосовно харчових добавок.
- (105) Пунктом 3.3 розділу III Гігієнічних вимог до дієтичних добавок, затверджених наказом Міністерства охорони здоров'я України від 19.12.2013 № 1114, передбачено, що етикетування і реклама дієтичних добавок не повинні містити вислови щодо можливої лікувальної дії, втамування болю; листи подяки, визнання, поради, якщо вони пов'язані з лікуванням чи полегшенням умов перебігу захворювань, а також посилення на таку інформацію; вислови, які спричиняють чи сприяють виникненню відчуття негативного психологічного стану.
- (106) Під час маркування та рекламування дієтичних добавок слід керуватися Вимогами до тверджень, які містять, зокрема, твердження про зниження ризику захворювань.
- (107) У ДП «Державний експертний центр МОЗ України» відсутні матеріали реєстраційного дос'є на лікарські засоби із тотожною комбінацією діючих речовин, які містяться у дієтичній добавці «ВЕНОТОН ПЛЮС», відповідно до яких обґрунтовується лікувальна дія, втамування болю, лікування чи полегшення умов перебігу захворювань.

4.7. Інформація, повідомлена Держпродспоживслужбою

- (108) На вимогу Комітету від 29.01.2026 № 127-26.4/02-1125е Держпродспоживслужба листом від 12.02.2026 № 12-15/3957 (вх. Відділення № 70-01/100К від 12.02.2026) повідомила про таке.
- (109) Висновок видано Державною санітарно-епідеміологічною службою України.
- (110) Питання проведення державної санітарно-епідеміологічної експертизи регулювалося Законом України «Про забезпечення санітарного та епідемічного благополуччя населення» (далі – Закон № 4004), який з 01.10.2023 на підставі Закону України «Про систему громадського здоров'я» втратив чинність.
- (111) Законом України від 22.07.2014 № 1602 «Про внесення змін до деяких законодавчих актів України щодо харчових продуктів» було внесено зміни до Закону № 4004, згідно з якими положення Закону № 4004 не поширювалися на харчові продукти, крім харчових продуктів, щодо яких проводяться санітарно-епідеміологічні розслідування захворювань, спричинених інфекційними хворобами, масовими неінфекційними захворюваннями, отруєннями та радіаційним ураженням людей.
- (112) Питання поводження з харчовими продуктами регулюється Законом України «Про основні принципи та вимоги до безпечності та якості харчових продуктів»

(далі – Закон № 771/97), яким не передбачено проведення державної санітарно-епідеміологічної експертизи харчових продуктів.

- (113) Відповідно до пункту 91 частини першої статті 1 Закону № 771/97 харчова добавка – харчовий продукт, що має або не має поживної цінності, який зазвичай не вживається як окремий харчовий продукт та не є основним інгредієнтом харчового продукту і додається до харчового продукту з технологічною метою у процесі виробництва, пакування, транспортування або зберігання і в результаті стає невід’ємною частиною цього продукту (крім забруднюючих речовин, пестицидів або речовин, доданих до харчового продукту для поліпшення його поживних властивостей).
- (114) Таким чином, Дієтична добавка не підлягала проведенню державної санітарно-епідеміологічної експертизи.
- (115) Відповідно до пункту 10 частини другої статті 6 Закону № 771/97 центральний орган виконавчої влади, що забезпечує формування та реалізує державну політику у сфері охорони здоров’я, затверджує порядок ведення державних реєстрів новітніх харчових продуктів, харчових добавок, харчових ароматизаторів, харчових ензимів, тверджень про користь для здоров’я.
- (116) Згідно з частиною четвертою статті 4 Закону України «Про інформацію для споживачів щодо харчових продуктів» (далі – Закон № 2639-VIII) 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.
- (117) Відповідно до пункту 5 частини сімнадцятої статті 28 Закону № 2639-VIII центральний орган виконавчої влади, що забезпечує формування та реалізує державну політику у сфері охорони здоров’я, затверджує вимоги до такої інформації про харчові продукти, рішення про надання якої та порядок надання якої приймається оператором ринку харчових продуктів, відповідальним за інформацію про харчовий продукт, у добровільному порядку, зокрема твердження про зниження ризику захворювання, твердження про користь для здоров’я, твердження про поживну цінність.
- (118) Вимоги до тверджень про поживну цінність та тверджень про користь для здоров’я, що використовується у маркуванні, представленні або рекламі, призначених для кінцевого споживача харчових продуктів, які виробляються в Україні, перебувають в обігу, ввозяться (пересилаються) на митну територію України визначено наказом 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», зареєстрованим в Міністерстві юстиції України 04.08.2020 за № 745/35028.
- (119) Відповідно до Постанови Кабінету Міністрів України від 10.09.2014 № 442 «Про оптимізацію системи центральних органів виконавчої влади» прийнято рішення про реорганізацію Державної санітарно-епідеміологічної служби шляхом приєднання до Держпродспоживслужби. Відповідно до Постанови Кабінету Міністрів України від 29.03.2017 № 348 «Деякі питання Державної санітарно-епідеміологічної служби» прийнято рішення відмінити рішення про реорганізацію Державної санітарно-епідеміологічної служби шляхом її приєднання до Держпродспоживслужби та ліквідувати Державну санітарно-епідеміологічну службу.
- (120) З 01.10.2023 введено в дію Закон України «Про систему громадського здоров’я», відповідно до розділу IX «Прикінцеві та перехідні положення» якого Закон України

«Про забезпечення санітарного та епідемічного благополуччя населення» втратив чинність.

- (121) Законом України «Про систему громадського здоров'я» проведення державної санітарно-епідеміологічної експертизи, видачі за результатами її проведення відповідних висновків не передбачено.
- (122) Враховуючи викладене, Держпродспоживслужба не є розпорядником документів, які створювалися Державною санітарно-епідеміологічною службою України й перебували в її володінні, зокрема, щодо суб'єкта господарювання, на замовлення якого був виданий Висновок.

4.8. Інформація, повідомлена ДУ «ІГЗ НАМНУ»

- (123) ДУ «ІГЗ НАМНУ» листом від 12.02.2026 № 8.9/215 (вх. № 70-01/583 від 12.02.2026) повідомило про таке.
- (124) ДУ «ІГЗ НАМНУ» на підставі договорів № 3323 від 05.11.2015, № 3089 від 11.09.2017, № 3558 від 07.12.2020, № 2853 від 20.12.2023, укладених з ПрАТ «ХІМФАРМЗАВОД «ЧЕРВОНА ЗІРКА», провело експертизу нормативно-технічної документації, а саме: проєктів Технічних умов, Зміни № 2 до Технічних умов, Зміни № 3 до Технічних умов, Зміни № 4 до Технічних умов, на виробництво дієтичних добавок, за результатами яких складено Звіт 1, Науковий звіт 1, Науковий звіт 2, Звіт 3.
- (125) Предметом перевірки Звіту 1, Наукового звіту 1, Наукового звіту 2, Звіту 3 було проведення експертизи наданої нормативно-технічної документації та оцінка Дієтичної добавки на предмет належності до категорії харчового продукту «дієтична добавка» (допустимі рівні показників безпеки, перелік сировини, вимоги до пакування та маркування, правила приймання та методи контролювання, умови транспортування та зберігання, встановлених виробником у нормативному документі), на відповідність чинному законодавству.
- (126) Згідно зі Звітом 1, Науковим звітом 1, Науковим звітом 2, Звітом 3 нормативно-технічна документація: проєкти Технічних умов, Зміни № 2 до Технічних умов, Зміни № 3 до Технічних умов, Зміни № 4 до Технічних умов – відповідають сучасним гігієнічним вимогам і можуть бути рекомендовані до узгодження.
- (127) Одночасно ДУ «ІГЗ НАМНУ» повідомила, що законодавство України не зобов'язує виробників проводити дослідження (випробування) дієтичних добавок на підтвердження їх властивостей.
- (128) Враховуючи все вищенаведене, експерти провели аналіз властивостей компонентів, які входять до складу Дієтичної добавки і її вплив на організм людини.
- (129) При вказаній експертній оцінці були вивчений склад Дієтичної добавки та проаналізована наукова література і наукові публікації щодо інгредієнтів, які входять до Дієтичної добавки, та дали обґрунтування властивостям Дієтичної добавки.
- (130) Компоненти, які входять до складу Дієтичної добавки, мають різний хімічний склад і різні властивості. Ці компоненти дозволені для використання при виробництві оздоровчих продуктів і використання їх має багаторічний досвід в усьому світі. Всі компоненти підсилюють одне одного та позитивні властивості добавки на організм людини.
- (131) Таким чином, твердження щодо властивостей Дієтичної добавки були надані експертами ДУ «ІГЗ НАМНУ» на основі аналізу наукових даних та наукових публікацій.

4.9. Обставини, встановлені за результатами проведеного Відділенням опитування споживачів

- (132) З метою отримання додаткових доказів для встановлення фактичних обставин Справи, на підставі Доручення голови Відділення проведено опитування споживачів (далі – Опитування), зокрема, щодо сприйняття споживачами інформації про *Властивостей 1-3, Інформації та Показань до застосування* щодо Дієтичної добавки; впливу та/або можливості впливу такої інформації на наміри споживачів щодо придбання цієї дієтичної добавки.
- (133) Під час проведення Опитування в анкеті використано кольорові графічні зображення лицьової, зворотної та бокових сторін упаковки Дієтичної добавки у вигляді Дизайнів № 1-3, що відповідають зображенням 11-13, листки-вкладиші до Дієтичної добавки, що відповідають зображенням 14-15, скріншоти з вебсайтів «<https://chervonazirka.shop/>», «<https://innocutica.shop/>», що відповідають зображенням 5, 7, 8, 10.
- (134) Опитування проведено у територіальних межах міста Харкова у громадських місцях, поблизу аптечних закладів.
- (135) Кількість респондентів, залучених до Опитування, – 50 осіб.
- (136) За результатами Опитування встановлено таке:
- 1) інформація про властивості *«сприяє нормалізації функціонального стану венозно-лімфатичної системи. Має антиоксидантні властивості» (Властивості 1-2)*, яка поширюється у маркуванні Дієтичної добавки, у листках-вкладишах та на вебсайтах, може вплинути на наміри 39 (або 78 %) респондентів придбати таку продукцію, у той час як на наміри 11 (або 22 %) респондентів придбати Дієтичну добавку така інформація не може вплинути;
 - 2) 36 (або 72 %) респондентів сприймає інформацію *«сприяє нормалізації функціонального стану венозно-лімфатичної системи. Має антиоксидантні властивості» (Властивості 1-2)*, яка поширюється у маркуванні дієтичної добавки, у листках-вкладишах та на вебсайтах, як таку, що характеризує властивості, які належать лікарському засобу; 13 (або 26 %) респондентів сприймає таку інформацію, як таку, що характеризує властивості, які належать дієтичній добавці; 1 (або 2 %) респондент надав свій варіант відповіді («не читаю»);
 - 3) інформація *«ВЕНОТОН ПЛЮС застосовується як допоміжний засіб у комплексному лікуванні захворювань: вен нижніх кінцівок (варикозне розширення вен, венозна недостатність - набряки нижніх кінцівок, судоми литкових м'язів, відчуття оніміння, болю та тяжкості в ногах), гемороїдальних вузлів, виразок гомілки, флебіту, тромбофлебиту; болю та набряків при забитті м'язових тканин та суглобів; розтягнень та перенапружень зв'язок; гематом травматичного походження» (Інформація)*, яка поширюється на яка поширюється у листку-вкладиші та на вебсайтах, може вплинути на наміри 41 (або 82 %) респондентів придбати таку продукцію, у той час як на наміри 9 (або 18 %) респондентів придбати Дієтичну добавку така інформація не може вплинути;
 - 4) 32 (або 64 %) респондентів сприймає інформацію *«ВЕНОТОН ПЛЮС застосовується як допоміжний засіб у комплексному лікуванні захворювань: вен нижніх кінцівок (варикозне розширення вен, венозна недостатність - набряки нижніх кінцівок, судоми литкових м'язів, відчуття оніміння, болю та тяжкості в ногах), гемороїдальних вузлів, виразок гомілки, флебіту, тромбофлебиту; болю та набряків при забитті м'язових тканин та суглобів; розтягнень та перенапружень зв'язок; гематом травматичного походження» (Інформація)*, яка поширюється у листку-вкладиші та на вебсайтах, як таку, що характеризує

властивості, які належать лікарському засобу; 16 (або 32 %) респондентів сприймає таку інформацію, як таку, що характеризує властивості, які належать дієтичній добавці; 2 (або 4 %) респонденти надали свій варіант відповіді («не читаю», «інформація, що може ввести покупця в оману та зашкодити здоров'ю»);

- 5) інформація про властивість *«Завдяки синергічній дії активних компонентів рослинного походження добавка дієтична «ВЕНОТОН плюс» має виражену венотонізуючу дію, нормалізує функціональний стан венозно-лімфатичної системи, сприяє покращенню кровообігу, зміцнює судини та зменшує запалення, підтримує здоров'я судинної системи, застосовується як допоміжний засіб у комплексному лікуванні захворювань нижніх кінцівок та профілактиці венозних захворювань»* (Властивість 3), яка поширюється у листку-вкладиші та на вебсайтах, може вплинути на наміри 45 (або 90 %) респондентів придбати таку продукцію, у той час як на наміри 5 (або 10 %) респондентів придбати Дієтичну добавку така інформація не може вплинути;
- 6) 32 (або 64 %) респонденти сприймають інформацію *«Завдяки синергічній дії активних компонентів рослинного походження добавка дієтична «ВЕНОТОН плюс» має виражену венотонізуючу дію, нормалізує функціональний стан венозно-лімфатичної системи, сприяє покращенню кровообігу, зміцнює судини та зменшує запалення, підтримує здоров'я судинної системи, застосовується як допоміжний засіб у комплексному лікуванні захворювань нижніх кінцівок та профілактиці венозних захворювань»* (Властивість 3), яка поширюється у листку-вкладиші та на вебсайтах, як таку, що характеризує властивості, які належать лікарському засобу; 17 (або 34 %) респондентів сприймає таку інформацію, як таку, що характеризує властивості, які належать дієтичній добавці; 1 (або 2 %) респондент надав свій варіант відповіді («не читаю»);
- 7) інформація про *«ПОКАЗАННЯ ДО ЗАСТОСУВАННЯ: хронічна венозна недостатність, варикозне розширення вен, флебіт та тромбофлебіт, набряки нижніх кінцівок, судоми литкових м'язів, біль та тяжкість у ногах, лімфостаз, порушення кровообігу у венах, гемороїдальні вузли, біль та набряки при гематомах травматичного походження, забиття м'язових тканин та суглобів, розтягнення та перенапруження зв'язок»* (Показання до застосування), яка поширюється у листку-вкладиші та на вебсайтах, може вплинути на наміри 47 (або 94 %) респондентів придбати таку продукцію, у той час як на наміри 3 (або 6 %) респондентів придбати Дієтичну добавку така інформація не може вплинути;
- 8) 41 (або 82 %) респонденти сприймають інформацію *«ПОКАЗАННЯ ДО ЗАСТОСУВАННЯ: хронічна венозна недостатність, варикозне розширення вен, флебіт та тромбофлебіт, набряки нижніх кінцівок, судоми литкових м'язів, біль та тяжкість у ногах, лімфостаз, порушення кровообігу у венах, гемороїдальні вузли, біль та набряки при гематомах травматичного походження, забиття м'язових тканин та суглобів, розтягнення та перенапруження зв'язок»* (Показання до застосування), яка поширюється у листку-вкладиші та на вебсайтах, як таку, що характеризує властивості, які належать лікарському засобу; 8 (або 16 %) респондентів сприймає таку інформацію, як таку, що характеризує властивості, які належать дієтичній добавці; 1 (або 2 %) респондент надав свій варіант відповіді («не читаю»).

4.10. Щодо впливу дій Товариства на конкуренцію, зокрема на ринку лікарських засобів

- (137) Державний експертний центр МОЗ України повідомив, що згідно з відомостями Державного реєстру лікарських засобів України станом (<http://www.drllz.com.ua>) станом на 19.12.2025 в Україні не зареєстровано лікарські засоби із тотожною комбінацією діючих речовин, які містяться в дієтичній добавці «ВЕНОТОН ПЛЮС».

- (138) Разом з тим, згідно із відомостями Державного реєстру станом на 19.12.2025 в Україні зареєстровано готовий лікарський засіб з торговельною назвою ВЕНОТОН, настойка по 100 мл у банці скляній; по 1 банці в пачці з картону; по 100 мл у флаконі скляному або полімерному; по 1 флакону в пачці з картону; виробник/заявник ПрАТ «ХІМФАРМЗАВОД «ЧЕРВОНА ЗІРКА», Україна (реєстраційне посвідчення UA/11668/01/01, термін дії реєстраційного посвідчення необмежений з 26.01.2021) (далі – ВЕНОТОН), відмінний за своїм складом від дієтичної добавки «ВЕНОТОН ПЛЮС» (лікарська форма – капсули).
- (139) Також Відділення проаналізувало, що в Україні згідно з Державним реєстром лікарських засобів України зареєстровано лікарські засоби виробництва інших суб'єктів господарювання для лікування венозно-лімфатичної системи, зокрема:
- 1) акціонерне товариство «КИЇВСЬКИЙ ВІТАМІННИЙ ЗАВОД» (далі – АТ «КИЇВСЬКИЙ ВІТАМІННИЙ ЗАВОД») (ідентифікаційний код юридичної особи «Інформація, доступ до якої обмежено») є заявником лікарського засобу «НОРМОВЕН» (таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 500 мг; по 10 таблеток у блістері, по 3 або по 6 блістерів у пачці; або по 12 таблеток у блістері, по 5 блістерів у пачці);
 - 2) приватне акціонерне товариство «ФІТОФАРМ» (далі – ПРАТ «ФІТОФАРМ») (ідентифікаційний код юридичної особи «Інформація, доступ до якої обмежено») є заявником лікарського засобу «ВЕНОСМІН®» (таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 500 мг; по 10 таблеток у блістері; по 3 або 6 блістерів у пачці з картону);
 - 3) акціонерне товариство «СОФАРМА» (далі – АТ «СОФАРМА») (Болгарія) є заявником лікарського засобу «ФЛЕБОТОН» (капсули тверді по 300 мг; по 10 капсул у блістері; по 5 блістерів у картонній пачці);
 - 4) компанія «ЛЄ ЛАБОРАТУАР СЕРВ'Є» (Франція) є заявником лікарського засобу «ДЕТРАЛЕКС®» (таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 500 мг; по 15 таблеток у блістері; по 2 або по 4 блістери в коробці з картону).

4.10.1. Обставини, встановлені Відділенням щодо лікарського засобу «НОРМОВЕН»

- (140) АТ «КИЇВСЬКИЙ ВІТАМІННИЙ ЗАВОД» є заявником та виробником лікарського засобу «НОРМОВЕН» (таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 500 мг; по 10 таблеток у блістері, по 3 або по 6 блістерів у пачці; або по 12 таблеток у блістері, по 5 блістерів у пачці) (див. зображення 16).



Зображення 16

- (141) Лікарський засіб «НОРМОВЕН» (таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 500 мг; по 10 таблеток у блістері, по 3 або по 6 блістерів у пачці; або по 12 таблеток у блістері, по 5 блістерів у пачці) за фармакотерапевтичною групою належить до капіляростабілізуючих засобів, біофлавоноїдів, діосміну, комбінацій, код АТХ C05C A53. Умови відпуску – без рецепта.
- (142) Відповідно до інструкції¹ для медичного застосування лікарського засобу «НОРМОВЕН» (таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 500 мг; по 10 таблеток у блістері, по 3 або по 6 блістерів у пачці; або по 12 таблеток у блістері, по 5 блістерів у пачці) показаннями для застосування цього лікарського засобу є симптоматичне лікування венолімфатичної недостатності (важкість у ногах, біль, нічні судоми, набряки, трофічні порушення, включаючи варикозні виразки), симптоматичне лікування геморою.

4.10.2. Обставини, встановлені Відділенням щодо лікарського засобу «ВЕНОСМІН®»

- (143) ПрАТ «ФІТОФАРМ» є заявником та виробником лікарського засобу «ВЕНОСМІН®» (таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 500 мг; по 10 таблеток у блістері; по 3 або по 6 блістерів у пачці з картону). (див. зображення 17).



Зображення 17

- (144) Лікарський засіб «ВЕНОСМІН®» (таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 500 мг; по 10 таблеток у блістері; по 3 або по 6 блістерів у пачці з картону) за фармакотерапевтичною групою належить до капіляростабілізуючих засобів, біофлавоноїдів, діосміну, комбінацій, код АТХ C05C A53. Умови відпуску – без рецепта.
- (145) Відповідно до інструкції² для медичного застосування лікарського засобу «ВЕНОСМІН®» (таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 500 мг; по 10 таблеток у блістері; по 3 або по 6 блістерів у пачці з картону) показаннями для застосування цього лікарського засобу є симптоматичне лікування венолімфатичної недостатності (важкість у ногах, біль, нічні судоми, набряки, трофічні порушення, включаючи варикозні виразки), симптоматичне лікування геморою.

¹<https://mozdocs.kiev.ua/likiview.php?id=50118>

²<https://mozdocs.kiev.ua/likiview.php?id=45281>

4.10.3. Обставини, встановлені Відділенням щодо лікарського засобу «ФЛЕБОТОН»

- (146) АТ «СОФАРМА» (Болгарія) є заявником та виробником лікарського засобу «ФЛЕБОТОН» (капсули тверді по 300 мг; по 10 капсул у блістері; по 5 блістерів у картонній пачці). (див. зображення 18).



Зображення 18

- (147) Лікарський засіб «ФЛЕБОТОН» (капсули тверді по 300 мг; по 10 капсул у блістері; по 5 блістерів у картонній пачці) за фармакотерапевтичною групою належить до ангіопротекторів, капіляростабілізуючих засобів, біофлавоноїдів, троксерутину, код АТХ C05C A04. Умови відпуску – без рецепта.
- (148) Відповідно до інструкції³ для медичного застосування лікарського засобу «ФЛЕБОТОН» (капсули тверді по 300 мг; по 10 капсул у блістері; по 5 блістерів у картонній пачці) показаннями для застосування цього лікарського засобу є симптоматичне лікування: набряки і біль при варикозному розширенні вен; варикозний дерматит; хронічна венозна недостатність; варикозні виразки; гемороїдальна хвороба; діабетична ретинопатія (у складі комплексної терапії).

4.10.4. Обставини, встановлені Відділенням щодо лікарського засобу «ДЕТРАЛЕКС®»

- (149) Компанія «ЛЄ ЛАБОРАТУАР СЕРВ'Є» (Франція) є заявником лікарського засобу «ДЕТРАЛЕКС®» (таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 500 мг; по 15 таблеток у блістері; по 2 або по 4 блістери в коробці з картону). Виробником цього лікарського засобу є компанія «Лабораторії Серв'є Індастрі» (Франція). (див. зображення 19).

³<https://mozdocs.kiev.ua/likiview.php?id=44596>



Зображення 19

- (150) Лікарський засіб «ДЕТРАЛЕКС®» (таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 500 мг; по 15 таблеток у блістері; по 2 або по 4 блістери в коробці з картону) за фармакотерапевтичною групою належить до ангіопротекторів, капіляростабілізуючих засобів, біофлавоноїдів, діосміну, комбінацій, код АТХ C05C A53. Умови відпуску – без рецепта.
- (151) Відповідно до інструкції⁴ для медичного застосування лікарського засобу «ДЕТРАЛЕКС®» (таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 500 мг; по 15 таблеток у блістері; по 2 або по 4 блістери в коробці з картону) показаннями для застосування цього лікарського засобу є симптоматичне лікування венолімфатичної недостатності (важкість у ногах, біль, нічні судоми, набряки, трофічні порушення, включаючи варикозні виразки), симптоматичне лікування геморою.

5. ВИСНОВКИ У СПРАВІ ТА КВАЛІФІКАЦІЯ ДІЙ ВІДПОВІДАЧА

- (152) Виробником Дієтичної добавки є ПрАТ «ХІМФАРМЗАВОД «ЧЕРВОНА ЗІРКА» згідно з контрактом на виробництво продукції № 15/02-21 від 15.02.2021, укладеним між ПрАТ «ХІМФАРМЗАВОД «ЧЕРВОНА ЗІРКА» та ТОВ «ІННОЦЕВТИКА».
- (153) Замовником та розробником упаковок Дієтичної добавки в оформленні Дизайнів 1-3, що містять інформацію про *Властивості 1-2*, листків-вкладишів до Дієтичної добавки, що містять інформацію про *Властивості 1-3*, *Інформацію та Показання до застосування*, є ТОВ «ІННОЦЕВТИКА».
- (154) Товариство несе відповідальність за поширення інформації про *Властивості 1-2* на упаковці Дієтичної добавки в оформленні Дизайнів 1-3, про *Властивості 1-3*, *Інформацію та Показання до застосування* у листках-вкладишах та на вебсайтах <https://chervonazirka.shop/>, <https://innoceutica.shop/>.
- (155) Товариство здійснювало реалізацію Дієтичної добавки в оформленні Дизайну 1, що містить інформацію про *Властивості 1-2*, суб'єктам господарювання «*Інформація, доступ до якої обмежено*»; в оформленні Дизайнів 2 і 3, що містять інформацію про *Властивості 1-2*, суб'єктам господарювання у період з 01.04.2025 до 03.11.2025, що підтверджується засвідченими копіями видаткових накладних, зокрема, «*Інформація, доступ до якої обмежено*».
- (156) Товариство здійснювало реалізацію Дієтичної добавки в оформленні Дизайнів 1-3, що містять інформацію про *Властивості 1-2*, кінцевим споживачам у період «*Інформація, доступ до якої обмежено*» на всій території України (на маркетплейсах,

⁴<https://mozdocs.kiev.ua/likiview.php?id=48183>

в офлайн магазинах Товариства у м. Харкові та м. Львові, на разовому заході – виїзній торгівлі у м. Києві), що підтверджується наданими копіями окремих фіскальних чеків, зокрема, зазначених у пункті 66 цього рішення.

- (157) Відповідно до наданої Товариством інформації щодо обсягів реалізації Дієтичної добавки «ВЕНОТОН ПЛЮС» у період *«Інформація, доступ до якої обмежено»* з врахуванням повернень / відкликань Дієтичної добавки, ТОВ «ІННОЦЕВТИКА» реалізувало спірної продукції *«Інформація, доступ до якої обмежено»* штук на загальну суму *«Інформація, доступ до якої обмежено»* грн без ПДВ (листи Товариства від 30.01.2026 № 2 (вх. № 70-01/396 від 02.02.2026), від 23.03.2026 № 10 (вх. № 70-01/1355 від 24.03.2026)).
- (158) Суб'єкти господарювання, яким Товариство реалізовувало Дієтичну добавку, здійснювали подальшу реалізацію Дієтичної добавки як іншим суб'єктам господарювання, так і кінцевим споживачам.
- (159) Реалізація Дієтичної добавки з *Властивостями 1-2*, суб'єктами господарювання кінцевим споживачам підтверджується, зокрема, наданою ТОВ «ЛІКИ ПОЛТАВЩИНИ» листом від 11.06.2026 № 21 (вх. № 70-01/2689 від 11.06.2026) інформацією та копіями фіскальних чеків, зокрема, зазначених у пункті 85 цього рішення.
- (160) Реалізація Товариством Дієтичної добавки з *Властивостями 1-2*, суб'єктам господарювання та кінцевим споживачам, охоплювала більше ніж два регіони України, що підтверджується, зокрема, інформацією, копіями накладних та фіскальних чеків, наданих листами ТОВ «ІННОЦЕВТИКА» від 30.01.2026 № 2 (вх. № 70-01/396 від 02.02.2026) та від 23.03.2026 № 10 (вх. № 70-01/1355 від 24.03.2026), листом ТОВ «ОМЕГА-ХФК» від 12.06.2026 № 12/06/25 (вх. № 70-01/2709 від 15.06.2026), листом ТОВ «ЛІКИ ПОЛТАВЩИНИ» від 11.06.2026 № 21 (вх. № 70-01/2689 від 11.06.2026).
- (161) ТОВ «ІННОЦЕВТИКА» повідомило, що з початку листопада 2025 року за ініціативою Товариства розміщену інформацію про *Властивості 1-3, Інформацію та Показання до застосування* на маркетплейсах та власних вебсайтах було видалено, що підтверджується інформацією та копіями документів, наданих Товариством.
- (162) Товариство здійснило відкликання залишків Дієтичної добавки в оформленні, що містить інформацію про *Властивості 1-2*, від суб'єктів господарювання, що підтверджується інформацією, наданою листами ТОВ «ІННОЦЕВТИКА» від 30.01.2026 № 2 (вх. № 70-01/396 від 02.02.2026) та від 23.07.2026 № 30 (вх. № 70-01/3243 від 23.07.2026), листом ТОВ «ОМЕГА-ХФК» від 12.06.2026 № 12/06/25 (вх. № 70-01/2709 від 15.06.2026), листом ТОВ «ЛІКИ ПОЛТАВЩИНИ» від 11.06.2026 № 21 (вх. № 70-01/2689 від 11.06.2026), та наданими цими листами копіями підтверджуючих документів, а саме: листи Товариства до суб'єктів господарювання про повернення залишків Дієтичної добавки, видаткові накладні на повернення товару.

5.1. Щодо Властивостей 1-3, Інформації та Показань до застосування щодо Дієтичної добавки

- (163) ТОВ «ІННОЦЕВТИКА» здійснювало поширення інформації про властивості Дієтичної добавки, зокрема, про:

~ ***Властивості 1-2:*** *«сприяє нормалізації функціонального стану венозно-лімфатичної системи, має антиоксидантні властивості»* на упаковках Дієтичної добавки, у листках-вкладишах до них, на вебсайтах <https://chervonazirka.shop/>, <https://innoceutica.shop/>;

- ~ **Інформацію:** «ВЕНОТОН ПЛЮС» застосовується як допоміжний засіб у комплексному лікуванні захворювань: вен нижніх кінцівок (варикозне розширення вен, венозна недостатність - набряки нижніх кінцівок, судоми литкових м'язів, відчуття оніміння, болю та тяжкості в ногах), гемороїдальних вузлів, виразок гомілки, флебіту, тромбофлебиту; болю та набряків при забитті м'язових тканин та суглобів; розтягнень та перенапружень зв'язок; гематом травматичного походження» у листку-вкладиші до Дієтичної добавки, на вебсайтах <https://chervonazirka.shop/>, <https://innocutica.shop/>;
- ~ **Властивість 3:** «Завдяки синергічній дії активних компонентів рослинного походження добавка дієтична «ВЕНОТОН плюс» має виражену венотонізуючу дію, нормалізує функціональний стан венозно-лімфатичної системи, сприяє покращенню кровообігу, зміцнює судини та зменшує запалення, підтримує здоров'я судинної системи, застосовується як допоміжний засіб у комплексному лікуванні захворювань нижніх кінцівок та профілактиці венозних захворювань» у листку-вкладиші до Дієтичної добавки, на вебсайтах <https://chervonazirka.shop/>, <https://innocutica.shop/>;
- ~ **Показання до застосування:** «ПОКАЗАННЯ ДО ЗАСТОСУВАННЯ: хронічна венозна недостатність, варикозне розширення вен, флебіт та тромбофлебін, набряки нижніх кінцівок, судоми литкових м'язів, біль та тяжкість у ногах, лімфостаз, порушення кровообігу у венах, гемороїдальні вузли, біль та набряки при гематомах травматичного походження, забиття м'язових тканин та суглобів, розтягнення та перенапруження зв'язок» у листку-вкладиші до Дієтичної добавки, на вебсайтах <https://chervonazirka.shop/>, <https://innocutica.shop/>.
- (164) Досліджень, проведених Відповідачем та/або на його замовлення компетентними установами, або інших доказів на підтвердження **Властивостей 1-3, Інформації, Показань до застосування**, враховуючи особливості її повного складу, Товариство не надало.
- (165) Крім того, Відділенням проаналізовано нормативно-правове регулювання щодо дієтичних добавок та встановлено таке.
- (166) Відповідно до пункту 20 частини першої статті 1 Закону України «Про основні принципи та вимоги до безпечності та якості харчових продуктів» дієтична добавка – харчовий продукт, який призначений для споживання в невеликих визначених кількостях як доповнення до звичайного раціону, окремо або в комбінації з іншими харчовими продуктами; є концентрованим джерелом вітамінів, мінеральних речовин або інших речовин із поживним чи фізіологічним ефектом; реалізується дозовано як фасований харчовий продукт у формі капсул, пастилок, пігулок, саше, ампул з рідиною, пляшок для крапельного дозування чи в інших схожих формах рідин та/або порошків.
- (167) Частиною третьою статті 4 Закону України «Про інформацію для споживачів щодо харчових продуктів» передбачено, що інформація про харчовий продукт не повинна вводити в оману, зокрема щодо приписування харчовому продукту неприпустимих йому властивостей або наслідків споживання.
- (168) 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 посилалися на такі властивості.
- (169) 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, затвердженими наказом Міністерства охорони здоров'я України від 19.12.2013 № 1114, зареєстрованими в Міністерстві юстиції України 27.12.2013 за № 2231/24763, Гігієнічними вимогами до продуктів дитячого харчування, параметрів безпечності та окремих показників їх якості, затвердженими наказом Міністерства охорони здоров'я України від 06.08.2013 № 696, зареєстрованими в Міністерстві юстиції України 13.08.2013 за № 1380/23912, та цими Вимогами до тверджень.

- (170) 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.
- (171) 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 до тверджень, а також відповідають умовам застосування та використання, зазначеним у цих додатках.
- (172) МОЗ листом від 22.12.2025 № 26-04/39675/2-25 (вх. Відділення № 70-01/826К від 23.12.2025) повідомило, що 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 до тверджень.
- (173) У додатку 2 Вимог до тверджень відсутня інформація про *плоди каштану кінського, плоди софори японської, плоди горобини звичайної, листя ліщини волотистої, овес посівний трава, траву буркуну лікарського, горіх мускатний* та відповідно відсутня інформація про *Властивості 1-3, Інформацію та Показання до застосування та/або близькі / аналогічні за змістом твердження щодо Дієтичної добавки.*
- (174) Також пунктом 7 розділу II Вимог до тверджень встановлено, що оператор ринку, що використовує твердження про поживну цінність або твердження про користь для здоров'я, повинен мати докази відповідності харчового продукту умовам використання такого твердження для цього продукту, що зазначені в додатках 1, 2 або 3 до цих Вимог. Такими доказами можуть бути результати лабораторних досліджень (випробувань), проведених в акредитованих лабораторіях, розрахунки кількості вмісту інгредієнтів / окремих речовин в харчовому продукті, призначеному для кінцевого споживача, відповідно до кількості інгредієнтів, що використовувалися при його виробництві.
- (175) Таким чином, інформація про *Властивості 1-3, Інформацію та Показання до застосування* 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 *Властивості 1-3, Інформація та Показання до застосування* відсутні в додатку 2 або додатку 3 до Вимог до тверджень, а отже є забороненими до поширення щодо Дієтичної добавки.

5.2. Щодо Звіту 1, Наукового звіту 1, Наукового звіту 2, Звіту 3

- (176) За твердженням Товариства, засобами доказування, якими підтверджуються *Властивості 1-3, Інформація, Показання до застосування* щодо Дієтичної добавки, є Звіт 1, Науковий звіт 1, Науковий звіт 2, Звіт 3 ДУ «ІГЗ НАМНУ».

- (177) Відповідно до договорів № 3323 від 05.11.2015, № 3089 від 11.09.2017, № 3558 від 07.12.2020, № 2853 від 20.12.2023 на виконання робіт ДУ «ІГЗ НАМНУ» проводила експертизу нормативно-технічної документації, а саме: проєктів Технічних умов, Зміни № 2 до Технічних умов, Зміни № 3 до Технічних умов, Зміни № 4 до Технічних умов, на виробництво дієтичних добавок, за результатами яких складено Звіт 1, Науковий звіт 1, Науковий звіт 2, Звіт 3.
- (178) Згідно зі Звітом 1, Науковим звітом 1, Науковим звітом 2, Звітом 3 нормативно-технічна документація: проєкти Технічних умов, Зміни № 2 до Технічних умов, Зміни № 3 до Технічних умов, Зміни № 4 до Технічних умов – відповідають сучасним гігієнічним вимогам і можуть бути рекомендовані до узгодження.
- (179) Наявність у Дієтичної добавки *Властивостей 1-3, Інформації, Показань до застосування* не може бути підтверджена Звітом 1, Науковим звітом 1, Науковим звітом 2, Звітом 3, оскільки ДУ «ІГЗ НАМНУ» повідомила, що не проводила оцінку наявності таких властивостей саме в Дієтичній добавці. Таку оцінку проведено щодо компонентів цієї Дієтичної добавки на основі аналізу наукових даних та наукових публікацій.
- (180) Пунктом 4.3 Статуту ДУ «ІГЗ НАМНУ», затвердженого постановою Президії Національної академії медичних наук України від 10.11.2016 № 12/15 (у редакції, чинній на період надання Звіту 1, Наукового звіту 1, Наукового звіту 2, Звіту 3) передбачено, що одним з основних завдань ДУ «ІГЗ НАМНУ» є проведення санітарно-епідеміологічної оцінки.
- (181) Відповідно до договорів № 3323 від 05.11.2015, № 3089 від 11.09.2017, № 3558 від 07.12.2020, № 2853 від 20.12.2023, укладених між з ПрАТ «ХІМФАРМЗАВОД «ЧЕРВОНА ЗІРКА» і ДУ «ІГЗ НАМНУ» на виконання робіт, ДУ «ІГЗ НАМНУ» проводила саме дослідження Дієтичної добавки за показниками безпеки (токсичні елементи, мікробіологічні показники, радіонукліди) на відповідність чинному законодавству.
- (182) Отже, ДУ «ІГЗ НАМНУ» надано, зокрема, Звіт 1, Науковий звіт 1, Науковий звіт 2, Звіт 3 щодо дослідження Дієтичної добавки за показниками безпеки (токсичні елементи, мікробіологічні показники, радіонукліди) на відповідність чинному законодавству, а не щодо наявності в Дієтичній добавці *Властивостей 1-3, Інформації, Показань до застосування*, а оцінку наявності таких властивостей саме в Дієтичній добавці ДУ «ІГЗ НАМНУ» проведено щодо компонентів цієї Дієтичної добавки на основі аналізу наукових даних та наукових публікацій.
- (183) Таким чином, Звіт 1, Науковий звіт 1, Науковий звіт 2, Звіт 3 не підтверджують *Властивостей 1-3, Інформацію, Показання до застосування* щодо Дієтичної добавки.

5.3. Вплив дій Товариства на конкуренцію

- (184) Товариством поширювалась така інформація щодо Дієтичної добавки:
- 1) «сприяє нормалізації функціонального стану венозно-лімфатичної системи, має антиоксидантні властивості» на упаковках Дієтичної добавки, у листках-вкладишах до них, на вебсайтах <https://chervonazirka.shop/>, <https://innocentica.shop/>;
 - 2) «ВЕНОТОН ПЛЮС» застосовується як допоміжний засіб у комплексному лікуванні захворювань: вен нижніх кінцівок (варикозне розширення вен, венозна недостатність - набряки нижніх кінцівок, судоми литкових м'язів, відчуття оніміння, болю та тяжкості в ногах), гемороїдальних вузлів, виразок гомілки, флебіту, тромбофлебиту; болю та набряків при забитті м'язових тканин та суглобів; розтягнень та перенапружень зв'язок; гематом травматичного

походження» у листку-вкладиші до Дієтичної добавки, на вебсайтах <https://chervonazirka.shop/>, <https://innocutica.shop/>;

- 3) «Завдяки синергічній дії активних компонентів рослинного походження добавка дієтична «ВЕНОТОН плюс» має виражену венотонізуючу дію, нормалізує функціональний стан венозно-лімфатичної системи, сприяє покращенню кровообігу, зміцнює судини та зменшує запалення, підтримує здоров'я судинної системи, застосовується як допоміжний засіб у комплексному лікуванні захворювань нижніх кінцівок та профілактиці венозних захворювань» у листку-вкладиші до Дієтичної добавки, на вебсайтах <https://chervonazirka.shop/>, <https://innocutica.shop/>;
 - 4) «ПОКАЗАННЯ ДО ЗАСТОСУВАННЯ: хронічна венозна недостатність, варикозне розширення вен, флебіт та тромбофлебіт, набряки нижніх кінцівок, судоми литкових м'язів, біль та тяжкість у ногах, лімфостаз, порушення кровообігу у венах, гемороїдальні вузли, біль та набряки при гематомах травматичного походження, забиття м'язових тканин та суглобів, розтягнення та перенапруження зв'язок» у листку-вкладиші до Дієтичної добавки, на вебсайтах <https://chervonazirka.shop/>, <https://innocutica.shop/>;
- (185) У свою чергу, Відділенням проаналізовано, що в Реєстрі лікарських засобів наявна інформація, зокрема про чотирьох інших суб'єктів господарювання, які здійснюють виробництво лікарських засобів у формі випуску таблетки / капсули, які застосовуються для лікування венозно-лімфатичної системи.
- (186) Отже, ринок лікарських засобів, що застосовуються для лікування венозно-лімфатичної системи, є конкурентним.
- (187) У свою чергу, властивості лікарських засобів «НОРМОВЕН»⁵ (таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 500 мг; по 10 таблеток у блістері, по 3 або по 6 блістерів у пачці; або по 12 таблеток у блістері, по 5 блістерів у пачці) (див. зображення 16), «ВЕНОСМІН®»⁶ (таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 500 мг; по 10 таблеток у блістері; по 3 або по 6 блістерів у пачці з картону) (див. зображення 17), «ФЛЕБОТОН»⁷ (капсули тверді по 300 мг; по 10 капсул у блістері; по 5 блістерів у пачці з картону) (див. зображення 18), «ДЕТРАЛЕКС®»⁸ (таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 500 мг; по 15 таблеток у блістері; по 2 або по 4 блістери в коробці з картону) (див. зображення 19), а саме:
- 1) симптоматичне лікування венолімфатичної недостатності (важкість у ногах, біль, нічні судоми, набряки, трофічні порушення), симптоматичне лікування геморою;
 - 2) симптоматичне лікування: набряки і біль при варикозному розширенні вен; варикозний дерматит; хронічна венозна недостатність; варикозні виразки; гемороїдальна хвороба; діабетична ретинопатія (у складі комплексної терапії);
- є схожими з властивостями Дієтичної добавки, поширення яких є предметом Справи.
- (188) Для лікування та профілактики захворювань використовуються лікарські засоби, у той час як дієтичні добавки є харчовими продуктами та не призначені для лікування чи полегшення умов перебігу захворювань.
- (189) Отже, поширюючи неправдиву інформацію про Властивості 1-3, Інформацію та Показання до застосування, Товариство може посилити своє конкурентне становище

⁵<https://mozdocs.kiev.ua/likiview.php?id=50118>

⁶<https://mozdocs.kiev.ua/likiview.php?id=45281>

⁷<https://mozdocs.kiev.ua/likiview.php?id=44596>

⁸<https://mozdocs.kiev.ua/likiview.php?id=48183>

та отримати, зокрема перед суб'єктами господарювання, які виготовляють та/або реалізують лікарські засоби, що застосовуються для лікування венозно-лімфатичної системи, неправомірні переваги в конкуренції не завдяки власним досягненням, а завдяки поширенню неправдивих відомостей про властивості харчового продукту.

5.4. Результати опитування, проведеного з метою встановлення обставин щодо введення в оману споживачів

(190) За результатами проведеного Опитування встановлено, що:

- 1) 72 % опитаних споживачів, що становить 36 осіб, сприймають інформацію про *Властивості 1-2* щодо Дієтичної добавки, як таку, що характеризує властивості, які належать лікарському засобу; у той час як 26 % опитаних споживачів, що становить 13 осіб, сприймають таку інформацію, як таку, що характеризує властивості, які належать дієтичній добавці, 2 % опитаних, що становить 1 особу надав свій варіант відповіді;
- 2) 64 % опитаних споживачів, що становить 32 особи, сприймають інформацію про *Інформацію* як таку, що характеризує властивості, які належать лікарському засобу; у той час як 32 % опитаних споживачів, що становить 16 осіб, сприймають таку інформацію, як таку, що характеризує властивості, які належать дієтичній добавці; 4 % опитаних, що становить 2 особи надали свій варіант відповіді;
- 3) 64 % опитаних споживачів, що становить 32 особи, сприймають інформацію про *Властивість 3* як таку, що характеризує властивості, які належать лікарському засобу; у той час як 34 % опитаних споживачів, що становить 17 осіб, сприймають таку інформацію, як таку, що характеризує властивості, які належать дієтичній добавці; 2 % опитаних, що становить 1 особу надав свій варіант відповіді;
- 4) 82 % опитаних споживачів, що становить 41 особу, сприймають інформацію про *Показання до застосування* як таку, що характеризує властивості, які належать лікарському засобу; у той час як 16 % опитаних споживачів, що становить 8 осіб, сприймають таку інформацію, як таку, що характеризує властивості, які належать дієтичній добавці; 2 % опитаних, що становить 1 особу, надав свій варіант відповіді.

(191) Також результати Опитування свідчать, що:

- 1) інформація про *Властивості 1-2*, яка поширювалася у маркуванні Дієтичної добавки, у листках-вкладишах та на вебсайтах, могла вплинути на наміри придбати таку продукцію у 78 % опитаних споживачів, що становить 39 осіб, у той час як на наміри придбати Дієтичну добавку у 22 % опитаних споживачів, що становить 11 осіб, така інформація не могла вплинути;
- 2) інформація про *Інформацію*, яка поширювалася у листку-вкладиші та на вебсайтах, могла вплинути на наміри придбати таку продукцію у 82 % опитаних споживачів, що становить 41 особа, у той час як на наміри придбати Дієтичну добавку у 18 % опитаних споживачів, що становить 9 осіб, така інформація не могла вплинути;
- 3) інформація про *Властивість 3*, яка поширювалася у листку-вкладиші та на вебсайтах, могло вплинути на наміри придбати таку продукцію у 90 % опитаних споживачів, що становить 45 осіб, у той час як на наміри придбати Дієтичну добавку у 10 % що становить 5 осіб, така інформація не могла вплинути;
- 4) інформація про *Показання до застосування*, яка поширювалася у листку-вкладиші та на вебсайтах, могло вплинути на наміри придбати таку продукцію у 94 % опитаних споживачів, що становить 47 осіб, у той час як на наміри придбати

Дієтичну добавку у 6 % що становить 3 особи, така інформація не могла вплинути.

- (192) У зв'язку з наведеними результатами Опитування, стимулювання зацікавленості споживачів шляхом поширення неправдивої інформації про *Властивості 1-3, Інформацію та Показання до застосування*, могло надати Товариству неправомірних переваг у конкуренції порівняно з іншими суб'єктами господарювання, які здійснюють господарську діяльність, зокрема на ринку лікарських засобів.

5.5. Правова кваліфікація дій Відповідача

- (193) Відповідальність за поширення відомостей щодо Дієтичної добавки на упаковці Дієтичної добавки, у листках-вкладишах до неї, на вебсайтах <https://chervonazirka.shop/>, <https://innoceutica.shop/> несе Товариство.
- (194) Відділенням встановлено, що досліджень, проведених ТОВ «ІННОЦЕВТИКА» та/або на його замовлення компетентними установами, або інших доказів на підтвердження *Властивостей 1-3, Інформації та Показань до застосування* щодо Дієтичної добавки, враховуючи особливості її повного складу, Товариство не надало.
- (195) Інформація про властивості Дієтичної добавки, що є предметом Справи, могла вплинути на наміри споживачів щодо придбання такої продукції, що підтверджується результатами Опитування, у зв'язку з чим Товариство могло посилити своє конкурентне становище та отримати, зокрема перед суб'єктами господарювання, які виготовляють та/або реалізують лікарські засоби, що застосовуються при лікуванні венозно-лімфатичної системи, неправомірні переваги в конкуренції не завдяки власним досягненням, а завдяки поширенню неправдивих відомостей.
- (196) Крім того, за результатами проведеного Опитування Відділенням встановлено, що інформація про *Властивості 1-3, Інформацію та Показання до застосування*, може сприйматися споживачами як така, що вказує на властивості, які можуть бути притаманні лікарському засобу.
- (197) 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.
- (198) 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.

- (199) Отже, поширювана Товариством на упаковці Дієтичної добавки інформація про *Властивості 1-3, Інформацію та Показання до застосування* є неправдивою.
- (200) Таким чином, дії ТОВ «ІННОЦЕВТИКА», що полягали у поширенні зазначеної вище інформації про *Властивості 1-3, Інформацію та Показання до застосування* на її упаковці, у листках-вкладишах та на вебсайтах <https://chervonazirka.shop/>, <https://innoceutica.shop/> є порушенням, 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 «ВЕНОТОН ПЛЮС» неправдивих відомостей про властивості цієї дієтичної добавки, що могло вплинути на наміри цих осіб щодо придбання цієї дієтичної добавки.
- (201) ТОВ «ІННОЦЕВТИКА» здійснило дії щодо повернення залишків Дієтичної добавки в оформленні упаковки, що містить інформацію про *Властивості 1-2*, зокрема, направило листи суб'єктам господарювання щодо перевірки наявності та здійснення повернення залишків Дієтичної добавки та здійснило повернення залишків Дієтичної добавки у спірній упаковці.
- (202) ТОВ «ІННОЦЕВТИКА» повідомило, що з початку листопада 2025 року за ініціативою Товариства розміщену інформацію про *Властивості 1-3, Інформацію та Показання до застосування* на маркетплейсах та власних вебсайтах було вилучено, що підтверджується інформацією та копіями документів, наданих Товариством.
- (203) ТОВ «ІННОЦЕВТИКА» зазначило, що з *«Інформація, доступ до якої обмежено»* повністю припинило реалізацію Дієтичної добавки з *Властивостями 1-2, та Інформацією та Показаннями до застосування*.
- (204) Таким чином, враховуючи встановлені Відділенням факти про припинення Товариством використання у господарській діяльності упаковки Дієтичної добавки з *Властивостями 1-2*, припинення поширення інформації про *Властивість 3, Інформацію та Показань до застосування* у листках-вкладишах та на вебсайтах <https://chervonazirka.shop/>, <https://innoceutica.shop/>, здійснення дій щодо відкликання та повернення залишків Дієтичної добавки в спірному оформленні упаковки, ТОВ «ІННОЦЕВТИКА» припинило 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 «ВЕНОТОН ПЛЮС» неправдивих відомостей про властивості цієї дієтичної добавки та її компонентів, що могло вплинути на наміри цих осіб щодо придбання цієї дієтичної добавки цього суб'єкта господарювання.

6. ЗАПЕРЕЧЕННЯ ВІДПОВІДАЧА

- (205) На подання з попередніми висновками у Справі від 30.07.2026 № 70-03/503-П ТОВ «ІННОЦЕВТИКА» заперечень та міркувань не надало.

7. ОСТАТОЧНІ ВИСНОВКИ АДМІНІСТРАТИВНОЇ КОЛЕГІЇ ВІДДІЛЕННЯ У СПРАВІ

- (206) 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.

(207) 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.

(208) Доказами, зібраними у справі № № 70-3/20-93-26 підтверджується, що дії ТОВ «ІННОЦЕВТИКА» у вигляді поширення інформації, що вводить в оману, шляхом повідомлення невизначеному колу споживачів на упаковках дієтичної добавки «ВЕНОТОН ПЛЮС», у листках-вкладишах до неї, у мережі Інтернет на вебсайтах товариства з обмеженою відповідальністю «ІННОЦЕВТИКА» <https://chervonazirka.shop/>, <https://innoceutica.shop/>, неповних та/або неточних, та/або неправдивих відомостей про властивості цієї дієтичної добавки, а саме:

- 1) *«сприяє нормалізації функціонального стану венозно-лімфатичної системи. Має антиоксидантні властивості»;*
- 2) *«ВЕНОТОН ПЛЮС застосовується як допоміжний засіб у комплексному лікуванні захворювань: вен нижніх кінцівок (варикозне розширення вен, венозна недостатність - набряки нижніх кінцівок, судоми литкових м'язів, відчуття оніміння, болю та тяжкості в ногах), гемороїдальних вузлів, виразок гомілки, флебіту, тромбофлебіту; болю та набряків при забитті м'язових тканин та суглобів; розтягнень та перенапружень зв'язок; гематом травматичного походження»;*
- 3) *«Завдяки синергічній дії активних компонентів рослинного походження добавка дієтична «ВЕНОТОН плюс» має виражену венотонізуючу дію, нормалізує функціональний стан венозно-лімфатичної системи, сприяє покращенню кровообігу, зміцнює судини та зменшує запалення, підтримує здоров'я судинної системи, застосовується як допоміжний засіб у комплексному лікуванні захворювань нижніх кінцівок та профілактиці венозних захворювань»;*
- 4) *«ПОКАЗАННЯ ДО ЗАСТОСУВАННЯ: хронічна венозна недостатність, варикозне розширення вен, флебіт та тромбофлебіт, набряки нижніх кінцівок, судоми литкових м'язів, біль та тяжкість у ногах, лімфостаз, порушення кровообігу у венах, гемороїдальні вузли, біль та набряки при гематомах травматичного походження, забиття м'язових тканин та суглобів, розтягнення та перенапруження зв'язок»;*

що могло вплинути на наміри споживачів придбати цю дієтичну добавку, є порушенням, передбаченим статтею 15¹ Закону України «Про захист від недобросовісної конкуренції».

8. ОБҐРУНТУВАННЯ РОЗРАХУНКУ РОЗМІРУ ШТРАФУ

(209) Відповідно до статті 1 Закону України «Про захист від недобросовісної конкуренції» недобросовісною конкуренцією є будь-які дії у конкуренції, що суперечать торговим та іншим чесним звичаям у господарській діяльності.

- (210) 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.
- (211) 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; накладання штрафів.
- (212) 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.
- (213) Розрахунок розміру штрафу здійснюється відповідно до Порядку визначення розміру штрафу, що накладається за порушення законодавства про захист економічної конкуренції, затвердженого розпорядженням Антимонопольного комітету України 14.12.2023 № 22-рп, зареєстрованим в Міністерстві юстиції України 25.01.2024 за № 123/41468 (далі – Порядок визначення розміру штрафу).
- (214) 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.
- (215) Відповідно до наданої Товариством інформації щодо обсягів реалізації Дієтичної добавки (в упаковці з інформацією про Властивості 1-2) у період «Інформація, доступ до якої обмежено» ТОВ «ІННОЦЕВТИКА» реалізувало продукції у спірній упаковці із врахуванням повернення на загальну суму «Інформація, доступ до якої обмежено» грн без ПДВ.
- (216) 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.
- (217) Під час визначення розміру штрафу враховано таке.
- (218) Обставини, що взяті до уваги під час визначення розміру штрафу та впливають на збільшення розміру штрафу:
- порушення статті 15¹ Закону України «Про захист від недобросовісної конкуренції» охоплювало більше ніж два регіони України, що підтверджується листом ТОВ «ІННОЦЕВТИКА» листом від 30.01.2026 № 2 (вх. № 70-01/396 від 02.02.2026), листом ТОВ «ОМЕГА-ХФК» від 12.06.2026 № 12/06/25 (вх. № 70-01/2709 від 15.06.2026), ТОВ «ЛІКИ ПОЛТАВЩИНИ» листом від 11.06.2026 № 21 (вх. № 70-01/2689 від 11.06.2026).
- (219) Обставини, що взяті до уваги під час визначення розміру штрафу та впливають на зменшення розміру штрафу:
- Товариство співпрацювало з Відділенням, що сприяло повному та об'єктивному з'ясуванню обставин під час розгляду Справи;
 - Товариство припинило поширення інформації про *Властивості 1-3, Інформації, Показань до застосування* Дієтичної добавки «ВЕНОТОН ПЛЮС» на упаковці

Дієтичної добавки, у листках-вкладишах та на вебсайтах <https://chervonazirka.shop/>, <https://innocentica.shop/>, до дня складання Відділенням подання з попередніми висновками у Справі;

- Товариство здійснило дії, спрямовані на пом'якшення негативних наслідків порушення для економічної конкуренції, інтересів суб'єктів господарювання, споживачів, зокрема, направило листи від 06.11.2025 № 36 і від 06.11.2025 № 36/1 до суб'єктів господарювання щодо зупинення реалізації, перевірки наявності залишків та здійснення повернення Дієтичної добавки в оформленні, що містить інформацію про *Властивості 1-2*, та здійснило повернення Дієтичної добавки в оформленні, що містить інформацію про *Властивості 1-2* від суб'єктів господарювання що підтверджується інформацією, наданою листами ТОВ «ІННОЦЕВТИКА» від 30.01.2026 № 2 (вх. № 70-01/396 від 02.02.2026) та від 23.07.2026 № 30 (вх. № 70-01/3243 від 23.07.2026), листом ТОВ «ОМЕГА-ХФК» від 12.06.2026 № 12/06/25 (вх. № 70-01/2709 від 15.06.2026), листом ТОВ «ЛІКИ ПОЛТАВЩИНИ» від 11.06.2026 № 21 (вх. № 70-01/2689 від 11.06.2026), та наданими копіями документів (листи Товариства від 06.11.2025 № 36 і від 06.11.2025 № 36/1 до суб'єктів господарювання, видаткові накладні на повернення), тобто порушення законодавства про захист від недобросовісної конкуренції Товариством припинено до надсилання подання з попередніми висновками у Справі.

(220) Згідно з пунктом 1 розділу VI Порядку визначення розміру штрафу розмір доходу (виручки) суб'єкта господарювання від реалізації продукції (товарів, робіт, послуг) за останній звітний рік, що передував року, у якому накладається штраф, відповідно до якого визначається граничний розмір штрафу, визначається:

~ на підставі документально підтверджених відомостей, наданих відповідачем;

~ на підставі відомостей, визначених формою № 2 «Звіт про фінансові результати (Звіт про сукупний дохід)», наведеною в додатку 1 до Національного положення (стандарту) бухгалтерського обліку 1 «Загальні вимоги до фінансової звітності», затвердженого наказом Міністерства фінансів України від 07.02.2013 № 73, зареєстрованим у Міністерстві юстиції України 28.02.2013 за № 336/22868.

(221) Відповідно до інформації, наявної у Звіті про фінансові результати Фінансової звітності мікропідприємства за 2025 рік (код рядка 2000) ТОВ «ІННОЦЕВТИКА», наданої ГУ ДПС у Харківській області листом від 25.05.2026 № 10236/5/20-40-04-06-07 (вх. № 70-01/2382 від 26.05.2026), чистий дохід ТОВ «ІННОЦЕВТИКА» від реалізації продукції (товарів, робіт, послуг) за 2025 рік становить «Інформація, доступ до якої обмежено» гривень.

Враховуючи наведене, керуючись статтями 7 і 14 Закону України «Про Антимонопольний комітет України», статтями 21, 27 і 30 Закону України «Про захист від недобросовісної конкуренції», пунктами 3 і 11 Положення про територіальне відділення Антимонопольного комітету України, затвердженого розпорядженням Антимонопольного комітету України від 23.02.2001 № 32-р, зареєстрованим в Міністерстві юстиції України 30.03.2001 за № 291/5482 (зі змінами), 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 19.04.1994 № 5, зареєстрованим у Міністерстві юстиції України 06.05.1994 за № 90/299 (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 14.12.2023 № 22-рп, зареєстрованим в Міністерстві юстиції України 25.01.2024 за № 123/41468, адміністративна

колегія Східного міжобласного територіального відділення Антимонопольного комітету України

ПОСТАНОВИЛА:

1. Визнати, що ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «ІННОЦЕВТИКА» (ідентифікаційний код юридичної особи *«Інформація, доступ до якої обмежено»*; місцезнаходження: *«Інформація, доступ до якої обмежено»*) вчинило порушення, передбачене статтею 15¹ Закону України «Про захист від недобросовісної конкуренції», у вигляді поширення інформації, що вводить в оману, шляхом повідомлення невизначеному колу осіб на упаковках дієтичної добавки «ВЕНОТОН ПЛЮС», у листках-вкладишах до неї, у мережі Інтернет на вебсайтах товариства з обмеженою відповідальністю «ІННОЦЕВТИКА» <https://chervonazirka.shop/>, <https://innoceutica.shop/>, неповних та/або неточних, та/або неправдивих відомостей про властивості цієї дієтичної добавки, а саме:

- 1) *«сприяє нормалізації функціонального стану венозно-лімфатичної системи. Має антиоксидантні властивості»;*
- 2) *«ВЕНОТОН ПЛЮС застосовується як допоміжний засіб у комплексному лікуванні захворювань: вен нижніх кінцівок (варикозне розширення вен, венозна недостатність - набряки нижніх кінцівок, судоми литкових м'язів, відчуття оніміння, болю та тяжкості в ногах), гемороїдальних вузлів, виразок гомілки, флебіту, тромбофлебіту; болю та набряків при забитті м'язових тканин та суглобів; розтягнень та перенапружень зв'язок; гематом травматичного походження»;*
- 3) *«Завдяки синергічній дії активних компонентів рослинного походження добавка дієтична «ВЕНОТОН плюс» має виражену вентонізуючу дію, нормалізує функціональний стан венозно-лімфатичної системи, сприяє покращенню кровообігу, зміцнює судини та зменшує запалення, підтримує здоров'я судинної системи, застосовується як допоміжний засіб у комплексному лікуванні захворювань нижніх кінцівок та профілактиці венозних захворювань»;*
- 4) *«ПОКАЗАННЯ ДО ЗАСТОСУВАННЯ: хронічна венозна недостатність, варикозне розширення вен, флебіт та тромбофлебіт, набряки нижніх кінцівок, судоми литкових м'язів, біль та тяжкість у ногах, лімфостаз, порушення кровообігу у венах, гемороїдальні вузли, біль та набряки при гематомах травматичного походження, забиття м'язових тканин та суглобів, розтягнення та перенапруження зв'язок»;*

що могло вплинути на наміри споживачів придбати цю дієтичну добавку.

2. За порушення, зазначене в пункті 1 резолютивної частини цього рішення, накласти на ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «ІННОЦЕВТИКА» (ідентифікаційний код юридичної особи *«Інформація, доступ до якої обмежено»*) штраф у розмірі 16 577 (шістнадцять тисяч п'ятсот сімдесят сім) гривень.

Штраф підлягає сплаті у двомісячний строк з дня одержання рішення про накладення штрафу.

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

Відповідно до частини шостої статті 56 Закону України «Про захист економічної конкуренції» та в порядку, визначеному пунктом 6 розділу VIII Порядку розгляду заяв і справ, протягом 30 календарних днів із дня одержання рішення особа, на яку накладено штраф, може звернутися до Східного міжобласного територіального відділення

Антимонопольного комітету України із заявою про відстрочення або розстрочення сплати накладеного штрафу.

Відповідно до частини першої статті 60 Закону України «Про захист економічної конкуренції» рішення органів Антимонопольного комітету України у двомісячний строк з дня одержання може бути оскаржене до господарського суду.

Голова колегії

Юрій ГЛАДИК