



АНТИМОНОПОЛЬНИЙ КОМІТЕТ УКРАЇНИ

РІШЕННЯ

13 серпня 2026 р.

Київ

№ 618-р

Про порушення законодавства
про захист економічної конкуренції
та накладення штрафу

Антимонопольний комітет України під час вжиття заходів контролю щодо виконання товариством з обмеженою відповідальністю «Дельта Медікел» зобов'язальної частини рішення Антимонопольного комітету України від 24.12.2024 № 530-р встановив, що товариство з обмеженою відповідальністю «Дельта Медікел» виконало рішення Антимонопольного комітету України від 24.12.2024 № 530-р не в повному обсязі.

Такі дії товариства з обмеженою відповідальністю «Дельта Медікел» кваліфіковано як порушення, передбачене пунктом 4 статті 50 Закону України «Про захист економічної конкуренції», у вигляді виконання рішення Антимонопольного комітету України від 24.12.2024 № 530-р не в повному обсязі.

На товариство з обмеженою відповідальністю «Дельта Медікел» накладено штраф у розмірі 1 900 000 грн.

Антимонопольний комітет України, розглянувши матеріали справи № 127-26.13/157-25 про порушення товариством з обмеженою відповідальністю «Дельта Медікел» законодавства про захист економічної конкуренції та подання Управління розслідувань недобросовісної конкуренції від 03.07.2026 № 127-26.13/157-25/295-спр із попередніми висновками у справі № 127-26.13/157-25 про порушення законодавства про захист економічної конкуренції,

ВСТАНОВИВ:

1. ПРЕДМЕТ СПРАВИ

- (1) Вчинення товариством з обмеженою відповідальністю «Дельта Медікел» порушення, передбаченого пунктом 4 статті 50 Закону України «Про захист економічної конкуренції», у вигляді виконання рішення Антимонопольного комітету України (далі – Комітет) від 24.12.2024 № 530-р не в повному обсязі (далі – Справа).

2. ВІДПОВІДАЧ

- (2) Відповідачем у Справі є товариство з обмеженою відповідальністю «Дельта Медікел» (далі – ТОВ «Дельта Медікел», Товариство) (ідентифікаційний код юридичної особи *(інформація, доступ до якої обмежено)*), яке зареєстровано 20.10.2014.
- (3) Видами господарської діяльності ТОВ «Дельта Медікел» згідно з класифікацією видів економічної діяльності, зокрема, є: *(інформація, доступ до якої обмежено)*.
- (4) Отже, ТОВ «Дельта Медікел» є суб'єктом господарювання в розумінні статті 1 Закону України «Про захист економічної конкуренції».

3. ПРОЦЕСУАЛЬНІ ДІЇ

- (5) До ТОВ «Дельта Медікел» надіслано вимогу державного уповноваженого Комітету

від 23.06.2025 № 127-26.13/04-6832е про надання інформації.

- (6) ТОВ «Дельта Медікел» направило до Комітету клопотання від 03.07.2025 № 13-283 (вх. Комітету № 8-04/10041 від 04.07.2025) про продовження строку надання інформації на вимогу державного уповноваженого Комітету від 23.06.2025 № 127-26.13/04-6832е про надання інформації, про результати розгляду якого повідомлено ТОВ «Дельта Медікел» листом державного уповноваженого Комітету від 07.07.2025 № 127-26.13/04-7410е.
- (7) Відповідь на вимогу державного уповноваженого Комітету від 23.06.2025 № 127-26.13/04-6832е про надання інформації ТОВ «Дельта Медікел» надало листом від 01.08.2025 № 13-302 (вх. Комітету № 8-04/1412-кі від 04.08.2025) (далі – Відповідь від 04.08.2025).
- (8) Міністерству охорони здоров'я України (далі – МОЗ) надіслано вимогу державного уповноваженого Комітету від 11.08.2025 № 127-26.13/04-8538е про надання інформації, відповідь на яку надано листом від 01.09.2025 № 26-04/27484/2-25 (вх. Комітету № 6-04/12677 від 01.09.2025).
- (9) Актом фіксації від 03.10.2025 № 03/10/2025, складеним працівниками Комітету, зафіксовано поширення в мережі «Інтернет» інформації про дієтичні добавки під позначеннями «Bazooka Плющ», «Bazooka Ісландський мох», «Bazooka Інтенс», імпортованих ТОВ «Дельта Медікел».
- (10) Розпорядженням державного уповноваженого Комітету від 14.11.2025 № 04/234-р розпочато розгляд справи № 127-26.13/157-25 за ознаками вчинення ТОВ «Дельта Медікел» порушення, передбаченого пунктом 4 статті 50 Закону України «Про захист економічної конкуренції», у вигляді виконання рішення Комітету від 24.12.2024 № 530-р не в повному обсязі (далі – Розпорядження № 04/234-р).
- (11) Листом державного уповноваженого Комітету від 18.11.2025 № 127-26.13/04-12333е (далі – Лист від 18.11.2025) копію Розпорядження № 04/234-р надіслано на юридичну адресу Товариства, зазначену в ЄДР (*інформація, доступ до якої обмежено*), який отримано Товариством 26.11.2025.
- (12) До ТОВ «Дельта Медікел» надіслано вимогу державного уповноваженого Комітету від 21.11.2025 № 127-26.4/-12497е про надання інформації, відповідь на яку ТОВ «Дельта Медікел» надало листом від 11.12.2025 № 11/12 (вх. Комітету № 8-04/2325-кі від 15.12.2025) (далі – Відповідь Товариства від 15.12.2025).
- (13) До Державного підприємства «ДЕРЖАВНИЙ ЕКСПЕРТНИЙ ЦЕНТР МІНІСТЕРСТВА ОХОРОНИ ЗДОРОВ'Я УКРАЇНИ» (далі – Державний експертний центр МОЗ України) надіслано вимогу державного уповноваженого Комітету від 02.12.2025 № 127-26.13/03-12846е про надання інформації, на яку надано інформацію та пояснення листом від 09.12.2025 № 3478/3.3-25 (вх. Комітету № 8-03/17383 від 10.12.2025).
- (14) До Державної податкової служби України (ДПС) направлено вимогу державного уповноваженого Комітету від 06.03.2026 № 127-26.13/04-2786е про надання інформації, на яку ДПС надала інформацію листом від 10.03.2026 № 3145/5/99-00-04-03-01-05 (вх. Комітету № 7-04/3424 від 10.03.2026).
- (15) До ТОВ «Дельта Медікел» надіслано вимогу державного уповноваженого Комітету від 02.04.2026 № 127-26.13/04-4033е про надання інформації.
- (16) Товариство подало до Комітету клопотання від 27.04.2026 № 13-343 (вх. Комітету № 8-04/6438 від 28.04.2026) про продовження строку надання інформації та документів на вимогу державного уповноваженого Комітету від 02.04.2026 № 127-26.13/04-4033е про надання інформації, про результати розгляду якого державний уповноважений Комітету повідомив листом від 30.04.2026 № 127-26.13/04-5161е.
- (17) Відповідь на вимогу державного уповноваженого Комітету від 02.04.2026 № 127-26.13/04-4033е про надання інформації ТОВ «Дельта Медікел» надало листом від 11.05.2026 № 13-362 (вх. Комітету № 8-04/1077-кі від 13.05.2026) (далі – Відповідь

Товариства від 13.05.2026).

- (18) До товариства з обмеженою відповідальністю «АПТЕКА ГАЄВСЬКОГО» (далі – ТОВ «АПТЕКА ГАЄВСЬКОГО») (ідентифікаційний код юридичної особи (*інформація, доступ до якої обмежено*)) надіслано вимогу державного уповноваженого Комітету від 07.04.2026 № 127-26.13/04-4270е про надання інформації.
- (19) ТОВ «АПТЕКА ГАЄВСЬКОГО» подало до Комітету клопотання від 14.04.2026 б/н (вх. Комітету № 8-04/5676 від 14.04.2026) про продовження строку надання інформації та документів на вимогу державного уповноваженого Комітету від 07.04.2026 № 127-26.13/04-4270е про надання інформації, про результати розгляду якого державний уповноважений Комітету повідомив листом від 16.04.2026 № 127-26.13/04-4627е.
- (20) Відповідь на вимогу державного уповноваженого Комітету від 07.04.2026 № 127-26.13/04-4270е про надання інформації ТОВ «АПТЕКА ГАЄВСЬКОГО» надало листом від 23.04.2026 б/н (вх. Комітету № 8-04/6207 від 23.04.2026) (далі – Відповідь ТОВ «АПТЕКА ГАЄВСЬКОГО»).
- (21) До товариства з обмеженою відповідальністю «АПТЕКА АНЦ» (далі – ТОВ «АПТЕКА АНЦ») (ідентифікаційний код юридичної особи (*інформація, доступ до якої обмежено*)) надіслано вимогу державного уповноваженого Комітету від 07.04.2026 № 127-26.13/04-4269е про надання інформації.
- (22) ТОВ «АПТЕКА АНЦ» подало до Комітету клопотання від 23.04.2026 № 32 (вх. Комітету № 8-04/897-кі від 27.04.2026) про продовження строку надання інформації та документів на вимогу державного уповноваженого Комітету від 07.04.2026 № 127-26.13/04-4269е про надання інформації, про результати розгляду якого державний уповноважений Комітету повідомив листом від 28.04.2026 № 127-26.13/04-5057е.
- (23) Відповідь на вимогу державного уповноваженого Комітету від 07.04.2026 № 127-26.13/04-4269е про надання інформації ТОВ «АПТЕКА АНЦ» надало листом від 06.05.2026 № 44 (вх. Комітету № 8-04/7103 та № 8-04/1056-кі від 11.05.2026) (далі – Відповідь ТОВ «АПТЕКА АНЦ»).
- (24) До товариства з обмеженою відповідальністю «АВ ФАРМТРЕЙД» (далі – ТОВ «АВ ФАРМТРЕЙД») (ідентифікаційний код юридичної особи (*інформація, доступ до якої обмежено*)) надіслано вимогу державного уповноваженого Комітету від 07.04.2026 № 127-26.13/04-4268е про надання інформації, на яку ТОВ «АВ ФАРМТРЕЙД» надало інформацію листами від 28.04.2026 № 28/04/2026-01 (вх. Комітету № 8-04/6572 від 30.04.2026) та від 28.04.2026 № 28/04/2026-01 (вх. Комітету № 8-04/933-кі від 30.04.2026) (далі – Відповідь ТОВ «АВ ФАРМТРЕЙД»).
- (25) За результатами збирання та аналізу доказів у Справі складено подання з попередніми висновками від 03.07.2026 № 127-26.13/157-25/295-спр (далі – Подання з попередніми висновками).
- (26) Листом державного уповноваженого Комітету від 03.07.2026 № 127-26.13/04-7737е копію Подання з попередніми висновками надіслано Товариству, яке відповідно до рекомендованого повідомлення про вручення поштового відправлення № R068121838226 Товариство отримало 23.07.2026.
- (27) Листом від 27.07.2026 № 13-508 (вх. № 8-04/11065 від 27.07.2026) Товариство подало до Комітету пояснення на Подання з попередніми висновками. Листом від 07.08.2026 № 13-550 (вх. № 8-04/1859кі від 10.08.2026) Товариство подало до Комітету додаткові пояснення до пояснень на Подання з попередніми висновками, наданих листом Товариства від 27.07.2026 № 13-508 (вх. № 8-04/11065 від 27.07.2026).

4. ОБСТАВИНИ СПРАВИ

4.1. Обставини справи № 127-26.4/135-24

- (28) У Комітеті розглядалася справа № 127-26.4/135-24 про порушення ТОВ «Дельта Медікел» законодавства про захист від недобросовісної конкуренції.

- (29) За результатами розгляду справи № 127-26.4/135-24 Комітет прийняв рішення від 24.12.2024 № 530-р¹⁾ про порушення законодавства про захист від недобросовісної конкуренції та накладення штрафу (далі – Рішення № 530-р, Рішення), яким постановив: «1. Визнати, що Товариство вчинило порушення, передбачене статтею 15¹ Закону України «Про захист від недобросовісної конкуренції», у вигляді поширення інформації, що вводить в оману, шляхом повідомлення невизначеному колу споживачів на упаковках дієтичних добавок під позначеннями «Vazooka Іntenс», «Vazooka Плющ», «Vazooka Ісландський мох» (далі разом – Дієтичні добавки), у мережі Інтернет та на телебаченні таких неправдивих відомостей: «ВІД КАШЛЮ», «Протикашльовий ефект», «Відхаркувальна дія», «Сприяє полегшенню болю в горлі», «для полегшення симптомів кашлю та болю у горлі», «ВІД КАШЛЮ З ГУСТИМ МОКРОТИННЯМ», «Розріджує мокротиння», «Покращує відток мокротиння», «Полегшує дихання», «при запальних захворюваннях дихальних шляхів, що супроводжуються кашлем з утворенням густого в'язкого мокротиння та/або порушенням його відхаркування. Для покращення відтоку мокротиння та полегшення дихання», «ВІД КАШЛЮ СУХОГО, НАДСАДНОГО», «Пом'якшувальна дія», «Протизапальний ефект», «Зменшує першіння», «при сухому насадному кашлі, охриплості горла; при сухості слизових оболонок у приміщеннях із сухим повітрям або при обмеженому носовому диханні під час занять спортом; при сильних навантаженнях на голосові зв'язки» (далі разом – Неправдиві відомості), що може вплинути на наміри споживачів придбати ці дієтичні добавки.
2. Накласти на Товариство штраф у розмірі 8 500 000 (вісім мільйонів п'ятсот тисяч) гривень за порушення, зазначене в пункті 1 резолютивної частини Рішення.
3. Зобов'язати Товариство припинити порушення шляхом припинення поширення на упаковках Дієтичних добавок, у мережі Інтернет та на телебаченні Неправдивих відомостей».
- (30) Отже, предметом справи № 127-26.4/135-24 було вчинення Товариством порушення, передбаченого статтею 15¹⁾ Закону України «Про захист від недобросовісної конкуренції», у вигляді поширення Неправдивих відомостей щодо імпортованих Товариством Дієтичних добавок.
- (31) Лицьові сторони упаковок та баночок Дієтичних добавок, поширення інформації щодо яких Товариством згідно з Рішенням визнано порушенням законодавства про захист від недобросовісної конкуренції, мали, зокрема, таке оформлення (див. фотокопії 1–3):



Фотокопія 1

Фотокопія 2

Фотокопія 3

- (32) Лист державного уповноваженого Комітету від 21.01.2025 № 127-26.4/04-652е, яким Товариству направлена копія Рішення, вручено Товариству 27.01.2025, що підтверджується рекомендованим повідомленням про вручення поштового відправлення № 0505240682740.
- (33) Отже, Рішення вважається таким, що вручене Товариству 27.01.2025.

¹⁾<https://amcu.gov.ua/npas/pro-porushennia-zakonodavstva-pro-zakhyst-vid-nedobrosovisnoi-konkurentsii-ta-nakladennia-shtrafu-13>

- (34) Пунктом 3 резолютивної частини Рішення Товариство зобов'язано припинити порушення шляхом припинення поширення на упаковках Дієтичних добавок, у мережі «Інтернет» та на телебаченні Неправдивих відомостей.
- (35) Згідно з Рішенням Товариство зобов'язане повідомити Комітет про виконання зобов'язання, викладеного в пункті 3 резолютивної частини Рішення, протягом 5 днів із дня його виконання.
- (36) Відповідно до частини третьої статті 56 Закону України «Про захист економічної конкуренції» особа, на яку накладено штраф рішенням органу Комітету, сплачує його у двомісячний строк з дня одержання рішення про накладення штрафу. Встановлені в рішенні органу Комітету зобов'язання, передбачені статтею 48 цього Закону, підлягають виконанню у двомісячний строк з дня одержання рішення органу Комітету, якщо інше не передбачено законом або цим рішенням.
- (37) Строки, передбачені абзацом першим цієї частини, зупиняються на час розгляду судом справи про оскарження рішення органу Комітету у справі про порушення законодавства про захист економічної конкуренції, а також на час проведення перевірки чи перегляду рішення у справі про порушення законодавства про захист економічної конкуренції органом Комітету.
- (38) Відповідно до відомостей з Єдиного державного реєстру судових рішень Товариство не оскаржувало Рішення до Господарського суду міста Києва.
- (39) Тобто останнім днем строку виконання пункту 3 резолютивної частини Рішення є 27.03.2025.
- (40) Отже, Рішення є чинним та відповідно до статті 22 Закону України «Про Антимонопольний комітет України» обов'язковим до виконання.
- (41) Товариство листом від 31.03.2025 № 13-142 (вх. Комітету № 8-01/4866-кі від 01.04.2025) надало Комітету платіжні інструкції № 41341178 від 26.03.2025 про сплату штрафу на суму 7 285 000 грн, № 41340586 від 27.02.2025 про сплату штрафу на суму 1 214 286 грн, № 41340588 від 27.02.2025 про сплату штрафу на суму 714 грн (всього 8 500 000 грн), тобто штраф сплачено в повному обсязі у строки, передбачені частиною третьою статті 56 Закону України «Про захист економічної конкуренції».
- (42) Товариство листом від 31.03.2025 № 13-142 (вх. Комітету № 8-01/4866-кі від 01.04.2025) зазначило, що припинило поширювати Неправдиві відомості на упаковках Дієтичних добавок, у мережі «Інтернет» та на телебаченні. На підтвердження зазначеного Товариство надало скриншоти з вебсторінок вебсайтів за посиланнями <https://bazooka-med.com> та <https://medizine.ua/>, на яких відсутня інформація щодо Дієтичних добавок.

4.2. Обставини, які повідомило Товариство

- (43) З метою оцінки виконання Товариством зобов'язальної частини Рішення (пункт 3 резолютивної частини Рішення) до ТОВ «Дельта Медікел» листом Комітету надіслано вимогу державного уповноваженого Комітету від 23.06.2025 № 127-26.13/04-6832є про надання інформації, відповідь на яку Товариство надало Комітету листом від 01.08.2025 № 13-302 (вх. Комітету № 8-04/1412-кі від 04.08.2025).
- (44) Товариство повідомило Комітет, що з метою виконання пункту 3 резолютивної частини Рішення Товариство 27.01.2025 видало наказ № 28-1/25-0 про припинення поширення на упаковках Дієтичних добавок «Базука Інтенс», «Базука Плющ», «Базука Ісландський мох» у мережі «Інтернет» та на телебаченні відомостей, що містяться в пункті 1 резолютивної частини Рішення та які були визнані інформацією, що вводить в оману. Цей наказ доведений до відома відповідальних працівників Товариства та виконаний, а його копію надано в додатку до листа від 01.08.2025 № 13-302 (вх. Комітету № 8-04/1412-кі від 04.08.2025).

- (45) Останній імпорт Дієтичних добавок в упаковках, оформлення яких містило Неправдиві відомості, був здійснений в такі дати:
дієтичної добавки під позначенням «Vazooka Плющ» – *(інформація, доступ до якої обмежено)*;
дієтичної добавки під позначенням «Vazooka Ісландський мох» – *(інформація, доступ до якої обмежено)*;
дієтичної добавки під позначенням «Vazooka Іntenс» – *(інформація, доступ до якої обмежено)*.
- (46) Товариство повідомило, що після зазначених дат імпорт Дієтичних добавок в упаковках, оформлення яких містило Неправдиві відомості, не здійснювався та здійснюватися не буде. Товариство на підтвердження зазначеного надало копії митних декларацій *(інформація, доступ до якої обмежено)* до листа від 01.08.2025 № 13-302 (вх. Комітету № 8-04/1412-кі від 04.08.2025).
- (47) Останній продаж оптовим покупцям Дієтичних добавок в упаковках, оформлення яких містило Неправдиві відомості, Товариство здійснило:
дієтичної добавки під позначенням «Vazooka Плющ» – *(інформація, доступ до якої обмежено)*;
дієтичних добавок під позначеннями «Vazooka Ісландський мох» та «Vazooka Іntenс» – *(інформація, доступ до якої обмежено)*.
- (48) Товариство на підтвердження зазначеного надало копії видаткових накладних до листа від 01.08.2025 № 13-302 (вх. Комітету № 8-04/1412-кі від 04.08.2025), а саме:
видаткової накладної *(інформація, доступ до якої обмежено)* щодо реалізації дієтичної добавки під позначенням «Vazooka Плющ» *(інформація, доступ до якої обмежено)* (ідентифікаційний код юридичної особи *(інформація, доступ до якої обмежено)*) (адреса доставки: *(інформація, доступ до якої обмежено)*);
видаткової накладної *(інформація, доступ до якої обмежено)* щодо реалізації дієтичних добавок під позначеннями «Vazooka Ісландський мох» та «Vazooka Іntenс» *(інформація, доступ до якої обмежено)* (ідентифікаційний код юридичної особи *(інформація, доступ до якої обмежено)*) (адреса доставки: *(інформація, доступ до якої обмежено)*).
- (49) Товариство зазначило, що роздрібний продаж Дієтичних добавок в упаковках, оформлення яких містило Неправдиві відомості, Товариство здійснило кінцевим споживачам востаннє через *(інформація, доступ до якої обмежено)*:
дієтичної добавки під позначенням «Vazooka Плющ» – *(інформація, доступ до якої обмежено)* (підтверджується *(інформація, доступ до якої обмежено)*);
дієтичної добавки під позначенням «Vazooka Ісландський мох» – *(інформація, доступ до якої обмежено)* (підтверджується *(інформація, доступ до якої обмежено)*);
дієтичної добавки під позначенням «Vazooka Іntenс» – *(інформація, доступ до якої обмежено)* (підтверджується *(інформація, доступ до якої обмежено)*);
та через *(інформація, доступ до якої обмежено)*:
дієтичної добавки під позначенням «Vazooka Плющ» – *(інформація, доступ до якої обмежено)*;
дієтичної добавки під позначенням «Vazooka Ісландський мох» – *(інформація, доступ до якої обмежено)*;
дієтичної добавки під позначенням «Vazooka Іntenс» – *(інформація, доступ до якої обмежено)*.
- (50) Товариство листом від 01.08.2025 № 13-302 (вх. Комітету № 8-04/1412-кі від 04.08.2025) повідомило, що здійснило імпорт дієтичної добавки під позначенням «Vazooka Плющ» *((інформація, доступ до якої обмежено))*, дієтичної добавки під позначенням «Vazooka Ісландський мох» *((інформація, доступ до якої обмежено))* у змінених упаковках

(див. фотокопії 4, 5).

- (51) На підтвердження зазначеного Товариство до листа від 01.08.2025 № 13-302 (вх. Комітету № 8-04/1412-кі від 04.08.2025) додало копії митних декларацій (інформація, доступ до якої обмежено) (щодо імпорту дієтичної добавки під позначенням «Vazooka Плющ» у кількості (інформація, доступ до якої обмежено) упаковок), (інформація, доступ до якої обмежено) (щодо імпорту дієтичної добавки під позначенням «Vazooka Ісландський мох» у кількості (інформація, доступ до якої обмежено) упаковок).



Фотокопія 4

- (52) На змінній упаковці дієтичної добавки під позначенням «Vazooka Плющ» (див. фотокопію 4) поширюється, зокрема, така інформація:
1. «Підтримка під час кашлю» (далі – Властивість 1).
 2. «Біологічно активні сполуки сиропу листя Плюща (Hedera helix leaves) сприяють підтримці дихальних шляхів під час кашлю» (далі – Властивість 2).
 3. «Аскорбінова кислота (вітамін С) – сприяє нормальній роботі імунної системи».
- (53) У складі дієтичної добавки під позначенням «Vazooka Плющ» відповідно до інформації, зазначеної на її упаковці, містяться такі інгредієнти: сироп листя плюща (Hedera helix leaves) (на 10 ml (мл) – 7,86 ml (мл)), екстракт листя м'яти перцевої (Mentha piperita leaves) (на 10 ml (мл) – 0,1 ml (мл)), Аскорбінова кислота (вітамін С) (на 10 ml (мл) – 85 mg (мг)), ментол (на 10 ml (мл) – 0,33 mg (мг)).



Фотокопія 5

- (54) На змінній упаковці дієтичної добавки під позначенням «Vazooka Ісландський мох» (див. фотокопію 5) поширюється, зокрема, така інформація:

1. «Підтримка під час кашлю» (Властивість 1 тотожна властивості на зміненій упаковці дієтичної добавки під позначенням «Vazooka Плющ»).
 2. «Біологічно активні сполуки екстракту М'яти перцевої (Menta piperita leaves) та сиропу Ісландського моху (Cetraria islandica thallus) сприяють підтримці дихальних шляхів під час кашлю» (далі – Властивість 3).
 3. «Аскорбінова кислота (вітамін С) сприяє нормальній роботі імунної системи» (властивість тотожна властивості на зміненій упаковці дієтичної добавки під позначенням «Vazooka Плющ»).
- (55) У складі дієтичної добавки під позначенням «Vazooka Ісландський мох» відповідно до інформації, зазначеної на її упаковці, містяться такі інгредієнти: екстракт листя м'яти перцевої (Menta piperita leaves) (на 10 ml (мл) – 215 mg (мг)), сироп ісландського моху (Cetraria islandica thallus) (на 10 ml (мл) – 150 mg (мг)), Аскорбінова кислота (вітамін С) (на 10 ml (мл) – 85 mg (мг)), ментол (на 10 ml (мл) – 1 mg (мг)).
- (56) Товариство додало до Відповіді Товариства від 15.12.2025 копію митної декларації (інформація, доступ до якої обмежено) (щодо імпорту дієтичної добавки під позначенням «Vazooka Інтенс» у кількості (інформація, доступ до якої обмежено) упаковок) (див. фотокопію 6).



Фотокопія 6

- (57) На макеті зміненої упаковки дієтичної добавки під позначенням «Vazooka Інтенс» (див. фотокопію 6) поширюється, зокрема, така інформація:
1. «Підтримка під час кашлю» (Властивість 1 тотожна властивості на зміненій упаковці Дієтичної добавки «Vazooka Плющ» та Дієтичної добавки «Vazooka Ісландський мох»).
 2. «Біологічно активні сполуки екстракту Морської цибулі (Drimia maritima extract) та екстракту Кореня солодки (Glycyrrhiza glabra root extract) сприяють підтримці дихальних шляхів під час кашлю» (далі – Властивість 4).
- (58) У складі дієтичної добавки під позначенням «Vazooka Інтенс» відповідно до інформації, зазначеної на її упаковці, містяться такі інгредієнти: Екстракт морської цибулі (на 10 ml (мл) – 2,4 g (г)), Екстракт кореня солодки (на 10 ml (мл) – 282 mg (мг)), Екстракт перцю червоного (на 10 ml (мл) – 150 mg (мг)), Левоментол (на 10 ml (мл) – 24 mg (мг)), Олія анісова (на 10 ml (мл) – 12 mg (мг)), Олія м'яти перцевої (на 10 ml (мл) – 12 mg (мг)).
- (59) Продаж Дієтичних добавок в упаковках із поширеною на них інформацією про Властивості 1–4 (див. фотокопії 4–6) Товариство здійснило в такі дати, зокрема:
- дієтичної добавки під позначеннями «Vazooka Плющ» – (інформація, доступ до якої обмежено), на підтвердження чого надано копію видаткової накладної (інформація, доступ до якої обмежено);

дієтичної добавки під позначеннями «Vazooka Ісландський мох» – *(інформація, доступ до якої обмежено)*, на підтвердження чого надано копію видаткової накладної *(інформація, доступ до якої обмежено)*;

дієтичної добавки під позначенням «Vazooka Іntenс» – *(інформація, доступ до якої обмежено)*, на підтвердження чого надано копію видаткової накладної *(інформація, доступ до якої обмежено)*.

- (60) Крім того, зображення упаковок Дієтичних добавок із поширеною на них інформацією про Властивості 1–4 (див. фотокопії 4–6) міститься у власному інтернет-магазині Товариства за посиланням <https://medizine.ua/uk>. На підтвердження зазначеного Товариство додало до листа від 01.08.2025 № 13-302 (вх. Комітету № 8-04/1412-кі від 04.08.2025) фотокопії вебсторінок вебсайту інтернет-магазину Товариства за посиланням <https://medizine.ua/uk> з інформацією про пропозицію до продажу Дієтичних добавок в упаковках із поширеною на них інформацією про Властивості 1–4.
- (61) Товариство також зазначило, що здійснювало рекламування Дієтичних добавок в упаковці, яка містить інформацію про Властивості 1–4, у мережі «Інтернет», зокрема на вебсайтах^{2), 3), 4), 5)}.
- (62) Водночас Товариство зазначило, що рекламування Дієтичних добавок в упаковці, яка містить інформацію про Властивості 1–4, на телебаченні не здійснювало.
- (63) У Відповіді Товариства від 13.05.2026 зазначено, що обсяги реалізації Товариством Дієтичних добавок з інформацією про Властивості 1–4 оптовим покупцям (всього 288 суб'єктів господарювання) становили:
- дієтичної добавки під позначенням «Vazooka Плющ» з інформацією на упаковці про Властивості 1 та 2 у період з *(інформація, доступ до якої обмежено)* упаковок на загальну суму *(інформація, доступ до якої обмежено)* грн без ПДВ;
- дієтичної добавки під позначенням «Vazooka Ісландський мох» з інформацією на упаковці про Властивості 1 та 3 у період з *(інформація, доступ до якої обмежено)* упаковок на загальну суму *(інформація, доступ до якої обмежено)* грн без ПДВ;
- дієтичної добавки під позначенням «Vazooka Іntenс» з інформацією на упаковці про Властивості 1 та 4 у період з *(інформація, доступ до якої обмежено)* – *(інформація, доступ до якої обмежено)* упаковок на загальну суму *(інформація, доступ до якої обмежено)* грн без ПДВ.
- Всього за період з *(інформація, доступ до якої обмежено)* – *(інформація, доступ до якої обмежено)* **упаковок** на загальну **суму** *(інформація, доступ до якої обмежено)* **грн без ПДВ**. На підтвердження зазначеного Товариство надало Комітету копії договорів щодо реалізації Дієтичних добавок оптовим покупцям та копії видаткових накладних до таких договорів, зокрема видаткових накладних: *(інформація, доступ до якої обмежено)*, відповідно до яких було здійснено перший та останній продаж оптовим покупцям Дієтичних добавок в упаковках, що містили Властивості 1–4.
- (64) З власного торговельного сайту Товариства Medizine⁶⁾ Товариство в період з *(інформація, доступ до якої обмежено)* здійснило реалізацію Дієтичних добавок із Властивостями 1–4:
- дієтичної добавки під позначенням «Vazooka Іntenс» – *(інформація, доступ до якої обмежено)*;
- дієтичної добавки під позначенням «Vazooka Ісландський мох» – *(інформація, доступ до якої обмежено)*;
- дієтичної добавки під позначенням «Vazooka Плющ» – *(інформація, доступ до якої обмежено)*.

²⁾ <https://www.youtube.com/watch?v=LMRpVAnwDY>

³⁾ <https://www.youtube.com/watch?v=-xetg91cdIs>

⁴⁾ <https://www.youtube.com/watch?v=EP6mbiVIZxk>

⁵⁾ <https://www.youtube.com/watch?v=v4KieKtpHU8>

⁶⁾ <https://medizine.ua>

На підтвердження зазначеного до Відповіді Товариства від 13.05.2026 додано копії накладних (інформація, доступ до якої обмежено) щодо реалізації Товариством кінцевим споживачам Дієтичних добавок «Базука Ісландський мох» та «Базука Плющ» в упаковках, що містили Властивості 1–4, через власний торговельний сайт Товариства Medizine⁷⁾.

- (65) Через (інформація, доступ до якої обмежено), що розташована за адресою: (інформація, доступ до якої обмежено), Товариство здійснило реалізацію Дієтичних добавок із Властивостями 1–4:

дієтичної добавки під позначенням «Bazooka Інтенс» – (інформація, доступ до якої обмежено);

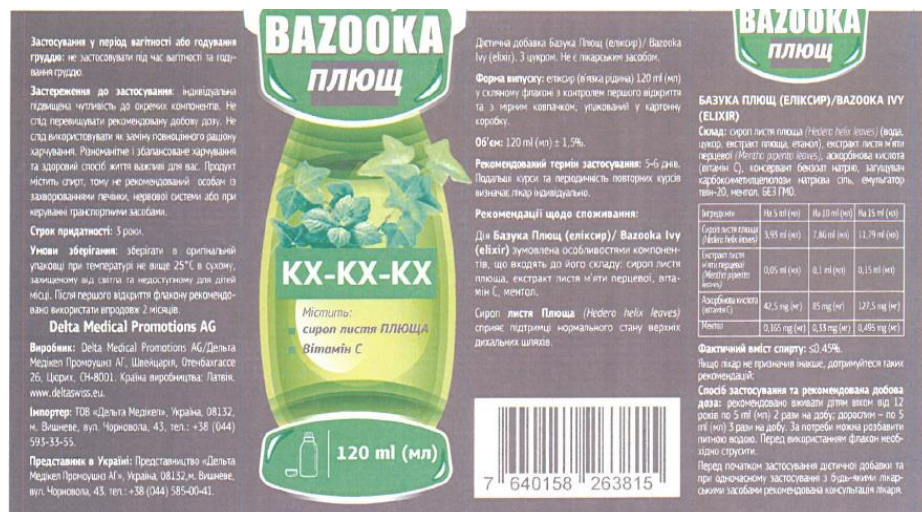
дієтичної добавки під позначенням «Bazooka Ісландський мох» – (інформація, доступ до якої обмежено);

дієтичної добавки під позначенням «Bazooka Плющ» – (інформація, доступ до якої обмежено).

На підтвердження зазначеного до Відповіді Товариства від 13.05.2026 додано копії чеків: (інформація, доступ до якої обмежено) щодо реалізації Дієтичних добавок «Bazooka Інтенс» та «Bazooka Ісландський мох» Товариством кінцевим споживачам (інформація, доступ до якої обмежено).

- (66) Відповідно до наказу Товариства від 01.11.2025 № 337-7/25-О (далі – Наказ Товариства від 01.11.2025), копію якого додано до Відповіді Товариства від 15.12.2025, Товариство розробило та затвердило нові макети упаковок та аркушів-вкладишів Дієтичних добавок, які не містять інформації про Властивості 1–4.

- (67) Копії макетів упаковок та аркушів-вкладишів Дієтичних добавок, змінених відповідно до Наказу Товариства від 01.11.2025, додано до Відповіді Товариства від 13.05.2026 (див. фотокопії 7–12).



Фотокопія 7



⁷⁾<https://medizine.ua>

11
Фотокопія 8

Дієтна добавка Базука Ісландський Мох (еліксир) Bazooka Iceland Moss (elixir). З цукром. Не є лікарським засобом.

Фактичний вміст спирту: ≤ 0,45%.

Застосування у період вагітності або годування груддю: не застосовувати під час вагітності та годування груддю.

Застереження до застосування: не рекомендується підвищувати кількість доз до окремих компонентів. Не слід перевищувати рекомендовану дозу. Не слід використовувати як заміну повноцінного раціону харчування. Ризиком є таке дисбаланс харчування та здоровий спосіб життя важливий для вас. Продукт містить спирт, тому не рекомендується особам із захворюваннями печінки, ниркової системи або при керуванні транспортними засобами.

Строк придатності: 3 роки.

Умови зберігання: зберігати в оригінальній упаковці при температурі не вище 25 °C у сухому, захищеному від світла та недоступному для дітей місці. Після першого відкриття флакон рекомендується використати впродовж 2 місяців.

Delta Medical Promotions AG
Виробник: Delta Medical Promotions AG/Дельта Медікал Промоушнс АГ, Швейцарія, Отенбахассе 26, Цюрих, CH-8001. Країна виробництва: Латвія. www.deltawiss.eu

Імпорт: ТОВ «Дельта Медікал», Україна, 08132, м. Вишневе, вул. Чорновола, 43, тел.: +38 (044) 593-33-55.

Представник в Україні: Представництво «Дельта Медікал Промоушнс АГ», Україна, 08132, м. Вишневе, вул. Чорновола, 43, тел.: +38 (044) 585-00-41.



BAZOOKA
ІСЛАНДСЬКИЙ
МОХ

КХ-КХ-КХ

Містить:
сіроп
ІСЛАНДСЬКОГО МОХУ
екстракт листя
М'ЯТИ ПЕРЦЕВОЇ

120 ml (мл)

Рекомендації щодо споживання:
Для Базука Ісландський Мох (еліксир) / Bazooka Iceland Moss (elixir) зумовлені особливостями компонентів, що входить до складу дієтичної добавки: сіроп ісландського моху, екстракти м'яти перцевої, вітаміни С, ментол.

Сіроп Ісландського Моху (Cetraria islandica thallus) сприяє підтримці нормального стану верхньої дихальних шляхів.

Якщо лікар не призначає, дотримуйтесь таких рекомендацій:

Спосіб застосування та рекомендована добова доза: рекомендовано вживати дітям ввісім від 7 років по 5 ml (мл) 2 рази на добу; дорослим – по 5 ml (мл) 3 рази на добу. Перед використанням флакон необхідно струсити.

Рекомендований термін застосування: 5-6 днів. Подальші курси та періодичність повторних курсів вивчає лікар індивідуально.

Перед початком застосування дієтичної добавки та при індивідуальному застосуванні з будничими лікарськими засобами рекомендується консультуватися з лікарем.

Інгредієнти	на 5 ml (мл)	на 10 ml (мл)	на 15 ml (мл)
Сіроп ісландського моху (Cetraria islandica thallus)	4,8 ml (мл)	9,74 ml (мл)	14,61 ml (мл)
Екстракт м'яти перцевої (Mentha piperita leaves)	0,11 ml (мл)	0,26 ml (мл)	0,39 ml (мл)

Інгредієнти	на 5 ml (мл)	на 10 ml (мл)	на 15 ml (мл)
Аскорбінова кислота (Вітаміни С)	42,5 mg (мг)	85 mg (мг)	127,5 mg (мг)
Ментол	0,5 mg (мг)	1 mg (мг)	1,5 mg (мг)

Форма випуску: еліксир (ліквіда рідина) 120 ml (мл) у скляному флаконі з контролем першого відкриття та з мірним ковпачком, упакований в картонну коробку.

Об'єм: 120 ml (мл) ± 1,5%.

Фотокопія 9

Склад: сіроп ісландського моху (*Cetraria islandica thallus*) (вода, цукор, екстракт ісландського моху, етанол) екстракт листя м'яти перцевої (*Mentha piperita leaves*), аскорбінова кислота (вітаміни С), загущувач карбоксиметилцелюлоза натрію, емульгатор тейн-20, ментол, БЗГ ІМО.

Дієтна добавка Базука Ісландський Мох (еліксир) Bazooka Island Moss (elixir). З цукром. Не є лікарським засобом.

Фактичний вміст спирту: ≤ 0,45%.

Форма випуску: еліксир (ліквіда рідина) 120 ml (мл) у скляному флаконі з контролем першого відкриття та з мірним ковпачком, упакований в картонну коробку.

Delta Medical Promotions AG
Виробник: Delta Medical Promotions AG/Дельта Медікал Промоушнс АГ, Швейцарія, Отенбахассе 26, Цюрих, CH-8001. Країна виробництва: Латвія. www.deltawiss.eu

Імпорт: ТОВ «Дельта Медікал», Україна, 08132, м. Вишневе, вул. Чорновола, 43, тел.: +38 (044) 593-33-55.

Представник в Україні: Представництво «Дельта Медікал Промоушнс АГ», Україна, 08132, м. Вишневе, вул. Чорновола, 43, тел.: +38 (044) 585-00-41.



Базука
BAZOOKA
ІСЛАНДСЬКИЙ
МОХ

КХ-КХ-КХ

120 ml (мл)

Delta Medical Promotions AG
Виробник: Delta Medical Promotions AG/Дельта Медікал Промоушнс АГ, Швейцарія, Отенбахассе 26, Цюрих, CH-8001. Країна виробництва: Латвія. www.deltawiss.eu

Імпорт: ТОВ «Дельта Медікал», Україна, 08132, м. Вишневе, вул. Чорновола, 43, тел.: +38 (044) 593-33-55.

Представник в Україні: Представництво «Дельта Медікал Промоушнс АГ», Україна, 08132, м. Вишневе, вул. Чорновола, 43, тел.: +38 (044) 585-00-41.

LOT/Партія: MFD/Дата виробництва: BSE/Куди стоїти до кінця:

Фотокопія 10

Застосування у період вагітності або годування груддю: не застосовувати під час вагітності та годування груддю.

Дієтна добавка Базука Інтенс (еліксир) Bazooka Intense (elixir). З цукром. Не є лікарським засобом.

Форма випуску: еліксир (ліквіда рідина) 120 ml (мл) у скляному флаконі з контролем першого відкриття та з мірним ковпачком, упакований в картонну коробку.

Об'єм: 120 ml (мл) ± 1,5%.

Застереження до застосування: не рекомендується підвищувати кількість доз до окремих компонентів. Не слід перевищувати рекомендовану дозу. Не слід використовувати як заміну повноцінного раціону харчування. Ризиком є таке дисбаланс харчування та здоровий спосіб життя важливий для вас. Продукт містить спирт, тому не рекомендується особам із захворюваннями печінки, ниркової системи або при керуванні транспортними засобами.

Строк придатності: 30 місяців.

Умови зберігання: зберігати в оригінальній упаковці при температурі не вище 25 °C у сухому, захищеному від світла та недоступному для дітей місці. Після першого відкриття флакон рекомендується використати впродовж 2 місяців.

Delta Medical Promotions AG
Виробник: Delta Medical Promotions AG/Дельта Медікал Промоушнс АГ, Швейцарія, Отенбахассе 26, Цюрих, CH-8001. Країна виробництва: Латвія. www.deltawiss.eu

Імпорт: ТОВ «Дельта Медікал», Україна, 08132, м. Вишневе, вул. Чорновола, 43, тел.: +38 (044) 593-33-55.

Представник в Україні: Представництво «Дельта Медікал Промоушнс АГ», Україна, 08132, м. Вишневе, вул. Чорновола, 43, тел.: +38 (044) 585-00-41.



BAZOOKA
ІНТЕНС

КХ-КХ-КХ

Містить:
екстракт морської цибулі
екстракт кореня солодки

120 ml (мл)

Рекомендації щодо споживання:
Для Базука Інтенс (еліксир) Bazooka Intense (elixir) зумовлені особливостями компонентів, що входить до його складу: Екстракт морської цибулі (*Drimys maritima extract*), Екстракт кореня солодки І-5 (*Glycyrrhiza glabra root extract*), екстракт перцю чорного (*Cap-sicum annuum fruit extract*), Лавоніол, Олія анісової (*Pimpinella anisum seed oil*), Олія м'яти перцевої (*Mentha piperita leaf oil*).

Екстракт Кореня солодки (*Glycyrrhiza glabra root extract*) сприяє підтримці нормального стану верхньої дихальних шляхів.

Якщо лікар не призначає інакше, дотримуйтесь таких рекомендацій:

Спосіб застосування та рекомендована добова доза: рекомендовано вживати дітям ввісім років 7 років – по 5 ml (мл) 2 рази на добу; дорослим – по 5 ml (мл) 3 рази на добу. За необхідністю можна розбавити ліквідою водою.

Перед використанням флакон необхідно струсити.

Перед початком застосування дієтичної добавки та при індивідуальному застосуванні з будничими лікарськими засобами рекомендується консультуватися з лікарем.

Рекомендований термін застосування: 5-6 днів. Подальші курси та періодичність повторних курсів вивчає лікар індивідуально.

Інгредієнти	на 5 ml (мл)	на 10 ml (мл)	на 15 ml (мл)
Екстракт морської цибулі 1:10 (<i>Drimys maritima extract</i>)	1,2 g (г)	2,4 g (г)	3,6 g (г)
Екстракт кореня солодки І-5 (<i>Glycyrrhiza glabra root extract</i>)	141 mg (мг)	282 mg (мг)	423 mg (мг)
Екстракт перцю чорного (<i>Cap-sicum annuum fruit extract</i>)	75 mg (мг)	150 mg (мг)	225 mg (мг)
Лавоніол	11 mg (мг)	24 mg (мг)	36 mg (мг)
Олія анісової (<i>Pimpinella anisum seed oil</i>)	6 mg (мг)	12 mg (мг)	18 mg (мг)
Олія м'яти перцевої (<i>Mentha piperita leaf oil</i>)	6 mg (мг)	12 mg (мг)	18 mg (мг)

Фактичний вміст спирту: ≤ 1,19%.

Фотокопія 11

Спосіб застосування та рекомендована добова доза: рекомендовано вживати дітям ввісім років 7 років – по 5 ml (мл) 2 рази на добу; дорослим – по 5 ml (мл) 3 рази на добу. За необхідністю можна розбавити ліквідою водою. Перед використанням флакон необхідно струсити.

Умови зберігання: зберігати в оригінальній упаковці при температурі не вище 25 °C в недоступному для дітей та захищеному від світла місці. Після першого відкриття флакон рекомендується використати впродовж 2 місяців.

Дієтична добавка Базука Інтенс (еліксир) Bazooka Intense (elixir). З цукром. Не є лікарським засобом.

Фактичний вміст спирту: ≤ 1,19%.

Delta Medical Promotions AG
Виробник: Delta Medical Promotions AG/Дельта Медікал Промоушнс АГ, Швейцарія, Отенбахассе 26, Цюрих, CH-8001. Країна виробництва: Латвія. www.deltawiss.eu

Імпорт: ТОВ «Дельта Медікал», Україна, 08132, м. Вишневе, вул. Чорновола, 43, тел.: +38 (044) 593-33-55.

Представник в Україні: Представництво «Дельта Медікал Промоушнс АГ», Україна, 08132, м. Вишневе, вул. Чорновола, 43, тел.: +38 (044) 585-00-41.



Базука
BAZOOKA
ІНТЕНС

КХ-КХ-КХ

120 ml (мл)

Delta Medical Promotions AG
Виробник: Delta Medical Promotions AG/Дельта Медікал Промоушнс АГ, Швейцарія, Отенбахассе 26, Цюрих, CH-8001. Країна виробництва: Латвія. www.deltawiss.eu

Імпорт: ТОВ «Дельта Медікал», Україна, 08132, м. Вишневе, вул. Чорновола, 43, тел.: +38 (044) 593-33-55.

Представник в Україні: Представництво «Дельта Медікал Промоушнс АГ», Україна, 08132, м. Вишневе, вул. Чорновола, 43, тел.: +38 (044) 585-00-41.

LOT/Партія: 2607302 MFD/Дата виробництва: 02.2026. BSE/Куди стоїти до кінця: 07.2028.

- (68) На упаковках та аркушах-вкладишах Дієтичних добавок, змінених відповідно до Наказу Товариства від 01.11.2025 (додано до Відповіді Товариства від 13.05.2026), не поширюється інформація, подібна Властивостям 1–4.
- (69) Залишки Дієтичних добавок з інформацією про Властивості 1–4, що на 06.01.2026 були на складі Товариства, протягом періоду з 06.01.2026 по 14.01.2026 були приведені у відповідність із новим маркуванням, затвердженим відповідно до Наказу Товариства від 01.11.2025, шляхом наклеювання на баночки та картонні упаковки Дієтичних добавок стикерів, що не містять інформації про Властивості 1–4 або подібної до цих властивостей інформації. Аркуші-вкладиші (інструкції), які знаходились у вторинній упаковці Дієтичних добавок з інформацією про Властивості 1–4, були вилучені з кожної упаковки Дієтичних добавок, оскільки містили інформацію про Властивості 1–4, а наявність аркушів-вкладишів (інструкцій) не є обов'язковою, оскільки вторинні та первинні упаковки Дієтичних добавок містять всю необхідну інформацію, передбачену Законом України «Про інформацію для споживачів щодо харчових продуктів».
- (70) Товариство здійснило розміщення оновлених стикерів (що не містять інформації про Властивості 1–4 або подібної до цих властивостей інформації) на упаковках та баночках Дієтичних добавок із Властивостями 1–4, а саме:
- дієтичної добавки під позначенням «Vazooka Плющ» – у кількості *(інформація, доступ до якої обмежено)* упаковок;
 - дієтичної добавки під позначенням «Vazooka Ісландський мох» – у кількості *(інформація, доступ до якої обмежено)* упаковок;
 - дієтичної добавки під позначенням «Vazooka Іntenс» – у кількості *(інформація, доступ до якої обмежено)* упаковок,
- що реалізуються Товариством з *(інформація, доступ до якої обмежено)* (дату надання відповіді на вимогу державного уповноваженого Комітету від 02.04.2026 № 127-26.13/04-4033є). На підтвердження зазначеного в додатках до Відповіді Товариства від 13.05.2026 додано: макети стикерів, що наносилися на баночки та вторинні (картонні) упаковки Дієтичних добавок; фотокопії баночок та вторинних (картонних) упаковок Дієтичних добавок після наклеювання стикерів та виймання аркушів-вкладишів на складі Товариства; акти комплектації номенклатури *(інформація, доступ до якої обмежено)* Дієтичних добавок на складі Товариства.
- (71) Крім того, розміщення оновлених стикерів (що не містять інформації про Властивості 1–4 або подібної до цих властивостей інформації) на упаковках та баночках Дієтичних добавок із Властивостями 1–4 Товариство також здійснило в період з *(інформація, доступ до якої обмежено)* на *(інформація, доступ до якої обмежено)*, де зберігалися Дієтичні добавки до їх розмитнення на території України *(інформація, доступ до якої обмежено)* а саме:
- дієтичної добавки під позначенням «Vazooka Плющ» – у кількості *(інформація, доступ до якої обмежено)* упаковок;
 - дієтичної добавки під позначенням «Vazooka Ісландський мох» – у кількості *(інформація, доступ до якої обмежено)* упаковок.
- (72) Товариство додало на підтвердження зазначеного до Відповіді Товариства від 13.05.2026 документальне підтвердження розміщення оновлених стикерів (що не містять інформації про Властивості 1–4 або подібної до цих властивостей інформації) на упаковках та баночках Дієтичних добавок із Властивостями 1–4, а саме:
- копії документів на придбання *(інформація, доступ до якої обмежено)* стикерів для розміщення оновлених стикерів на *(інформація, доступ до якої обмежено)*;
 - фотокопії баночок та вторинних (картонних) упаковок Дієтичних добавок після розміщення оновлених стикерів (що не містять інформації про Властивості 1–4 або подібної до цих властивостей інформації) на митному складі;

копії актів комплектації номенклатури *(інформація, доступ до якої обмежено)* Дієтичних добавок на митному складі.

- (73) Товариство зазначило, що перший імпорт Дієтичної добавки «Базука Іntenс» в оформленні упаковки (див. фотокопії 11, 12), зміненої відповідно до Наказу Товариства від 01.11.2025, здійснено *(інформація, доступ до якої обмежено)* на підставі митної декларації *(інформація, доступ до якої обмежено)* у кількості *(інформація, доступ до якої обмежено)* упаковок. За повідомленою Товариством інформацією, цей товар на *(інформація, доступ до якої обмежено)* знаходився на складі Товариства та його реалізація станом на *(інформація, доступ до якої обмежено)* не здійснювалась. Імпорт дієтичних добавок під позначеннями «Vazooka Ісландський мох» та «Vazooka Плющ» на *(інформація, доступ до якої обмежено)*.
- (74) Товариство додало до Відповіді Товариства від 13.05.2026 документальне підтвердження першої та останньої операції з реалізації щодо трьох суб'єктів господарювання (у різних регіонах) – покупців Дієтичних добавок в упаковці без зазначених Властивостей 1–4, а саме копії накладних, зокрема: *(інформація, доступ до якої обмежено)*.
- 4.3. Обставини, які повідомили ТОВ «АПТЕКА ГАСВСЬКОГО», ТОВ «АПТЕКА АНЦ», ТОВ «АВ ФАРМТРЕЙД»**
- (75) У Відповіді ТОВ «АПТЕКА ГАСВСЬКОГО» зазначено, що ТОВ «Дельта Медікел» здійснювало реалізацію ТОВ «АПТЕКА ГАСВСЬКОГО» Дієтичних добавок в оформленні упаковок із Властивостями 1–4, зображення яких додавалося до вимоги державного уповноваженого Комітету від 07.04.2026 № 127-26.13/04-4270е про надання інформації в період:
- Дієтичної добавки «Vazooka Іntenс» з 28.08.2025 – 24.12.2025 в кількості 214 упаковок на загальну суму 51 274 грн без ПДВ;
 - Дієтичної добавки «Vazooka Ісландський мох» з 27.06.2025 – 22.12.2025 в кількості 213 упаковок на загальну суму 46 585,05 грн без ПДВ;
 - Дієтичної добавки «Vazooka Плющ» з 14.04.2025 – 23.12.2025 в кількості 230 упаковок на загальну суму 49 802,85 грн без ПДВ.
- Всього Дієтичних добавок: на загальну суму 147 662,30 грн без ПДВ.
- (76) ТОВ «Дельта Медікел» припинило реалізацію ТОВ «АПТЕКА ГАСВСЬКОГО» Дієтичних добавок в оформленні упаковок із Властивостями 1–4:
- Дієтичної добавки «Vazooka Іntenс» – з 24.12.2025;
 - Дієтичної добавки «Vazooka Ісландський мох» – з 22.12.2025;
 - Дієтичної добавки «Vazooka Плющ» – з 23.12.2025.
- (77) У Відповіді ТОВ «АПТЕКА АНЦ» зазначено, що в законодавстві України відсутній обов'язок для ТОВ «АПТЕКА АНЦ» стежити за змінами у зовнішньому вигляді упаковок Дієтичних добавок, у зв'язку із чим ТОВ «АПТЕКА АНЦ» не відстежує таку інформацію. Враховуючи наведене, ТОВ «АПТЕКА АНЦ» не може стверджувати, що ТОВ «Дельта Медікел» здійснювало реалізацію ТОВ «АПТЕКА АНЦ» Дієтичних добавок саме в оформленні упаковок із Властивостями 1–4, зображення яких додано до вимоги державного уповноваженого Комітету від 07.04.2026 № 127-26.13/04-4268е про надання інформації.
- (78) У Відповіді ТОВ «АВ ФАРМТРЕЙД» зазначено, що ТОВ «Дельта Медікел» здійснювало реалізацію ТОВ «АВ ФАРМТРЕЙД» Дієтичних добавок в оформленні упаковок із Властивостями 1–4, зображення яких додавалося до вимоги державного уповноваженого Комітету від 07.04.2026 № 127-26.13/04-4268е про надання інформації, в період:
- Дієтичної добавки «Vazooka Іntenс» з *(інформація, доступ до якої обмежено)* в кількості *(інформація, доступ до якої обмежено)* упаковок на загальну суму *(інформація, доступ до якої обмежено)* грн без ПДВ;
 - Дієтичної добавки «Vazooka Ісландський мох» з *(інформація, доступ до якої*

обмежено) в кількості (інформація, доступ до якої обмежено) упаковок на загальну суму (інформація, доступ до якої обмежено) грн без ПДВ;

Дієтичної добавки «Vazooka Плющ» з (інформація, доступ до якої обмежено) в кількості (інформація, доступ до якої обмежено) упаковок на загальну суму (інформація, доступ до якої обмежено) грн без ПДВ.

Всього Дієтичних добавок: на загальну суму *(інформація, доступ до якої обмежено)* грн без ПДВ.

- (79) ТОВ «Дельта Медікел» припинило реалізацію ТОВ «АВ ФАРМТРЕЙД» Дієтичних добавок в оформленні упаковок із Властивостями 1–4:

Дієтичної добавки «Vazooka Інтенс» – з (інформація, доступ до якої обмежено);

Дієтичної добавки «Vazooka Ісландський мох» – з (інформація, доступ до якої обмежено);

Дієтичної добавки «Vazooka Плющ» – з (інформація, доступ до якої обмежено).

4.4. Обставини, які повідомило МОЗ

- (80) МОЗ надіслано вимогу державного уповноваженого Комітету від 11.08.2025 № 127-26.13/04-8538е про надання інформації, відповідь на яку МОЗ надало листом від 01.09.2025 № 26-04/27484/2-25 (вх. Комітету № 6-04/12677 від 01.09.2025), яким повідомило, зокрема, таке.
- (81) Наказом МОЗ від 08.06.2015 № 327 затверджено Уніфікований клінічний протокол первинної медичної допомоги «Кашель у дорослих» (далі – Уніфікований клінічний протокол) та Уніфікований клінічний протокол первинної медичної допомоги «Кашель у дітей віком від шести років».
- (82) Згідно з пунктом 1.8 розділу I Уніфікованого клінічного протоколу кашель – це симптом, що може бути присутнім при багатьох нозологіях.
- (83) Уніфікований клінічний протокол розроблений на основі адаптованої клінічної настанови, заснованої на доказах – «Кашель», у якій наведена найкраща практика надання медичної допомоги пацієнтам із кашлем. В Уніфікованому клінічному протоколі зосереджено увагу на основних етапах надання медичної допомоги дорослим (віком від 18-ти років) з кашлем.
- (84) Пунктом 4 розділу I Порядку проведення доклінічного вивчення лікарських засобів та експертизи матеріалів доклінічного вивчення лікарських засобів, затвердженого наказом МОЗ від 14.12.2009 № 944, зареєстрованого в Міністерстві юстиції України 19.01.2010 за № 53/17348 (далі – Порядок), врегульовано термін «фармакодинаміка – розділ фармакології, що вивчає фармакологічну та терапевтичну дію лікарських засобів, сукупність ефектів, що спричинені лікарськими засобами, механізми їх дії, розвиток дії ліків у часі».
- (85) Пунктом 1 розділу II Порядку врегульовано, що одним із напрямів доклінічного вивчення лікарських засобів є встановлення фармакологічної ефективності лікарського засобу (первинна та вторинна фармакодинаміка та фармакологія безпечності).
- (86) Так, для встановлення наявності / відсутності фармакологічної та/або імунологічної та/або метаболічної дії дієтичної добавки потрібно провести доклінічне дослідження.
- (87) Також у МОЗ відсутні будь-які підстави стверджувати або робити висновки про вплив Дієтичних добавок на перебіг кашлю.
- (88) На наданих ТОВ «Дельта Медікел» макетах упаковок Дієтичних добавок (див. фотокопії 4–6) зазначено: «Дієтична добавка. Не є лікарським засобом» та відсутня інформація щодо лікувальних властивостей дієтичних добавок.
- (89) Властивості 1–4, наведені на макетах упаковок Дієтичних добавок (див. фотокопії 4–6) («Підтримка під час кашлю», «Біологічно активні сполуки сиропу листя Плюща (*Hedera*

helix leaves) сприяють підтримці дихальних шляхів під час кашлю», «Біологічно активні сполуки екстракту М'яти перцевої (*Menta piperita leaves*) та сиропу Ісландського моху (*Cetraria islandica thallus*) сприяють підтримці дихальних шляхів під час кашлю», «Біологічно активні сполуки екстракту Морської цибулі (*Drimia maritima extract*) та екстракту Кореня солодки (*Glycyrrhiza glabra root extract*) сприяють підтримці дихальних шляхів під час кашлю», не містять висловів щодо можливої лікувальної дії, втамування болю та/або є такими, що пов'язані з лікуванням чи полегшенням умов перебігу захворювань.

- (90) Разом із тим ці твердження суб'єктивно можуть викликати асоціації, що вживання відповідної дієтичної добавки сприятиме полегшенню умов перебігу захворювань, зокрема такого симптому, як кашель.
- (91) Водночас зазначені твердження близькі за змістом до тверджень про користь для здоров'я та суб'єктивно можуть вказувати на те, що існує зв'язок між Дієтичними добавками та станом здоров'я.
- (92) Відповідно до пункту 1 розділу II Вимог до тверджень про поживну цінність харчових продуктів та тверджень про користь для здоров'я харчових продуктів, затверджених наказом МОЗ від 15.05.2020 № 1145, зареєстрованим у Міністерстві юстиції України 04.08.2020 за № 745/35028 (далі – Вимоги до тверджень), 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 до тверджень, містяться, відповідно, у додатку 1, додатках 2 і 3 до цих Вимог до тверджень, а також відповідають умовам застосування та використання, що зазначені у цих додатках.
- (93) У додатках 1, 2 та 3 до Вимог до тверджень наведені у вимозі державного уповноваженого Комітету від 11.08.2025 № 127-26.13/04-8538е про надання інформації Властивості 1–4 відсутні.
- (94) Також МОЗ повідомило, що наказом МОЗ від 19.12.2013 № 1114, зареєстрованим у Міністерстві юстиції України 27.12.2013 за № 2231/24763, затверджено Гігієнічні вимоги до дієтичних добавок (далі – Гігієнічні вимоги).
- (95) Пунктом 3.3 розділу III 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 посилення на таку інформацію; вислови, які спричиняють чи сприяють виникненню відчуття негативного психологічного стану.
- (96) Щодо тверджень, які можуть належати Дієтичним добавкам, вказаним у Властивостях 1–4, МОЗ зазначило, що немає повноважень та підстав щодо визначення належності тверджень, застосованих виробником, до відповідних дієтичних добавок, а також визначення дотримання умов використання тверджень про користь для здоров'я.
- (97) Разом із тим властивість «Аскорбінова кислота (вітамін С) – сприяє нормальній роботі імунної системи» міститься в додатку 2 до Вимог до тверджень та може бути використана виключно для харчового продукту, який є щонайменше джерелом вітаміну С, як зазначено в умовах застосування твердження про поживну цінність (додаток 1 до Вимог до тверджень).

4.5. Обставини, які повідомив Державний експертний центр МОЗ України

- (98) Згідно з відомостями Державного реєстру лікарських засобів (<http://www.drlz.com.ua>) на 06.12.2025 в Україні не зареєстровано лікарських засобів із комбінацією діючих речовин, які містяться в дієтичних добавках «Bazooka Іntenс», «Bazooka Плющ», «Bazooka

Ісландський мох», зазначених у вимозі державного уповноваженого Комітету від 02.12.2025 № 127-26.13/03-12846е про надання інформації.

- (99) До компетенції Державного експертного центру МОЗ України не належить питання проведення порівняння лікувальних властивостей лікарських засобів, у яких різний склад діючих речовин.
- (100) Згідно із частиною четвертою статті 4 Закону України «Про інформацію для споживачів щодо харчових продуктів» інформація про харчові продукти не повинна приписувати будь-яким харчовим продуктам, крім природних мінеральних вод та харчових продуктів для спеціальних медичних цілей, властивостей, що сприяють запобіганню чи лікуванню захворювань, або посилалися на такі властивості.
- (101) Пунктом 3.3 розділу III Гігієнічних вимог до дієтичних добавок передбачено, що етикетування і реклама дієтичних добавок не повинні містити вислови щодо можливої лікувальної дії, втамування болю; листи подяки, визнання, поради, якщо вони пов'язані з лікуванням чи полегшенням умов перебігу захворювань, а також посилання на таку інформацію; вислови, які спричиняють чи сприяють виникненню відчуття негативного психологічного стану.
- (102) Під час маркування та рекламування дієтичних добавок слід керуватися Вимогами до тверджень.
- (103) У Державного експертного центру МОЗ України відсутні матеріали реєстраційних досьє на лікарські засоби з комбінацією діючих речовин, які містяться в дієтичних добавках «Bazooka Іntenс», «Bazooka Плющ» та «Bazooka Ісландський мох», зазначених у Вимозі, відповідно до яких обґрунтовується лікувальна дія.
- (104) Державний експертний центр МОЗ України повідомив, що статтею 2 Закону України «Про лікарські засоби» передбачено, що лікарський засіб – будь-яка речовина або комбінація речовин (одного або декількох АФІ та допоміжних речовин), що має властивості та призначена для лікування або профілактики захворювань у людей, чи будь-яка речовина або комбінація речовин (одного або декількох АФІ та допоміжних речовин), яка може бути призначена для запобігання вагітності, відновлення, корекції чи зміни фізіологічних функцій у людини шляхом здійснення фармакологічної, імунологічної або метаболічної дії або для встановлення медичного діагнозу.
- (105) Відповідно до статті 9 Закону України «Про лікарські засоби» лікарські засоби допускаються до застосування в Україні після їх державної реєстрації, крім випадків, передбачених цим Законом.
- (106) Державна реєстрація лікарських засобів проводиться на підставі заяви, поданої до центрального органу виконавчої влади, що реалізує державну політику у сфері охорони здоров'я.
- (107) Пунктом 3 Порядку державної реєстрації (перереєстрації) лікарських засобів, затвердженого постановою Кабінету Міністрів України від 26 травня 2005 року № 376 (в редакції постанови Кабінету Міністрів України від 26 квітня 2024 року № 529), передбачено, що державна реєстрація лікарського засобу здійснюється МОЗ на підставі заяви та результатів експертизи реєстраційних матеріалів на такий засіб, проведеної Державним експертним центром МОЗ у визначеному МОЗ порядку.
- (108) Порядок проведення експертизи реєстраційних матеріалів на лікарські засоби, що подаються на державну реєстрацію (перереєстрацію), а також експертизи матеріалів про внесення змін до реєстраційних матеріалів протягом дії реєстраційного посвідчення затверджений наказом МОЗ від 26 серпня 2005 року № 426, зареєстрованим у Міністерстві юстиції України 19 вересня 2005 року за № 1069/11349 (у редакції наказу МОЗ від 23 липня 2015 року № 460) (далі – Порядок № 426).

- (109) З огляду на викладене Державний експертний центр МОЗ України в межах компетенції за результатами проведеної відповідно до Порядку № 426 експертизи матеріалів реєстраційного досьє видає висновок щодо ефективності, безпеки та якості лікарського засобу. Виходячи з того, що лікарський засіб – це будь-яка речовина або комбінація речовин (одного або декількох АФІ та допоміжних речовин), що має властивості та призначена для лікування або профілактики захворювань у людей, то в контексті ефективності, безпеки та якості лікарського засобу підтверджується або спростовується, зокрема, лікувальна властивість лікарського засобу для лікування або профілактики захворювань у людей.

5. ВИСНОВКИ У СПРАВІ ТА КВАЛІФІКАЦІЯ ДІЙ ВІДПОВІДАЧА

5.1. Оцінка виконання Товариством пункту 3 резолютивної частини Рішення

- (110) Товариство отримало Рішення 27.01.2025, отже, останнім днем строку його виконання є 27.03.2025.
- (111) Останній продаж оптовим покупцям Дієтичних добавок в упаковках, оформлення яких містило Неправдиві відомості, Товариство здійснило:
дієтичної добавки під позначенням «Bazooka Плющ» – 20.02.2025;
дієтичних добавок під позначенням «Bazooka Ісландський мох» та «Bazooka Іntenс» – 21.03.2025.
- (112) На підтвердження зазначеного Товариство надало копії видаткових накладних до листа від 01.08.2025 № 13-302 (вх. Комітету № 8-04/1412-кі від 04.08.2025), а саме:
1. Видаткової накладної (*інформація, доступ до якої обмежено*) щодо реалізації дієтичної добавки під позначенням «Bazooka Плющ» (*інформація, доступ до якої обмежено*).
 2. Видаткової накладної (*інформація, доступ до якої обмежено*) щодо реалізації дієтичної добавки під позначеннями «Bazooka Ісландський мох» та «Bazooka Іntenс» (*інформація, доступ до якої обмежено*).
- (113) Припинення поширення Товариством Неправдивих відомостей на телебаченні, поширення яких визнано порушенням законодавства про захист від недобросовісної конкуренції, згідно з Рішенням підтверджується обставинами, встановленими в межах Справи, про що зазначено в додатку до Рішення.
- (114) Товариство здійснило імпорту Дієтичної добавки «Bazooka Плющ» (*інформація, доступ до якої обмежено*) та Дієтичної добавки «Bazooka Ісландський мох» (*інформація, доступ до якої обмежено*) в упаковках із поширеною на них інформацією про Властивості 1–4 (копії митних декларацій від (*інформація, доступ до якої обмежено*) (щодо імпорту Дієтичної добавки «Bazooka Плющ» у кількості (*інформація, доступ до якої обмежено*) упаковок), від (*інформація, доступ до якої обмежено*) (щодо імпорту Дієтичної добавки «Bazooka Ісландський мох» у кількості (*інформація, доступ до якої обмежено*) упаковок), від (*інформація, доступ до якої обмежено*) (щодо імпорту дієтичної добавки під позначенням «Bazooka Іntenс» у кількості (*інформація, доступ до якої обмежено*) упаковок)).
- (115) Продаж Дієтичних добавок в упаковках із поширеною на них інформацією про Властивості 1–4 (див. фотокопії 4–6) Товариство здійснило, зокрема, в такі дати:
дієтичної добавки під позначенням «Bazooka Плющ» – (*інформація, доступ до якої обмежено*), на підтвердження чого надано копію видаткової накладної (*інформація, доступ до якої обмежено*);
дієтичної добавки під позначенням «Bazooka Ісландський мох» – (*інформація, доступ до якої обмежено*), на підтвердження чого надано копію видаткової накладної (*інформація, доступ до якої обмежено*);

дієтичної добавки під позначенням «Вазоока Інтенс» – (інформація, доступ до якої обмежено), на підтвердження чого надано копію видаткової накладної (інформація, доступ до якої обмежено).

- (116) Зображення упаковок Дієтичних добавок із поширеною на них інформацією про Властивості 1–4 (див. фотокопії 4–6) містилося у власному інтернет-магазині Товариства за посиланням <https://medizine.ua/uk>, що підтверджується наданими Товариством фотокопіями вебсторінок вебсайту інтернет-магазину Товариства за посиланням <https://medizine.ua/uk> з інформацією про пропозицію до продажу Дієтичних добавок в упаковках із поширеною на них інформацією про Властивості 1–4.
- (117) Наявність інформації про Властивості 1–4 (див. фотокопії 4–6) на упаковках Дієтичних добавок та факт пропонування Дієтичних добавок до продажу у власному інтернет-магазині Товариства за посиланням <https://medizine.ua/uk> в таких упаковках підтверджується актом фіксації № 03/10/25 від 03.10.2025, який склали працівники Комітету.
- (118) 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, 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.
- (119) Відповідно до пункту 55 частини першої статті 1 Закону України «Про основні принципи та вимоги до безпечності та якості харчових продуктів» оператор ринку харчових продуктів – суб'єкт господарювання, який провадить діяльність з метою або без мети отримання прибутку та в управлінні якого перебувають потужності, на яких здійснюється первинне виробництво, виробництво, реалізація та/або обіг харчових продуктів та/або інших об'єктів санітарних заходів, і який відповідає за виконання вимог цього Закону та законодавства про безпечність та окремі показники якості харчових продуктів.
- (120) Відповідно до пункту 16 частини першої статті 1 Закону України «Про інформацію для споживачів щодо харчових продуктів» оператор ринку харчових продуктів, відповідальний за інформацію про харчовий продукт, – оператор ринку харчових продуктів, під найменуванням якого харчовий продукт вводиться та перебуває в обігу, а для імпортованих харчових продуктів – імпортер.
- (121) 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 посилається на такі властивості.
- (122) Відповідно до частини першої статті 5 Закону України «Про інформацію для споживачів щодо харчових продуктів» оператор ринку харчових продуктів, відповідальний за інформацію про харчовий продукт, зобов'язаний забезпечити наявність і точність інформації про харчовий продукт відповідно до цього Закону.
- (123) Згідно з поясненнями ТОВ «Дельта Медікел», наданими листом від 01.08.2025 № 13-302 (вх. Комітету № 8-04/1412-кі від 04.08.2025), інформацію про Властивості 1–4 Дієтичних добавок Товариство поширило на її упаковках, в інструкції з використання та є особою, відповідальною за поширення інформації про Дієтичні добавки, зокрема про їх Властивості 1–4.
- (124) Відповідно до пункту 4 розділу II (Загальні вимоги до тверджень про поживну цінність

та тверджень про користь для здоров'я) Вимог до тверджень використання тверджень про поживну цінність та тверджень про користь для здоров'я дозволяється тільки при дотриманні, зокрема, таких умов: поживна речовина або інша речовина, щодо якої робиться твердження, містяться в кінцевому продукті у значних кількостях, що визначаються відповідно до пункту 2 додатка 9 до Закону України «Про інформацію для споживачів щодо харчових продуктів», або в такій кількості, що матиме поживний або фізіологічний ефект відповідно до загальновизнаних наукових даних; або не міститься або міститься в харчовому продукті у зменшеній кількості, що матиме поживний або фізіологічний ефект відповідно до загальновизнаних наукових даних.

- (125) З наданої Товариством інформації вбачається, що дослідження, якими підтверджено Властивості 1–4 Дієтичних добавок, враховуючи особливості їх повного складу, Товариство та/або компетентні установи на замовлення ТОВ «Дельта Медікел» не здійснювали.
- (126) Водночас документів щодо сприйняття інформації про Властивості 2–4 («Біологічно активні сполуки сиропу листя Плюща (*Hedera helix leaves*) сприяють підтримці дихальних шляхів під час кашлю», «Біологічно активні сполуки екстракту М'яти перцевої (*Mentha piperita leaves*) та сиропу Ісландського моху (*Cetraria islandica thallus*) сприяють підтримці дихальних шляхів під час кашлю», «Біологічно активні сполуки екстракту Морської цибулі (*Drimys maritima extract*) та екстракту Кореня солодки (*Glycyrrhiza glabra root extract*) сприяють підтримці дихальних шляхів під час кашлю») на упаковках Дієтичних добавок споживачами як повної, точної та правдивої Товариство Комітету не надало.
- (127) Крім того, пунктом 2 розділу I (Референсні величини споживання вітамінів та мінеральних речовин для дорослих (осіб старше 18 років)) додатка 9 до Закону України «Про інформацію для споживачів щодо харчових продуктів» передбачено, що при визначенні того, чи є значною кількість вітамінів та мінеральних речовин у харчовому продукті, слід керуватися такими величинами:
 15 відсотків і більше референсної величини споживання, зазначеної в пункті 1 цього розділу, що міститься у 100 грамах або 100 мілілітрах, для харчових продуктів (крім напоїв);
 7,5 відсотка і більше референсної величини споживання, зазначеної в пункті 1 цього розділу, що міститься у 100 мілілітрах, – для напоїв;
 15 відсотків і більше референсної величини споживання, зазначеної в пункті 1 цього розділу, що міститься в одній порції, якщо упаковка містить лише одну порцію.
- (128) Водночас пунктом 1 розділу I (Референсні величини споживання вітамінів та мінеральних речовин для дорослих (осіб старше 18 років)) додатка 9 до Закону України «Про інформацію для споживачів щодо харчових продуктів» передбачено, зокрема, Вітамін С, інформація про який може зазначатися в інформації про харчові продукти, та встановлена його референсна величина добового споживання (для осіб старше 18 років) – 80 (мг) у 100 мілілітрах харчового продукту.
- (129) На упаковках дієтичних добавок під позначеннями «Bazooka Плющ» та «Bazooka Ісландський мох» зазначено інформацію про Вітамін С, а саме, що у складі цих дієтичних добавок (на 10 мл) міститься 85 мг Вітаміну С.
- (130) Отже, ТОВ «Дельта Медікел» поширювало на упаковках Дієтичних добавок, у тексті інструкції з використання, у мережі «Інтернет», зокрема на вебсайті за посиланням <https://medizine.ua/>, інформацію:
 «Підтримка під час кашлю» (Властивість 1);
 «Біологічно активні сполуки сиропу листя Плюща (*Hedera helix leaves*) сприяють підтримці дихальних шляхів під час кашлю» (далі – Властивість 2);

«Біологічно активні сполуки екстракту М'яти перцевої (*Menta piperita leaves*) та сиропу Ісландського моху (*Cetraria islandica thallus*) сприяють підтримці дихальних шляхів під час кашлю» (Властивість 3);

«Біологічно активні сполуки екстракту Морської цибулі (*Drimia maritima extract*) та екстракту Кореня солодки (*Glycyrrhiza glabra root extract*) сприяють підтримці дихальних шляхів під час кашлю» (Властивість 4),

та є відповідальним за її поширення в зазначених джерелах інформації.

- (131) ТОВ «Дельта Медікел» припинило поширення інформації про Властивості 1–4 Дієтичних добавок шляхом розміщення оновлених стикерів (що не містять інформації про Властивості 1–4 або подібної до цих властивостей інформації) на упаковках та баночках Дієтичних добавок із Властивостями 1–4 та подальшої реалізації Дієтичних добавок із такими оновленими стикерами. Перший імпорт Дієтичної добавки «Базука Іntenс» в оформленні упаковки, що не містить інформації про Властивості 1 та 4 (див. фотокопії 11, 12), зміненої відповідно до Наказу Товариства від 01.11.2025, здійснено (*інформація, доступ до якої обмежено*) на підставі митної декларації (*інформація, доступ до якої обмежено*) у кількості (*інформація, доступ до якої обмежено*) упаковок.

5.2. Кваліфікація дій Товариства та висновки у Справі

- (132) Згідно зі статтею 3 Закону України «Про Антимонопольний комітет України» основним завданням Антимонопольного комітету України є участь у формуванні та реалізації конкурентної політики, зокрема в частині здійснення державного контролю за дотриманням законодавства про захист економічної конкуренції.
- (133) Відповідно до частини першої статті 7 Закону України «Про Антимонопольний комітет України» у сфері здійснення контролю за дотриманням законодавства про захист економічної конкуренції Антимонопольний комітет України має повноваження розглядати заяви і справи про порушення законодавства про захист економічної конкуренції та проводити розслідування за цими заявами і справами.
- (134) Згідно зі статтею 30 Закону України «Про захист від недобросовісної конкуренції» органи Антимонопольного комітету України у справах про недобросовісну конкуренцію приймають обов'язкові для виконання рішення, зокрема про визнання факту недобросовісної конкуренції.
- (135) Відповідно до статті 22 Закону України «Про Антимонопольний комітет України» розпорядження, рішення та вимоги органу Антимонопольного комітету України, голови територіального відділення Антимонопольного комітету України, вимоги уповноважених ними працівників Антимонопольного комітету України, його територіального відділення в межах їх компетенції є обов'язковими для виконання у визначені ними строки, якщо інше не передбачено законом. Невиконання розпоряджень, рішень та вимог органу Антимонопольного комітету України, голови територіального відділення Антимонопольного комітету України, вимог уповноважених ними працівників Антимонопольного комітету України, його територіального відділення тягне за собою передбачену законом відповідальність.
- (136) Згідно з пунктом 4 статті 50 Закону України «Про захист економічної конкуренції» невиконання рішення органів Антимонопольного комітету України або їх виконання не в повному обсязі є порушенням законодавства про захист економічної конкуренції.
- (137) Отже, дії ТОВ «Дельта Медікел» у вигляді поширення на упаковках Дієтичних добавок, у тексті інструкції з використання, у мережі «Інтернет», зокрема на вебсайті за посиланням <https://medizine.ua/>, інформації про Властивості 1–4, враховуючи, що ця інформація є похідною від інформації, поширення якої визнано порушенням згідно з Рішенням, свідчать про виконання Товариством пункту 3 резолютивної частини Рішення не в повному обсязі.

- (138) Дії Товариства у вигляді виконання Рішення № 530-р не в повному обсязі є порушенням, передбаченим пунктом 4 статті 50 Закону України «Про захист економічної конкуренції».

6. ПОЯСНЕННЯ НА ПОДАННЯ З ПОПЕРЕДНІМИ ВИСНОВКАМИ У СПРАВІ

- (139) Листом державного уповноваженого Комітету від 03.07.2026 № 127-26.13/04-7737є копію Подання з попередніми висновками надіслано Товариству. Згідно з рекомендованим повідомленням про вручення поштового відправлення № R068121838226 вказаний лист із копією Подання з попередніми висновками отримало Товариство 23.07.2026.
- (140) Листом від 27.07.2026 № 13-508 (вх. № 8-04/11065 від 27.07.2026) Товариство подало до Комітету пояснення на Подання з попередніми висновками (далі – Відповідь на Подання з попередніми висновками).
- (141) Товариство зазначило у Відповіді на Подання з попередніми висновками, зокрема, що видало відповідний внутрішній наказ та методичні вказівки, спрямовані на приведення усіх матеріалів, пов'язаних із маркуванням та рекламою Дієтичних добавок, у відповідність із законодавством України (копію Наказу Товариства від 01.11.2025 додано до Відповіді Товариства від 15.12.2025).
- (142) Товариство внесло необхідні коригування до маркування Дієтичних добавок із метою забезпечення його повної відповідності вимогам чинного законодавства України та належного інформування споживачів (до Відповіді Товариства від 13.05.2026 додано документальне підтвердження розміщення оновлених стикерів (що не містять інформації про Властивості 1–4 або подібної до цих властивостей інформації) на упаковках та баночках Дієтичних добавок із Властивостями 1–4).
- (143) Товариство також припинило імпорт Дієтичних добавок в упаковках, зображення яких відповідає фотокопіям 1–6 та містило інформацію про Властивості 1–4.
- (144) Товариство також припинило поширення інформації з попереднього маркування Дієтичних добавок у рекламних та інших інформаційних матеріалах. На підтвердження зазначеного Товариство, зокрема, додало до Відповіді на Подання з попередніми висновками фотокопії зображень Дієтичних добавок, розміщених на вебсайтах <https://medizine.ua/>, <https://tabletki.ua/>, <https://apteka911.ua/>.
- (145) Отже, Товариство у Відповіді на Подання з попередніми висновками погоджується з обставинами та висновками, викладеними в Поданні з попередніми висновками.
- (146) Листом від 07.08.2026 № 13-550 (вх. № 8-04/1859кі від 10.08.2026) Товариство подало до Комітету додаткові пояснення до Відповіді на Подання з попередніми висновками, якими повідомило Комітет, зокрема, що (*інформація, доступ до якої обмежено*) внаслідок ракетного удару, завданого російською федерацією під час здійснення збройної агресії проти України, було повністю зруйновано (*інформація, доступ до якої обмежено*), на якому зберігався товар Товариства, який був повністю знищений (всього, за попередніми даними, (*інформація, доступ до якої обмежено*)), що завдало збитків Товариству. На підтвердження зазначеного Товариство надало копію договору (*інформація, доступ до якої обмежено*) про надання складських послуг, укладеного з (*інформація, доступ до якої обмежено*), відповідно до якого товар Товариства зберігався на цьому знищеному складському комплексі, копії актів приймання-передачі товару на зберігання (*інформація, доступ до якої обмежено*) до цього договору, копію акта (*інформація, доступ до якої обмежено*), складеного Головним управлінням Державної служби України з надзвичайних ситуацій у Київській області, копію витягу з Єдиного реєстру досудових розслідувань щодо реєстрації кримінального провадження (*інформація, доступ до якої обмежено*) за цим фактом. Також Товариство додатково цим листом повідомило, що визнало допущене ним порушення законодавства та запевнило,

що вживатиме всіх необхідних і залежних від нього заходів, спрямованих на недопущення аналогічних порушень у майбутньому.

Товариство просить Комітет врахувати, що добровільно та в повному обсязі усунуло порушення, вжило комплекс заходів, спрямованих на приведення маркування, інформаційних матеріалів та відомостей про продукцію у відповідність із вимогами законодавства України, а також здійснило всі необхідні дії для недопущення аналогічних порушень у подальшій діяльності Товариства, та просить обмежитися штрафом у мінімальному розмірі.

7. ОСТАТОЧНИЙ ВИСНОВОК У СПРАВІ

(147) Доказами, зібраними у Справі, доведено, що дії Товариства, які полягають у виконанні Рішення не в повному обсязі, є порушенням, передбаченим пунктом 4 статті 50 Закону України «Про захист економічної конкуренції».

(148) Відповідно до статті 51 Закону України «Про захист економічної конкуренції» порушення законодавства про захист економічної конкуренції тягне за собою відповідальність, встановлену законом.

8. ОБҐРУНТУВАННЯ РОЗРАХУНКУ РОЗМІРУ ШТРАФУ

(149) Відповідно до частини другої статті 52 Закону України «Про захист економічної конкуренції» вчинення порушення, передбаченого пунктом 4 статті 50 цього Закону, тягне за собою накладання штрафу в розмірі до десяти відсотків доходу (виручки) суб'єкта господарювання від реалізації продукції (товарів, робіт, послуг) за останній звітний рік, що передував року, в якому накладається штраф.

(150) 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 грудня 2023 року № 22-рп, зареєстрованим у Міністерстві юстиції України 25 січня 2024 року за № 123/41468 (далі – Порядок визначення розміру штрафу).

(151) Відповідно до пункту 10 розділу IV Порядку визначення розміру штрафу за вчинення порушення, передбаченого пунктом 4 статті 50 Закону України «Про захист економічної конкуренції», базовий розмір штрафу визначається в такому порядку, що й базовий розмір штрафу за порушення, щодо якого було прийнято рішення, попереднє рішення органів Комітету, яке не було виконано або було виконано не в повному обсязі.

(152) 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.

(153) ДПС у листі від 10.03.2026 № 3145/5/99-00-04-03-01-05 (вх. Комітету № 7-04/3424 від 10.03.2026) повідомила, що чистий дохід ТОВ «Дельта Медікел» від реалізації продукції (товарів, робіт, послуг) за 2025 рік становить 4 588 956 000 (чотири мільярди п'ятсот вісімдесят вісім мільйонів дев'ятсот п'ятдесят шість тисяч) грн.

- (154) Дії ТОВ «Дельта Медікел» у вигляді поширення на упаковках Дієтичних добавок, у тексті інструкції з використання, у мережі «Інтернет», зокрема на вебсайті за посиланням <https://medizine.ua/>, інформації:
- «Підтримка під час кашлю» (Властивість 1);
 - «Біологічно активні сполуки сиропу листя Плюща (*Hedera helix leaves*) сприяють підтримці дихальних шляхів під час кашлю» (далі – Властивість 2);
 - «Біологічно активні сполуки екстракту М'яти перцевої (*Menta piperita leaves*) та сиропу Ісландського моху (*Cetraria islandica thallus*) сприяють підтримці дихальних шляхів під час кашлю» (Властивість 3);
 - «Біологічно активні сполуки екстракту Морської цибулі (*Drimia maritima extract*) та екстракту Кореня солодки (*Glycyrrhiza glabra root extract*) сприяють підтримці дихальних шляхів під час кашлю» (Властивість 4),
- враховуючи, що ця інформація є похідною від інформації, поширення якої визнано порушенням згідно з Рішенням, *свідчать про виконання Товариством пункту 3 резолютивної частини Рішення не в повному обсязі.*
- (155) ТОВ «Дельта Медікел» припинило поширення інформації про Властивості 1–4 Дієтичних добавок та визнано вчинення ним порушення законодавства про захист економічної конкуренції.
- (156) Розмір доходу (виручки) ТОВ «Дельта Медікел» від реалізації Дієтичних добавок з інформацією про Властивості 1–4 становить (*інформація, доступ до якої обмежено*) грн (без ПДВ), а 1 % загального розміру виручки Товариства за 2025 рік – 45 889 560 грн.
- (157) Отже, розмір доходу (виручки) ТОВ «Дельта Медікел» від реалізації Дієтичних добавок не перевищує 1 % загального розміру його доходу (виручки) за рік, що передує року, у якому накладається штраф.

Враховуючи викладене, керуючись статтею 7 Закону України «Про Антимонопольний комітет України», статтями 48 і 52 Закону України «Про захист економічної конкуренції», пунктом 4 розділу VIII Порядку розгляду Антимонопольним комітетом України та його територіальними відділеннями заяв і справ про порушення законодавства про захист економічної конкуренції, затвердженого розпорядженням Антимонопольного комітету України від 19 квітня 1994 року № 5, зареєстрованим у Міністерстві юстиції України 6 травня 1994 року за № 90/299 (у редакції розпорядження Антимонопольного комітету України від 29 червня 1998 року № 169-р) (зі змінами), пунктом 9 розділу II Порядку визначення розміру штрафу, що накладається за порушення законодавства про захист економічної конкуренції, затвердженого розпорядженням Антимонопольного комітету України від 14 грудня 2023 року № 22-рп, зареєстрованим у Міністерстві юстиції України 25 січня 2024 року за № 123/41468, Антимонопольний комітет України

ПОСТАНОВИВ:

1. Визнати, що товариство з обмеженою відповідальністю «Дельта Медікел» (ідентифікаційний код юридичної особи (*інформація, доступ до якої обмежено*)) вчинило порушення, передбачене пунктом 4 статті 50 Закону України «Про захист економічної конкуренції», у вигляді виконання рішення Антимонопольного комітету України від 24.12.2024 № 530-р не в повному обсязі.
2. Накласти на товариство з обмеженою відповідальністю «Дельта Медікел» (ідентифікаційний код юридичної особи (*інформація, доступ до якої обмежено*)) штраф у

розмірі 1 900 000 (один мільйон дев'ятсот тисяч) гривень за порушення, зазначене в пункті 1 резолютивної частини цього рішення.

Штраф підлягає сплаті у двомісячний строк з дня одержання рішення.

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

У порядку, встановленому частиною шостою статті 56 Закону України «Про захист економічної конкуренції» та пунктом 6 розділу VIII Порядку розгляду Антимонопольним комітетом України та його територіальними відділеннями заяв і справ про порушення законодавства про захист економічної конкуренції, затвердженого розпорядженням Антимонопольного комітету України від 19 квітня 1994 року № 5, зареєстрованим у Міністерстві юстиції України 6 травня 1994 року за № 90/299 (в редакції розпорядження Антимонопольного комітету України від 29 червня 1998 року № 169-р) (із змінами), протягом 30 календарних днів із дня одержання рішення особа, на яку накладено штраф, може звернутися до органу Антимонопольного комітету України, яким прийнято рішення про накладення штрафу, із заявою про відстрочення або розстрочення сплати накладеного штрафу.

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

Голова Комітету

Павло КИРИЛЕНКО