



# АНТИМОНОПОЛЬНИЙ КОМІТЕТ УКРАЇНИ

## РІШЕННЯ

07 листопада 2024 р.

Київ

№ 427-р

Про порушення законодавства  
про захист від недобросовісної  
конкуренції та накладення штрафу

За результатами розгляду справи № 127-26.4/115-24 дії приватного підприємства «Евро Плюс» (ідентифікаційний код юридичної особи *«інформація, доступ до якої обмежено»*) визнано порушенням, передбаченим статтею 15<sup>1</sup> Закону України «Про захист від недобросовісної конкуренції», у вигляді поширення інформації, що вводить в оману, шляхом повідомлення на тубі та упаковці косметичного засобу «Ібупрозан Baum Pharm, гель, по 75 мл у тубах» виробництва ПП «Евро Плюс» неправдивих відомостей: «усуває запалення та біль суглобів і м'язів», «виявляє сильну анальгезуючу і протизапальну дію; усуває запалення і набряклість на проблемних ділянках тіла; послаблює болі і зменшує запалення при артриті, різноманітних м'язових і суглобних болях, у тому числі болі у попереку».

На порушника накладено штраф у розмірі 240 000 грн.

Антимонопольний комітет України (далі – Комітет), розглянувши матеріали справи № 127-26.4/115-24 про порушення приватним підприємством «Евро Плюс» (ідентифікаційний код юридичної особи *«інформація, доступ до якої обмежено»*) законодавства про захист від недобросовісної конкуренції та подання Управління розслідувань недобросовісної конкуренції від 22.10.2024 № 127-26.4/115-24/377-спр,

### ВСТАНОВИВ:

#### 1. ПРЕДМЕТ СПРАВИ

- (1) Вчинення приватним підприємством «Евро Плюс» (ідентифікаційний код юридичної особи *«інформація, доступ до якої обмежено»*) порушення, передбаченого статтею 15<sup>1</sup> Закону України «Про захист від недобросовісної конкуренції», у вигляді поширення інформації, що вводить в оману.

#### 2. ВІДПОВІДАЧ

- (2) Відповідно до відомостей, що містяться в Єдиному державному реєстрі юридичних осіб, фізичних осіб-підприємців та громадських формувань (далі – ЄДР), приватне підприємство «Евро Плюс» (далі – ПП «Евро Плюс») зареєстровано *«інформація, доступ до якої обмежено»* за ідентифікаційним кодом юридичної особи *«інформація, доступ до якої обмежено»*.

- (3) Видами господарської діяльності ПП «Евро Плюс» згідно з класифікацією видів економічної діяльності (КВЕД) є: *«інформація, доступ до якої обмежено»* (основний) (код КВЕД *«інформація, доступ до якої обмежено»*), *«інформація, доступ до якої обмежено»* (код КВЕД *«інформація, доступ до якої обмежено»*), *«інформація, доступ до якої обмежено»* (код КВЕД *«інформація, доступ до якої обмежено»*), *«інформація, доступ до якої обмежено»* (код КВЕД *«інформація, доступ до якої обмежено»*), *«інформація, доступ до якої обмежено»* (код КВЕД *«інформація, доступ до якої обмежено»*), *«інформація, доступ до якої обмежено»* (код КВЕД *«інформація, доступ до якої обмежено»*), *«інформація, доступ до якої обмежено»* (код КВЕД *«інформація, доступ до якої обмежено»*), *«інформація, доступ до якої обмежено»* (код КВЕД *«інформація, доступ до якої обмежено»*), *«інформація, доступ до якої обмежено»* (код КВЕД *«інформація, доступ до якої обмежено»*).
- (4) Отже, ПП «Евро Плюс» є суб'єктом господарювання в розумінні статті 1 Закону України «Про захист економічної конкуренції».

### 3. ПРОЦЕСУАЛЬНІ ДІЇ

- (5) Антимонопольний комітет України здійснює заходи контролю за дотриманням законодавства про захист від недобросовісної конкуренції, зокрема, товариством з обмеженою відповідальністю «ПРЕДСТАВНИЦТВО БАУМ ФАРМ ГМБХ» (далі – ТзОВ «ПРЕДСТАВНИЦТВО БАУМ ФАРМ ГМБХ», Товариство) (ідентифікаційний код юридичної особи *«інформація, доступ до якої обмежено»*) (доручення Голови Комітету від 07.11.2023 № 13-01/710).
- (6) До Товариства надіслано вимогу державного уповноваженого Комітету від 15.01.2024 № 127-/04-431є про надання інформації (далі – Вимога 1).
- (7) Листом від 02.02.2024 № 465 (вх. Комітету № 8-04/1528 від 02.02.2024) ТзОВ «ПРЕДСТАВНИЦТВО БАУМ ФАРМ ГМБХ» звернулося з клопотанням про продовження строку надання інформації на Вимогу 1.
- (8) Листом державного уповноваженого Комітету від 07.02.2024 № 127-26.4/04-1396є Товариству продовжено строк надання відповіді на Вимогу 1.
- (9) Актом фіксації від 07.02.2024 № 07/02-01, який склали працівники Комітету, на вебсайтах<sup>1</sup> у мережі Інтернет зафіксовано інформацію про властивості продукції «Ібупрозан Ваум Фарм, гель, по 75 мл у тубах» виробництва ПП «Евро Плюс» (далі – Гель «Ібупрозан»): *«усуває запалення та біль суглобів і м'язів»* (далі – **Властивість 1**).
- (10) Актом фіксації від 07.02.2024 № 07/02-01/1, який склали працівники Комітету, на вебсайтах<sup>2</sup> у мережі Інтернет зафіксовано інформацію про Властивість 1 щодо Гелю «Ібупрозан».
- (11) ТзОВ «ПРЕДСТАВНИЦТВО БАУМ ФАРМ ГМБХ» надало інформацію та пояснення на Вимогу 1 листом від 15.02.2024 № 685 (вх. Комітету № 8-04/2262 від 19.02.2024) (далі – Відповідь 1).
- (12) Актом фіксації від 27.02.2024 № 27/02-01, який склали працівники Комітету, на вебсайті<sup>3</sup> в мережі Інтернет зафіксовано інформацію про Властивість 1 щодо Гелю «Ібупрозан».

<sup>1</sup><https://doc.ua/>, <https://mypharmacy.com.ua/ua/>, <https://likie.ua/ru/>, <https://glovoapp.com/ua/ru/rovno/>, <https://zdorovi.ua/ua/>, <https://tabletki.ua/>.

<sup>2</sup><https://liki24.com/uk/>, <https://mypharmacy.com.ua/ua/>.

<sup>3</sup><https://likiteka.info/>.

- (13) До ПП «Евро Плюс» надіслано вимогу державного уповноваженого Комітету від 01.03.2024 № 127-26.4/04-2142е про надання інформації (далі – Вимога 2).
- (14) До Міністерства охорони здоров'я України (далі – МОЗ) надіслано лист державного уповноваженого Комітету від 07.03.2024 № 127-26.4/04-2324е про надання інформації, на який МОЗ надало інформацію листом від 18.03.2024 № 24-04/11751/2-24 (вх. Комітету № 6-04/3601 від 18.03.2024) (далі – Відповідь МОЗ).
- (15) Листом від 13.03.2024 № 13/03 (вх. Комітету № 8-04/3446 від 14.03.2024) ПП «Евро Плюс» звернулося з клопотанням про продовження строку надання інформації на Вимогу 2.
- (16) Листом державного уповноваженого Комітету від 20.03.2024 № 127-26.4/04-2791е ПП «Евро Плюс» продовжено строк надання відповіді на Вимогу 2.
- (17) ПП «Евро Плюс» надало інформацію та пояснення на Вимогу 2 листом від 05.04.2024 № 05/04-24 (вх. Комітету № 9-04/4694 від 08.04.2024) (далі – Відповідь 2).
- (18) До Державної служби України з питань безпечності харчових продуктів та захисту споживачів (далі – Держпродспоживслужба) надіслано вимогу державного уповноваженого Комітету від 15.04.2024 № 127-26.4/04-3784е про надання інформації, на яку Держпродспоживслужба надала інформацію листом від 19.04.2024 № 12-12/8275 (вх. Комітету № 7-04/5601 від 22.04.2024).
- (19) До ПП «Евро Плюс» надіслано вимогу державного уповноваженого Комітету від 26.04.2024 № 127-26.4/04-4255е про надання інформації (далі – Вимога 3).
- (20) До ТзОВ «ПРЕДСТАВНИЦТВО БАУМ ФАРМ ГМБХ» надіслано вимогу державного уповноваженого Комітету № 127-26.4/04-4256е від 26.04.2024 про надання інформації (далі – Вимога 4).
- (21) Листом від 08.05.2024 № 08/05 (вх. Комітету № 8-04/6567 від 09.05.2024) ПП «Евро Плюс» звернулося з клопотанням про продовження строку надання інформації на Вимогу 3.
- (22) Листом державного уповноваженого Комітету від 13.05.2024 № 127-26.4/04-4833е ПП «Евро Плюс» продовжено строк надання відповіді на Вимогу 3.
- (23) Листом від 15.05.2024 № 1693 (вх. Комітету № 8-04/6849 від 16.05.2024) ТзОВ «ПРЕДСТАВНИЦТВО БАУМ ФАРМ ГМБХ» звернулося з клопотанням про продовження строку надання інформації на Вимогу 4.
- (24) Листом державного уповноваженого Комітету від 17.05.2024 № 127-26.4/04-5069е Товариству продовжено строк надання відповіді на Вимогу 4.
- (25) ПП «Евро Плюс» надало інформацію та пояснення на Вимогу 3 листом від 20.05.2024 № 20/05-24 (вх. Комітету № 8-04/7033 від 20.05.2024) (далі – Відповідь 3).
- (26) ТзОВ «ПРЕДСТАВНИЦТВО БАУМ ФАРМ ГМБХ» надало інформацію та пояснення на Вимогу 4 листом від 24.05.2024 № 1764 (вх. Комітету № 8-04/7420 від 29.05.2024) (далі – Відповідь 4).
- (27) Розпорядженням державного уповноваженого Комітету від 18.07.2024 № 04/178-р (далі – Розпорядження № 04/178-р) розпочато розгляд справи № 127-26.4/115-24 за ознаками вчинення ПП «Евро Плюс» порушення, передбаченого статтею 15<sup>1</sup> Закону України «Про захист від недобросовісної конкуренції», у вигляді поширення інформації, що вводить в оману (далі – Справа).
- (28) Листом державного уповноваженого Комітету від 19.07.2024 № 127-26.4/04-7038е ПП «Евро Плюс» надіслано копію Розпорядження № 04/178-р, яке відповідно до

рекомендованого повідомлення про вручення поштового відправлення № 0303516453268 ПП «Евро Плюс» отримало 26.07.2024.

- (29) До ПП «Евро Плюс» надіслано лист державного уповноваженого Комітету від 23.07.2024 № 127-26.4/04-7131е про надання пропозицій до формування питань, які, на думку ПП «Евро Плюс», потребують включення до анкет опитування, на який ПП «Евро Плюс» надало пропозиції листом від 07.08.2024 № 07/08 (вх. Комітету № 8-04/10479 від 14.08.2024).
- (30) До Держпродспоживслужби надіслано вимогу державного уповноваженого Комітету від 26.07.2024 № 127-26.4/04-7277е про надання інформації, на яку Держпродспоживслужба надала інформацію листом від 05.08.2024 № 12-12/16154 (вх. Комітету № 7-04/10167 від 05.08.2024).
- (31) До Товариства надіслано вимогу державного уповноваженого Комітету від 26.07.2024 № 127-26.4/04-7278е про надання інформації (далі – Вимога 5).
- (32) Дорученням в. о. Голови Комітету № 13-01/761 від 12.08.2024 міжобласні територіальні відділення Комітету уповноважено на проведення опитування споживачів із метою отримання додаткових доказів для встановлення фактичних обставин Справи (далі – Доручення).
- (33) Листом від 09.08.2024 № 2482 (вх. Комітету № 8-04/10366 від 12.08.2024) ТзОВ «ПРЕДСТАВНИЦТВО БАУМ ФАРМ ГМБХ» звернулося з клопотанням про продовження строку надання інформації на Вимогу 5.
- (34) Листом державного уповноваженого Комітету від 13.08.2024 № 127-26.4/03-7816е ТзОВ «ПРЕДСТАВНИЦТВО БАУМ ФАРМ ГМБХ» продовжено строк надання відповіді на Вимогу 5.
- (35) До акціонерного товариства «Закритий недиверсифікований венчурний корпоративний інвестиційний фонд «ЛАТЕРОН» (далі – АТ «ЛАТЕРОН») (ідентифікаційний код юридичної особи *«інформація, доступ до якої обмежено»*) надіслано вимогу державного уповноваженого Комітету від 15.08.2024 № 127-26.4/03-7928е про надання інформації (далі – Вимога 6).
- (36) ТзОВ «ПРЕДСТАВНИЦТВО БАУМ ФАРМ ГМБХ» надало інформацію та пояснення на Вимогу 5 листом від 19.08.2024 № 2589 (вх. Комітету № 8-04/10714 від 21.08.2024).
- (37) Південне міжобласне територіальне відділення Комітету листом від 20.08.2024 № 65-02/2875е (вх. Комітету № 65-01/3662 від 21.08.2024) надало звіт про результати проведеного опитування споживачів.
- (38) Південно-західне міжобласне територіальне відділення Комітету листом від 22.08.2024 № 72-02/2124е (вх. Комітету № 72-01/3688 від 22.08.2024) надало звіт про результати проведеного опитування споживачів.
- (39) До ТзОВ «ПРЕДСТАВНИЦТВО БАУМ ФАРМ ГМБХ» надіслано вимогу державного уповноваженого Комітету від 23.08.2024 № 127-26.4/03-8222е про надання інформації (далі – Вимога 7).
- (40) Північне міжобласне територіальне відділення Комітету листом від 26.08.2024 № 60-02/4851е (вх. Комітету № 60-01/3732 від 26.08.2024) надало звіт про результати проведеного опитування споживачів.
- (41) Південно-східне міжобласне територіальне відділення Комітету листом від 26.08.2024 № 54-02/2253е (вх. Комітету № 54-01/3735 від 18.09.2024) надало звіт про результати проведеного опитування споживачів.

- (42) До ПП «Евро Плюс» надіслано вимогу державного уповноваженого Комітету від 30.08.2024 № 127-26.4/04-8488е про надання інформації, на яку ПП «Евро Плюс» надало інформацію листом від 27.09.2024 № 27/09-24 (вх. Комітету № 8-04/12287 від 27.09.2024).
- (43) До Державної податкової служби України (далі – ДПС) направлено вимогу державного уповноваженого Комітету від 30.08.2024 № 127-26.4/04-8485е про надання інформації, на яку ДПС надало інформацію листом від 10.09.2024 № 11301/5/99-0004-03-01-05 (вх. Комітету № 7-04/11481 від 10.09.2024).
- (44) Листом від 09.09.2024 № 2745 (вх. Комітету № 8-04/11445 від 10.09.2024) АТ «ЛАТЕРОН» звернулося з клопотанням про продовження строку надання інформації на Вимогу 6.
- (45) Листом державного уповноваженого Комітету від 11.09.2024 № 127-26.4/04-8837е АТ «ЛАТЕРОН» продовжено строк надання відповіді на Вимогу 6.
- (46) Листом від 17.09.2024 № 2820 (вх. Комітету № 8-03/11823 від 17.09.2024) ТзОВ «ПРЕДСТАВНИЦТВО БАУМ ФАРМ ГМБХ» звернулося з клопотанням про продовження строку надання інформації на Вимогу 7.
- (47) Листом державного уповноваженого Комітету від 18.09.2024 № 127-26.4/04-9080е Товариству продовжено строк надання відповіді на Вимогу 7.
- (48) Західне міжобласне територіальне відділення Комітету листами від 21.08.2024 № 63-02/2768е (вх. Комітету № 63-01/3752 від 28.08.2024), від 19.09.2024 № 63-02/3333е (вх. Комітету № 63-01/4089 від 19.09.2024) надало звіт про результати опитування споживачів.
- (49) АТ «ЛАТЕРОН» надало інформацію та пояснення на Вимогу 6 листом від 20.09.2024 № 2836 (вх. Комітету № 8-03/12214 від 26.09.2024).
- (50) ТзОВ «ПРЕДСТАВНИЦТВО БАУМ ФАРМ ГМБХ» надало інформацію та пояснення на Вимогу 7 листом від 25.09.2024 № 2884 (вх. Комітету № 8-04/12354 від 30.09.2024).
- (51) Східне міжобласне територіальне відділення Комітету листами від 23.08.2024 № 70-02/2770е (вх. Комітету № 70-01/3709 від 18.09.2024), від 19.09.2024 № 70-02/3295е (вх. Комітету № 70-01/4095 від 27.09.2024), від 27.09.2024 № 70-02/3442е (вх. Комітету № 70-01/4242 від 27.09.2024) надало звіт про результати проведеного опитування споживачів.
- (52) За результатами проведеного опитування споживачів складено підсумковий звіт від 04.10.2024 № 1.
- (53) До товариства з обмеженою відповідальністю «Подорожник Київ» (далі – ТзОВ «Подорожник Київ») (ідентифікаційний код юридичної особи *«інформація, доступ до якої обмежено»*) надіслано вимогу державного уповноваженого Комітету від 24.09.2024 № 127-26.4/04-9313е про надання інформації, на яку ТзОВ «Подорожник Київ» надало інформацію листом від 09.10.2024 № 3014 (вх. Комітету № 8-04/13031 від 14.10.2024).
- (54) До товариства з обмеженою відповідальністю «Подорожник Харків» (далі – ТзОВ «Подорожник Харків») (ідентифікаційний код юридичної особи *«інформація, доступ до якої обмежено»*) надіслано вимогу державного уповноваженого Комітету від 24.09.2024 № 127-26.4/04-9316е про надання інформації, на яку ТзОВ «Подорожник Харків» надало інформацію листом від 23.10.2024 № 3158 (вх. Комітету № 8-04/13635 від 28.10.2024).

- (55) До товариства з обмеженою відповідальністю «Подорожник Тернопіль» (далі – ТзОВ «Подорожник Тернопіль») (ідентифікаційний код юридичної особи *«інформація, доступ до якої обмежено»*) надіслано вимогу державного уповноваженого Комітету від 24.09.2024 № 127-26.4/04-9318е про надання інформації, на яку ТзОВ «Подорожник Тернопіль» надало інформацію листом від 16.10.2024 № 3114 (вх. Комітету № 8-04/13347 від 21.10.2024).
- (56) До ПП «Евро Плюс» листом державного уповноваженого Комітету від 22.10.2024 № 127-26.4/04-10219е направлено копію подання з попередніми висновками від 22.10.2024 № 127-26.4/115-24/337-спр (далі – Подання з попередніми висновками), який відповідно до трекінгу АТ «УКРПОШТА» № 0303500020710 ПП «Евро Плюс» отримало 01.11.2024.
- (57) ПП «Евро Плюс» надало пояснення на Подання з попередніми висновками листом від 04.11.2024 № 04/11-24 (вх. Комітету № 8-04/13938 від 04.11.2024).


#### 4. ОБСТАВИНИ СПРАВИ

##### 4.1. Обставини, які повідомило ПП «Евро Плюс»

- (58) ПП «Евро Плюс» здійснювало виробництво Гелю «Ібупрозан» (див. фотокопію 1) на замовлення ТзОВ «ПРЕДСТАВНИЦТВО БАУМ ФАРМ ГМБХ», що підтверджується договором від 06.09.2018 № 06/09-18 на виготовлення та постачання продукції (далі – Договір).

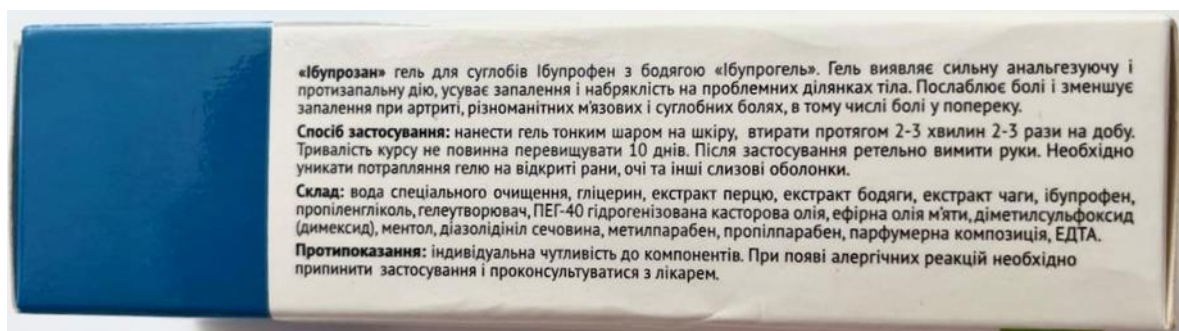


Фотокопія 1

- (59) Так, на підставі замовлення Товариства на виготовлення продукції під власними торговельними марками [зокрема, торговельними марками **Ібупрозан Ibuprozan** (свідоцтво на торговельну марку від 06.01.2021 № 289631) та  (свідоцтво на торговельну марку від 25.04.2019 № 257886)] ПП «Евро Плюс» здійснювало виробництво Гелю «Ібупрозан» з 12.04.2019, що підтверджується Паспортом б/д № 1 на гель для суглобів Ібупрофен з бодягою «Ібупрогель» «Ібупрозан», номер партії 01042019 та актом здачі-прийняття робіт (надання послуг) від 12.04.2019 № ЄП-0000184, укладеним між ПП «Евро Плюс» та приватним підприємством «Євро-Плюс» (далі – ПП «Євро-Плюс») (ідентифікаційний код юридичної особи *«інформація, доступ до якої обмежено»*).
- (60) Згідно з умовами договору від 10.08.2012 № 01/12 про надання послуг з виготовлення продукції виробництво Гелю «Ібупрозан» у період із 12.04.2019 по 15.05.2023 включно здійснювалося на виробничих потужностях ПП «Євро-Плюс» на замовлення ПП «Евро

Плюс», що підтверджується актами здачі-прийняття робіт (надання послуг) від 12.04.2019 № ЄП-0000184, від 15.07.2019 № ЄП-0000387, від 15.10.2019 № ЄП-0000526, від 13.03.2020 № ЄП-0000156, від 13.11.2020 № ЄП-0000574, від 14.05.2021 № ЄП-0000231, від 15.06.2021 № ЄП-0000266, від 15.06.2022 № ЄП-0000253, від 15.05.2023 № ЄП-0000276.

- (61) Виробництво Гелю ПП «Евро Плюс» здійснювало за ТУ У 05.0-30192477-002-2002 «Бодяга косметична та засоби косметичні на її основі. Технічні умови» (зі Змінами № 1-8) та на підставі висновку державної санітарно-епідеміологічної експертизи № 05.03.02-03/73590 від 14.11.2008 (далі – Висновок).
- (62) У Відповіді 2 ПП «Евро Плюс» зазначило, що гелі косметичні відповідно до рецептур ТУ У 05.0-30192477-002-2002 «Бодяга косметична» згідно з додатком до Висновку (у якому, зокрема, є *Гель для суглобів ібупрофен з бодягою «Ібупрогель»*) пройшли державну санітарно-епідеміологічну експертизу, за результатами якої Держпродспоживслужба надала Висновок, у якому зазначено, що об'єкт експертизи «гелі косметичні згідно рецептур до ТУ У 05.0-30192477-002-2002 «Бодяга косметична» згідно з додатком до Висновку», за наданим ПП «Евро Плюс» зразком, відповідає вимогам чинного санітарного законодавства України і за умовами дотримання вимог Висновку може бути використаний в заявленій сфері застосування.
- (63) ПП «Евро Плюс» стверджує, що Висновком підтверджується, що Гель «Ібупрозан» зареєстрований відповідно до вимог чинного законодавства й дозволений для виробництва та застосування. Уся парфумерно-косметична продукція ПП «Евро Плюс» підлягає обов'язковій гігієнічній оцінці з перевіркою зразків продукції на відповідність нормам і вимогам безпеки, установленим Державними санітарними правилами і нормами безпеки продукції парфумерно-косметичної промисловості, затвердженими постановою Головного державного санітарного лікаря України від 01.07.1999 № 27.
- (64) При цьому ПП «Евро Плюс» зауважило, що для виробників косметичних засобів не передбачено жодних законодавчих обов'язків щодо проведення додаткових випробувань, крім тих, які необхідні для отримання висновку державної санітарно-гігієнічної експертизи.
- (65) Інших досліджень (випробувань) щодо Гелю «Ібупрозан» ПП «Евро Плюс» не проводило.
- (66) Рекламування Гелю «Ібупрозан» ПП «Евро Плюс» не здійснювало.
- (67) За інформацією, повідомленою ПП «Евро Плюс» у Відповіді 2, протягом всього періоду виробництва та реалізації Гелю «Ібупрозан» дизайн туби й упаковки, зміст інформації, що міститься в маркуванні такої продукції та в аркуші-вкладиші під назвою «Додаткова інформація» (далі – Аркуш-вкладиш), не змінювалися.
- (68) Так, на лицьовій стороні туби та упаковки Гелю «Ібупрозан» поширено таку інформацію: *«усуває запалення та біль суглобів і м'язів» (Властивість 1)* (див. фотокопію 1), на бічній стороні упаковки Гелю «Ібупрозан», зворотному боці туби Гелю «Ібупрозан» та в розділі «Рекомендується застосовувати при», що міститься в Аркуші-вкладиші, зазначено, що Гель «Ібупрозан» *«виявляє сильну анальгезуючу і протизапальну дію; усуває запалення і набряклість на проблемних ділянках тіла; послаблює болі і зменшує запалення при артриті, різноманітних м'язових і суглобних болях, у тому числі болі у попереку»* (див. фотокопію 2) (далі – **Властивість 2**) (далі разом – **Властивості 1, 2**).



Фотокопія 2

- (69) У своїх поясненнях ПП «Евро Плюс» вказує, що Гель «Ібупрозан» є косметичним засобом та як лікарський засіб його не зареєстровано.
- (70) ПП «Евро Плюс» зауважує, що інформація про Властивості 1, 2 Гелю «Ібупрозан» зазначається на підставі відомостей з наукових джерел (видань), що розміщені на інтернет-ресурсах, зокрема, на інтернет-ресурсі «Pubmed» за гіперпосиланням<sup>4</sup>, який містить інформацію про загальновідомі властивості речовин, які входять до складу Гелю, зокрема діючої речовини *ібупрофен*, а також особливості її впливу на організм людини.
- (71) За твердженням ПП «Евро Плюс», відповідальність за поширення інформації, що міститься в маркуванні Гелю «Ібупрозан», згідно з умовами Договору несе ПП «Евро Плюс», що підтверджується таким.
- (72) Так, відповідно до пункту 1 додатків № 1, 3 до Договору сторони дійшли згоди, що Постачальник (ПП «Евро Плюс») виготовляє для Покупця (ТЗОВ «ПРЕДСТАВНИЦТВО БАУМ ФАРМ ГМБХ») продукцію зі зміненим дизайном туби та упаковки (етикетки) під власною торговельною маркою Покупця (ТЗОВ «ПРЕДСТАВНИЦТВО БАУМ ФАРМ ГМБХ») для подальшого ексклюзивного розповсюдження.
- (73) Згідно з пунктом 3 додатків № 1, 3 до Договору оригінал-макет туби та упаковки (етикетки) надається виключно Покупцем (ТЗОВ «ПРЕДСТАВНИЦТВО БАУМ ФАРМ ГМБХ»), який самостійно несе юридичну відповідальність за порушення законодавства у сфері інтелектуальної власності щодо права на використання логотипу та/або власної торговельної марки на упаковці продукції Постачальника (ПП «Евро Плюс») і подальшої реалізації такої продукції.
- (74) Відповідно до пункту 4 додатків № 1, 3 до Договору перед початком виготовлення продукції сторони затверджують оригінал-макет туби та упаковки (етикетки), для чого Покупець (ТЗОВ «ПРЕДСТАВНИЦТВО БАУМ ФАРМ ГМБХ») передає Постачальнику (ПП «Евро Плюс») на цифрових носіях попередній оригінал-макет на кожен вид продукції. На підставі наданого оригінал-макета Постачальник (ПП «Евро Плюс») виготовляє тубу та упаковку (етикетку) у натуральному вигляді, яку письмово погоджує з Покупцем (ТЗОВ «ПРЕДСТАВНИЦТВО БАУМ ФАРМ ГМБХ»).
- (75) Так, згідно з актом приймання-передачі від 26.11.2018 № 1 відповідно до пункту 4 додатка № 1 до Договору ТЗОВ «ПРЕДСТАВНИЦТВО БАУМ ФАРМ ГМБХ» передало, а ПП «Евро Плюс» прийняло попередні оригінал-макети на цифровому флеш-носії, зокрема, на косметичний засіб «Ібупрозан».
- (76) При цьому до Відповіді 3 ПП «Евро Плюс» надало Протокол від 03.12.2018 б/н узгодження макетів туби та упаковки до Договору (далі – Протокол узгодження макетів), яким встановлено, що Гель «Ібупрозан» виготовляє ПП «Евро Плюс»


<sup>4</sup> <https://pubmed.ncbi.nlm.nih.gov>



відповідно до ТУ У 05.0-30192477-002-2002 «Бодяга косметична» на основі гелю ПП «Евро Плюс» «Ібупрогель» зі зміненим дизайном, погодженим ТзОВ «ПРЕДСТАВНИЦТВО БАУМ ФАРМ ГМБХ» відповідно до цього макета. Маркування та інформація для споживача надається ПП «Евро Плюс» відповідно до документації на продукцію. ТзОВ «ПРЕДСТАВНИЦТВО БАУМ ФАРМ ГМБХ» підтверджує зовнішній вигляд (дизайн) упаковки та туби відповідно до цього макета.

- (77) Так, із Протоколу узгодження макетів вбачається, що оригінал-макет туби та упаковки Гелю «Ібупрозан» не містять тексту маркування Гелю «Ібупрозан». Відтак Товариство погоджувало макет дизайну туби та упаковки Гелю «Ібупрозан» лише в частині розміщення торговельних марок.
- (78) Крім того, до Відповіді 3 ПП «Евро Плюс» додало Угоду про співробітництво від 01.08.2018 б/н, укладену між ПП «Евро Плюс» та ТзОВ «ПРЕДСТАВНИЦТВО БАУМ ФАРМ ГМБХ» (далі – Угода). Так, пунктом 4.1 розділу 4 Угоди встановлено, що угода поширює свою дію на усі правовідносини, що існують між сторонами, та набирає чинності з дати її підписання та протягом 10 років, але в будь-якому випадку до повного завершення співпраці між сторонами та виконання ними своїх зобов'язань. Якщо між іншими договорами, укладеними між сторонами, та цією угодою, існують розбіжності, сторони керуються положеннями цієї угоди.
- (79) Пунктами 3.1–3.3 розділу 3 Угоди передбачено розмежування відповідальності ПП «Евро Плюс» та Товариства, що стосується виготовлення продукції, зокрема, Гелю «Ібупрозан».
- (80) Так, пунктом 3.1 розділу 3 Угоди встановлено, що відповідальність ТзОВ «ПРЕДСТАВНИЦТВО БАУМ ФАРМ ГМБХ» обмежується відповідальністю за порушення законодавства у сфері інтелектуальної власності щодо права використання наданих для нанесення на продукцію торговельних марок.
- (81) Пункт 3.2 Угоди передбачає, що ПП «Евро Плюс» гарантує, що ним як виробником дотримано вимог законодавства України, пред'явлених до певних видів продукції, у т. ч. отримано усю необхідну дозвільну документацію, розроблено та затверджено необхідне маркування продукції, інформацію для співпраці.
- (82) Відповідно до пункту 3.3 розділу 3 Угоди Товариство та ПП «Евро Плюс» спільно погоджують макети продукції. ТзОВ «ПРЕДСТАВНИЦТВО БАУМ ФАРМ ГМБХ» погоджує макет у частині правильності розміщення та дизайну належних Товариству торговельних марок. ПП «Евро Плюс» несе відповідальність за іншу інформацію, нанесену як маркування продукції.
- (83) Додатково ПП «Евро Плюс» у Відповіді 2 повідомило, що:
- **замовником і розробником** оригінал-макетів туби та упаковки (етикетки) Гелю «Ібупрозан» є ПП «Евро Плюс» на підставі Договору;
  - **виробником** оригінал-макетів туби на замовлення ПП «Евро Плюс» є товариство з обмеженою відповідальністю «FOC TUBA LTD» (ідентифікаційний код юридичної особи «інформація, доступ до якої обмежено») на підставі договору поставки від 20.05.2019 № FOC20-05/19. Належним підтвердженням також є паспорт узгодження дизайну (макета) туби Гелю «Ібупрозан» Версія 05;
  - **виробниками** оригінал-макетів упаковки на замовлення ПП «Евро Плюс» є дочірнє підприємство «ІМЕКС» товариства з обмеженою відповідальністю «Весна» (у подальшому – товариство з обмеженою відповідальністю «Виробничо-поліграфічний комплекс «Весна») (ідентифікаційний код юридичної особи «інформація, доступ до якої обмежено») на підставі договору підядру від 12.01.2015 № 15/01; товариство з обмеженою відповідальністю «Дніпровська


холдінгова компанія» (ідентифікаційний код юридичної особи «інформація, доступ до якої обмежено») на підставі договору від 03.02.2021 № 03/02-21 на виконання робіт.

- (84) На підставі викладеного ПП «Евро Плюс» стверджує, що умовами Договору не передбачено затвердження ТзОВ «ПРЕДСТАВНИЦТВО БАУМ ФАРМ ГМБХ» маркування продукції. Товариство лише погоджує макети в частині правильності розміщення та дизайну належних ТзОВ «ПРЕДСТАВНИЦТВО БАУМ ФАРМ ГМБХ» торговельних марок **Ібупрозан Ibuprozan** (свідоцтво на торговельну марку від 06.01.2021 № 289631) та  (свідоцтво на торговельну марку від 25.04.2019 № 257886).
- (85) Отже, ПП «Евро Плюс» несе відповідальність за поширення інформації про Властивості 1, 2 Гелю «Ібупрозан», поширені на його тубі та упаковці.
- (86) ПП «Евро Плюс» здійснювало реалізацію Гелю «Ібупрозан» виключно Товариству. Іншим суб'єктам господарювання, а також кінцевим споживачам, зокрема через інтернет-ресурси, реалізацію Гелю «Ібупрозан» ПП «Евро Плюс» не здійснювало.
- (87) Так, реалізація Гелю «Ібупрозан» від ПП «Евро Плюс» до ТзОВ «ПРЕДСТАВНИЦТВО БАУМ ФАРМ ГМБХ» здійснювалася в період з 15.04.2019 по 22.12.2023, що підтверджується, зокрема, видатковими накладними від 15.04.2019 № 125 та від 22.12.2023 № 1107, виданими на підставі Договору.
- (88) Із видаткових накладних, наданих ПП «Евро плюс», вбачається, що обсяги реалізації Гелю «Ібупрозан» за період із 15.04.2019 до 22.12.2023 включно становлять 79 400 штук на загальну суму 1 758 205, 24 грн (без ПДВ).
- (89) У Відповіді 2 ПП «Евро Плюс» повідомило Комітет, що з 23.01.2024 припинено виробництво Гелю «Ібупрозан» зі спірним маркуванням та вживаються заходи для внесення змін до маркування Гелю «Ібупрозан». На підтвердження викладеного ПП «Евро Плюс» видано наказ від 23.01.2024 № 03/24 про зупинення виробництва продукції (далі – Наказ).
- (90) Наказом передбачається:
- зупинити виробництво «Ібупрозан Baum Pharm, гель, по 75 мл у тубах» з 23.01.2024;
  - розробити та забезпечити внесення змін до ТУ У 05.0-30192477-002-2002 «Бодяга косметична та засоби косметичні на її основі. Технічні умови» до маркування косметичної продукції;
  - після внесення змін до ТУ У 05.0-30192477-002-2002 «Бодяга косметична та засоби косметичні на її основі. Технічні умови» розробити нові проекти макетів туби, упаковки та інформації для споживача в аркуші-вкладиші продукції «Ібупрозан Baum Pharm, гель, по 75 мл у тубах».



#### **4.2. Обставини, які повідомило ТзОВ «ПРЕДСТАВНИЦТВО БАУМ ФАРМ ГМБХ»**

- (91) З 2018 року ТзОВ «ПРЕДСТАВНИЦТВО БАУМ ФАРМ ГМБХ» замовляє у ПП «Евро Плюс» виробництво та поставку продукції, зокрема Гелю «Ібупрозан». На підтвердження викладеного надано Договір та додаток № 1 до нього.
- (92) ТзОВ «ПРЕДСТАВНИЦТВО БАУМ ФАРМ ГМБХ» надало інформацію щодо обсягів поставленого ПП «Евро Плюс» Гелю «Ібупрозан» за період із березня 2020 року до грудня 2023 року включно та зауважило, що конкретну дату початку поставок вказати неможливо, обґрунтувавши це тим, що відповідно до пункту 44.3.2 статті 44

Податкового кодексу України платники податків зобов'язані забезпечити зберігання первинних документів, реєстрів бухгалтерського обліку, фінансової звітності, інших документів, інформації, пов'язаних з обчисленням і сплатою податків і зборів, ведення яких передбачено законодавством, а також документів, пов'язаних із виконанням вимог законодавства, контроль за дотриманням якого покладено на контролюючі органи, протягом визначених законодавством строків, але не менше 1825 днів - для первинних документів, реєстрів бухгалтерського обліку, фінансової звітності, інших документів, пов'язаних з обчисленням і сплатою податків і зборів, ведення яких передбачено законодавством, що складаються юридичними особами, які здійснюють господарську діяльність як на території України, так і за її межами. На підставі викладеного Товариство зазначило, що видаткові накладні від постачальників та покупців за 2018–2019 роки (первинна документація) у ТзОВ «ПРЕДСТАВНИЦТВО БАУМ ФАРМ ГМБХ» не збереглися.

- (93) Так, із повідомленої Товариством інформації вбачається, що обсяги поставки Гелю «Ібупрозан» від ПП «Евро Плюс» до ТзОВ «ПРЕДСТАВНИЦТВО БАУМ ФАРМ ГМБХ» у період із березня 2020 року до грудня 2023 року включно становлять 71 393 штуки на загальну суму 1 609 141,32 грн (без ПДВ).
- (94) Водночас ТзОВ «ПРЕДСТАВНИЦТВО БАУМ ФАРМ ГМБХ» зауважило, що за інформацією, яку отримало від ПП «Евро Плюс», першу поставку Гелю «Ібупрозан» здійснено 15.04.2019.
- (95) Товариство стверджує, що відповідно до пункту 4.3 розділу 4 Договору продукція, що поставляється ТзОВ «ПРЕДСТАВНИЦТВО БАУМ ФАРМ ГМБХ», повинна відповідати усім санітарним, гігієнічним, технічним стандартам та правилам, встановленим чинним законодавством України. Якість продукції повинна бути підтверджена документами, які необхідні для продукції цього виду згідно із чинними правилами торгівлі, санітарно-епідеміологічного законодавства України та законодавства про захист прав споживачів.
- (96) Так, Гель «Ібупрозан» виготовляє ПП «Евро Плюс» згідно з ТУ У 05.0-30192477-002-2002 «Бодяга косметична» та Висновком, у додатку до якого зазначено «Гель для суглобов ібупрофен с бодягой «Ібупрогель».
- (97) ТзОВ «ПРЕДСТАВНИЦТВО БАУМ ФАРМ ГМБХ» повідомило, що «Ібупрогель (Ібупрогель)» – власна продукція ПП «Евро Плюс», яку відповідно до умов Договору виготовляє зі змінним дизайном туби та упаковки під власними торговельними марками ТзОВ «ПРЕДСТАВНИЦТВО БАУМ ФАРМ ГМБХ» **Ібупрозан Ibumprozan** (свідоцтво на торговельну марку від 06.01.2021 № 289631) та  (свідоцтво на торговельну марку від 25.04.2019 № 257886).
- (98) У своїх поясненнях Товариство вказує, що Гель «Ібупрозан» не є лікарським засобом.
- (99) Товариство зазначає, що інформація про Властивості 1, 2 поширювалася на тубі та упаковці Гелю «Ібупрозан», а також на вебсайтах<sup>5</sup>. Водночас інформація про Властивість 2 Гелю «Ібупрозан» поширювалася також в Аркуші-вкладиші.
- (100) Щодо підтвердження Властивостей 1, 2 Гелю «Ібупрозан» у Товариства відсутня інформація.
- (101) За твердженням Товариства, відповідальність за поширення інформації, розміщеної в маркуванні Гелю «Ібупрозан», несе ПП «Евро Плюс», посилаючись на інформацію, повідомлену ПП «Евро Плюс», що зазначена в пунктах 71–82 цього рішення.

<sup>5</sup><https://baumpharm.com.ua/>, <https://tabletki.ua/>, <https://podorozhnyk.ua/>

- (102) Також ТзОВ «ПРЕДСТАВНИЦТВО БАУМ ФАРМ ГМБХ» зауважило, що умовами Договору не передбачено затвердження ТзОВ «ПРЕДСТАВНИЦТВО БАУМ ФАРМ ГМБХ» маркування продукції. Товариство лише погоджує макети в частині правильності розміщення та дизайну  Ібупрозан Іbuprozan (свідоцтво на торговельну марку від 06.01.2021 № 289631) та  (свідоцтво на торговельну марку від 25.04.2019 № 257886).
- (103) Товариство повідомило, що почало реалізацію Гелю «Ібупрозан» із 2018–2019 років та зауважило, що конкретну дату початку реалізації вказати неможливо, обґрунтувавши це тим, що відповідно до пункту 44.3.2 статті 44 Податкового кодексу України платники податків зобов'язані забезпечити зберігання первинних документів, реєстрів бухгалтерського обліку, фінансової звітності, інших документів, інформації, пов'язаних з обчисленням і сплатою податків і зборів, ведення яких передбачено законодавством, а також документів, пов'язаних із виконанням вимог законодавства, контроль за дотриманням якого покладено на контролюючі органи, протягом визначених законодавством строків, але не менше 1825 днів - для первинних документів, реєстрів бухгалтерського обліку, фінансової звітності, інших документів, пов'язаних з обчисленням і сплатою податків і зборів, ведення яких передбачено законодавством, що складаються юридичними особами, які здійснюють господарську діяльність як на території України, так і за її межами. На підставі викладеного Товариство зазначило, що видаткові накладні від постачальників та покупців за 2018–2019 роки (первинна документація) у ТзОВ «ПРЕДСТАВНИЦТВО БАУМ ФАРМ ГМБХ» не збереглися.
- (104) У Відповіді 1 Товариство вказало, що здійснювало реалізацію Гелю «Ібупрозан» суб'єктам господарювання, зазначеним у таблиці 1.

Таблиця 1

Найменування суб'єкта господарювання	Юридична адреса	Ідентифікаційний код юридичної особи
ПП «Соломія Сервіс»	«інформація, доступ до якої обмежено»	«інформація, доступ до якої обмежено»
ТзОВ «Подорожник Волинь»	«інформація, доступ до якої обмежено»	«інформація, доступ до якої обмежено»
ТзОВ «Подорожник Рівне»	«інформація, доступ до якої обмежено»	«інформація, доступ до якої обмежено»
ТзОВ «Подорожник Закарпаття»	«інформація, доступ до якої обмежено»	«інформація, доступ до якої обмежено»
ТзОВ «Подорожник Тернопіль»	«інформація, доступ до якої обмежено»	«інформація, доступ до якої обмежено»
ТзОВ «Подорожник Хмельницький»	«інформація, доступ до якої обмежено»	«інформація, доступ до якої обмежено»
ТзОВ «Подорожник Чернівці»	«інформація, доступ до якої обмежено»	«інформація, доступ до якої обмежено»
ТзОВ «Подорожник Вінниця»	«інформація, доступ до якої обмежено»	«інформація, доступ до якої обмежено»
ТзОВ «Подорожник Київ»	«інформація, доступ до якої обмежено»	«інформація, доступ до якої

		обмежено»
ТзОВ «Подорожник Суми»	«інформація, доступ до якої обмежено»	«інформація, доступ до якої обмежено»
ТзОВ «Подорожник Чернігів»	«інформація, доступ до якої обмежено»	«інформація, доступ до якої обмежено»
ТзОВ «Подорожник Полтава»	«інформація, доступ до якої обмежено»	«інформація, доступ до якої обмежено»
ТзОВ «Подорожник Черкаси»	«інформація, доступ до якої обмежено»	«інформація, доступ до якої обмежено»
ТзОВ «Подорожник Житомир»	«інформація, доступ до якої обмежено»	«інформація, доступ до якої обмежено»
ТзОВ «Подорожник Кропивницький»	«інформація, доступ до якої обмежено»	«інформація, доступ до якої обмежено»
ТзОВ «Подорожник Дніпро»	«інформація, доступ до якої обмежено»	«інформація, доступ до якої обмежено»
ТзОВ «Подорожник Одеса»	«інформація, доступ до якої обмежено»	«інформація, доступ до якої обмежено»
ТзОВ «Подорожник Запоріжжя»	«інформація, доступ до якої обмежено»	«інформація, доступ до якої обмежено»
ТзОВ «Подорожник Харків»	«інформація, доступ до якої обмежено»	«інформація, доступ до якої обмежено»
ТзОВ «Подорожник Станіслав»	«інформація, доступ до якої обмежено»	«інформація, доступ до якої обмежено»

- (105) На підтвердження реалізації Гелю «Ібупрозан» суб'єктам господарювання, вказаним у таблиці 1, ТзОВ «ПРЕДСТАВНИЦТВО БАУМ ФАРМ ГМБХ» надало копії договорів поставки та видаткових накладних за період з 21.05.2020 по 22.01.2024, оскільки відповідно до пункту 44.3.2 статті 44 Податкового кодексу України платники податків зобов'язані забезпечити зберігання первинних документів, реєстрів бухгалтерського обліку, фінансової звітності, інших документів, інформації, пов'язаних з обчисленням і сплатою податків і зборів, ведення яких передбачено законодавством, а також документів, пов'язаних із виконанням вимог законодавства, контроль за дотриманням якого покладено на контролюючі органи, протягом визначених законодавством строків, але не менше 1825 днів - для первинних документів, реєстрів бухгалтерського обліку, фінансової звітності, інших документів, пов'язаних з обчисленням і сплатою податків і зборів, ведення яких передбачено законодавством, що складаються юридичними особами, які здійснюють господарську діяльність як на території України, так і за її межами.
- (106) Так, ТзОВ «ПРЕДСТАВНИЦТВО БАУМ ФАРМ ГМБХ» повідомило, що обсяги реалізації Гелю «Ібупрозан» за період з 21.05.2020 по 22.01.2024 становлять 44 600 штук на суму 1 025 800 грн (без ПДВ).
- (107) У Відповіді 1 Товариство також зазначило, що відповідно до інформації з відкритих джерел контрагенти (покупці), вказані в таблиці 1, здійснюють реалізацію Гелю «Ібупрозан» кінцевому споживачу, зокрема, через вебсайт <https://podorozhnyk.ua/>.

(108) Крім того, Товариство повідомило, що, усвідомлюючи невідповідність маркування Гелю «Ібупрозан» вимогам чинного законодавства, вживаються заходи для усунення наслідків спірного маркування Гелю «Ібупрозан», зокрема:

- прийнято рішення видалити інформацію про Гель «Ібупрозан» з вебсайту<sup>6</sup>, що підтверджується копією наказу від 22.01.2024 № 22-01/24;
- направлено листи суб'єктам господарювання, вказаним у таблиці 1, з проханням вилучити Гель «Ібупрозан» з господарського обігу та видалити інформацію про Гель «Ібупрозан» з відкритих джерел інформації, що підтверджується копіями листів, які містяться в матеріалах Справи;
- до ПП «Евро Плюс» направлено лист від 22.01.2024 № 296/1, у якому вимагається привести маркування Гелю «Ібупрозан» у відповідність із вимогами чинного законодавства.

#### **4.3. Обставини, які повідомила Держпродспоживслужба**

(109) Пунктом 1 Положення про Державну службу України з питань безпечності харчових продуктів та захисту споживачів, затвердженого постановою Кабінету Міністрів України від 02.09.2015 № 667 (далі – Положення), встановлено, що Держпродспоживслужба є центральним органом виконавчої влади, діяльність якого спрямовується і координується Кабінетом Міністрів України та який реалізує державну політику, зокрема у сферах безпечності та окремих показників якості харчових продуктів, санітарного законодавства.

(110) Згідно з пунктом 4 Положення Держпродспоживслужба відповідно до покладених на неї завдань, зокрема, проводить державну санітарно-епідеміологічну експертизу, видає за результатами її проведення відповідні висновки.

(111) Листами від 19.04.2024 № 12-12/8275 (вх. Комітету № 7-04/5601 від 22.04.2024) та від 05.08.2024 № 12-12/16154 (вх. Комітету № 7-04/10167 від 05.08.2024) Держпродспоживслужба повідомила, що питання перевірки наявності Властивостей 1, 2, які містяться в маркуванні Гелю «Ібупрозан» та в Аркуші-вкладиші, віднесення Гелю «Ібупрозан» до косметичного засобу не належать до повноважень Держпродспоживслужби.

#### **4.4. Обставини, які повідомило МОЗ**

(112) Відповідно до підпункту 4 пункту 3 Положення про Міністерство охорони здоров'я України, затвердженого постановою Кабінету Міністрів України від 25.03.2015 № 267, основними завданнями МОЗ є, зокрема, забезпечення формування та реалізація державної політики у сфері технічного регулювання медичних виробів, медичних виробів для діагностики *in vitro*, активних медичних виробів, які імплантують, косметичної продукції.

(113) Як зазначено у Відповіді МОЗ, із властивостей: *«усуває запалення та біль суглобів і м'язів», «проявляє сильну анальгезуючу і протизапальну дію; усуває запалення і набряклість на проблемних ділянках тіла; послаблює болі і зменшує запалення при артриті, різноманітних м'язових і суглобних болях, враховуючи біль у попереку»* простежується фармакологічна дія виробу. Виріб не може бути віднесений до косметичних засобів, оскільки косметичні засоби наносяться з метою очищення,

<sup>6</sup> <https://baumpharm.com.ua/>

ароматизування, зміни зовнішнього вигляду, захисту, збереження в задовільному стані або коригування запаху тіла й виключають лікування.

- (114) Вироби, що позиціонуються як продукція, якій притаманні фармакологічні, імунологічні або метаболічні властивості, підпадають під дію Закону України «Про лікарські засоби» і повинні бути внесені до Державного реєстру лікарських засобів України.
- (115) Відповідно до абзацу другої частини першої статті 2 Закону України «Про лікарські засоби» 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.
- (116) Абзацом першим частини другої статті 2 Закону України «Про лікарські засоби» передбачено, що до лікарських засобів належать: АФІ, продукція «in bulk»; готові лікарські засоби (лікарські препарати, ліки, медикаменти); гомеопатичні засоби; засоби, які використовуються для виявлення збудників хвороб, а також боротьби із збудниками хвороб або паразитами; лікарські косметичні засоби та лікарські домішки до харчових продуктів.
- (117) Статтею 9 Закону України «Про лікарські засоби» визначено, що лікарські засоби допускаються до застосування в Україні після їх державної реєстрації, крім випадків, передбачених цим Законом.
- (118) Як зазначено у Відповіді МОЗ, Гель «Ібупрозан» не зареєстрований як лікарський засіб.
- (119) МОЗ зауважило, що Законом України «Про лікарські засоби» поняття «допоміжний засіб» не визначено.
- (120) Разом із тим у Технічному регламенті щодо медичних виробів, затвердженому постановою Кабінету Міністрів України від 02.10.2013 № 753 (далі – Технічний регламент), міститься поняття «медичний виріб» та «допоміжний засіб» до такого виробу.
- (121) Відповідно до підпункту 9 пункту 2 Технічного регламенту медичний виріб – будь-який інструмент, апарат, прилад, пристрій, програмне забезпечення, матеріал або інший виріб, що застосовуються як окремо, так і в поєднанні між собою (включаючи програмне забезпечення, передбачене виробником для застосування спеціально для діагностичних та/або терапевтичних цілей та необхідне для належного функціонування медичного виробу), призначені виробником для застосування з метою забезпечення діагностики, профілактики, моніторингу, лікування або полегшення перебігу хвороби пацієнта в разі захворювання, діагностики, моніторингу, лікування, полегшення стану пацієнта в разі травми чи інвалідності або їх компенсації, дослідження, заміни, видозмінювання або підтримування анатомії чи фізіологічного процесу, контролю процесу запліднення та основна передбачувана дія яких в організмі або на організм людини не досягається за допомогою фармакологічних, імунологічних або метаболічних засобів, але функціонуванню яких такі засоби можуть сприяти.
- (122) Згідно з підпунктом 5 пункту 2 Технічного регламенту допоміжний засіб – виріб, що не є медичним виробом, але призначений виробником спеціально для застосування разом з медичним виробом для належного використання такого виробу за призначенням.

- (123) Введення в обіг та/або в експлуатацію медичних виробів дозволяється тільки в разі, коли вони повністю відповідають вимогам Технічного регламенту, за умови застосування їх за призначенням. У разі коли медичний виріб призначений для введення в організм людини лікарського засобу, на такий виріб поширюється дія цього Технічного регламенту.
- (124) Якщо зазначений медичний виріб введений в обіг таким чином, що медичний виріб і лікарський засіб утворюють єдиний цілісний виріб і медичний виріб призначений виключно для застосування у відповідному поєднанні та не призначений для повторного використання, такий виріб є об'єктом регулювання Закону України «Про лікарські засоби». Вимоги до медичних виробів, наведені в додатку № 1 (до Технічного регламенту), поширюються лише на ті характеристики медичного виробу, що свідчать про його безпечність та ефективність.
- (125) Якщо медичні вироби містять як невід'ємну частину речовину, що в разі її окремого використання може розглядатися як лікарський засіб і дія якої на організм є допоміжною відносно дії медичного виробу, такі медичні вироби підлягають оцінці відповідності та введенню в обіг відповідно до Технічного регламенту.
- (126) Якщо медичні вироби містять як невід'ємну частину речовину, що в разі окремого використання може розглядатися як складова лікарського засобу або як лікарський засіб, отриманий з крові або плазми крові людини, і дія якої на організм є допоміжною відносно дії медичного виробу, такі медичні вироби підлягають оцінці відповідності та введенню в обіг як медичні вироби відповідно до Технічного регламенту.

**4.5. Обставини, які повідомило державне підприємство «Державний експертний центр Міністерства охорони здоров'я України» (далі – Центр)**

- (127) Відповідно до Статуту Центру, затвердженого наказом МОЗ від 17.01.2024 № 94, Центр – уповноважена МОЗ спеціалізована експертна організація у сфері доклінічного вивчення, клінічних випробувань та державної реєстрації лікарських засобів (в тому числі медичних імунобіологічних препаратів) у межах, що визначені Законами України «Про лікарські засоби», «Про захист населення від інфекційних хвороб», яка також є головною організацією у сфері здійснення фармаконагляду, проведення експертної оцінки мастер-файлу на плазму на лікарський засіб з крові/ плазми, що вироблений в Україні, стандартизації медичної допомоги та медичного, у тому числі фармацевтичного, обслуговування, включаючи розробку відповідних медико-технологічних документів та проектів нормативних актів, що заснована на державній власності та належить до сфери управління МОЗ і є підзвітною йому.
- (128) Обґрунтувати фармакологічну дію лікарського засобу, а також лікувальні властивості лікарського засобу можливо за наявності матеріалів реєстраційного досьє на лікарський засіб, підготовлених відповідно до вимог Порядку 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, затвердженого наказом МОЗ від 26.08.2005 № 426 (зі змінами).
- (129) Як зазначено у відповіді Центру, Гель «Ібупрозан» не зареєстрований як лікарський засіб.
- (130) Центр зауважив, що оскільки виріб «Ібупрозан Baum Pharm, гель, по 75 мл у тубах» не зареєстровано як лікарський засіб, відтак у Центру відсутні матеріали реєстраційного досьє, у зв'язку із чим встановити фармакологічну дію та інші властивості цього виробу за наявною інформацією неможливо.



**4.6. Обставини, встановлені за результатами опитування споживачів, яке проводив Комітет**

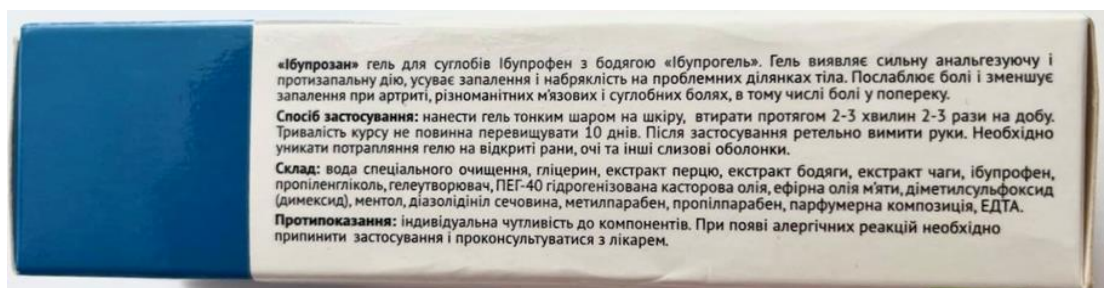
(131) З метою отримання додаткових доказів для встановлення фактичних обставин Справи Східне, Південно-східне, Південно-західне, Західне, Північне та Південне міжобласні територіальні відділення Комітету провели опитування споживачів (далі – Опитування), зокрема, щодо сприйняття споживачами, а також впливу та/або можливості впливу на наміри споживача щодо придбання Гелю «Ібупрозан» такої інформації, поширеної в маркуванні Гелю «Ібупрозан»:

- ✓ «усуває запалення та біль суглобів і м'язів»;
- ✓ «виявляє сильну анальгезуючу і протизапальну дію; усуває запалення і набряклість на проблемних ділянках тіла; послаблює болі і зменшує запалення при артриті, різноманітних м'язових і суглобних болях, у тому числі болі у попереку».

(132) Під час проведення Опитування в анкеті використано кольорові графічні зображення упаковки гелю «Ібупрозан Ваum Pharm, гель, по 75 мл у тубах» (див. фотокопії 3, 4).



Фотокопія 3




Фотокопія 4

(133) Кількість респондентів, залучених до Опитування, – 296 осіб.

- (134) За результатами Опитування встановлено таке:
- ✓ інформація про властивості *«усуває запалення та біль суглобів і м'язів»*, яка поширюється в маркуванні Гелю «Ібупрозан», може вплинути на наміри 85 % респондентів придбати таку продукцію, у той час як на наміри 15 % респондентів придбати Гель «Ібупрозан» така інформація не може вплинути;
  - ✓ 82 % респондентів сприймають інформацію *«усуває запалення та біль суглобів і м'язів»*, яка поширюється в маркуванні Гелю «Ібупрозан», як таку, що характеризує властивості, що належать лікарському засобу; 17 % респондентів сприймають інформацію *«усуває запалення та біль суглобів і м'язів»*, яка поширюється в маркуванні Гелю «Ібупрозан», як таку, що характеризує властивості, що належать косметичному засобу; 1 % респондентів надали свій варіант сприйняття такої інформації;
  - ✓ інформація про властивості *«виявляє сильну анальгезуючу і протизапальну дію; усуває запалення і набряклість на проблемних ділянках тіла; послаблює болі і зменшує запалення при артритах, різноманітних м'язових і суглобних болях, у тому числі болі у попереку»*, яка поширюється в маркуванні Гелю «Ібупрозан», може вплинути на наміри 85 % респондентів придбати таку продукцію, у той час як на наміри 15 % респондентів придбати Гель «Ібупрозан» така інформація не може вплинути;
  - ✓ 85 % респондентів сприймають інформацію *«виявляє сильну анальгезуючу і протизапальну дію; усуває запалення і набряклість на проблемних ділянках тіла; послаблює болі і зменшує запалення при артритах, різноманітних м'язових і суглобних болях, у тому числі болі у попереку»*, яка поширюється в маркуванні Гелю «Ібупрозан», як таку, що характеризує властивості, які належать лікарському засобу; 14 % респондентів сприймають як таку, що характеризує властивості, які належать косметичному засобу; 1 % респондентів надали свій варіант сприйняття такої інформації.

## 5. ОБСТАВИНИ, ЯКІ ВСТАНОВИВ КОМІТЕТ

- (135) ПП «Евро Плюс» здійснювало виробництво та поставку Гелю «Ібупрозан» під торговельними марками **Ібупрозан Ibuprozan** (свідоцтво на торговельну марку від 06.01.2021 № 289631) та  (свідоцтво на торговельну марку від 25.04.2019 № 257886) на замовлення ТзОВ «ПРЕДСТАВНИЦТВО БАУМ ФАРМ ГМБХ» у період з 12.04.2019 до 15.05.2023 включно.
- (136) Виробництво Гелю «Ібупрозан» у період з 12.04.2019 до 15.05.2023 здійснювалося на підставі затверджених та зареєстрованих ТУ У 05.0-30192477-002-2002 «Бодяга косметична та засоби косметичні на її основі. Технічні умови» (зі Змінами № 1-8). Якість та безпека Гелю «Ібупрозан» підтверджується Висновком та паспортом б/д № 1.
- (137) Інформацію про Властивості 1, 2 ПП «Евро Плюс» поширювало на тубі та упаковці Гелю «Ібупрозан», а також в Аркуші-вкладиші до Гелю «Ібупрозан».
- (138) 23.01.2024 ПП «Евро Плюс» зупинило виробництво Гелю «Ібупрозан» в оформленні, що містить інформацію про Властивості 1, 2, що підтверджується Наказом.
- (139) Отже, ПП «Евро Плюс» припинило виробництво Гелю «Ібупрозан» в оформленні, що містить інформацію про Властивості 1, 2.
- (140) ПП «Евро Плюс» здійснювало реалізацію Гелю «Ібупрозан» виключно Товариству.

- (141) Реалізація Гелю «Ібупрозан» від ПП «Євро Плюс» до ТзОВ «ПРЕДСТАВНИЦТВО БАУМ ФАРМ ГМБХ» здійснювалася в період з 15.04.2019 по 22.12.2023, що підтверджується видатковими накладними, виданими на підставі Договору.
- (142) З 23.12.2023 ПП «Євро Плюс» припинило реалізацію Гелю «Ібупрозан» в оформленні, що містить інформацію про Властивості 1, 2, та поширення інформації про Властивості 1, 2 Гелю «Ібупрозан».
- (143) Обсяги реалізації Гелю «Ібупрозан» Товариству в період з 15.04.2019 по 22.12.2023 становлять 79 400 штук на загальну суму 1 758 205,24 грн (без ПДВ).

### **5.1. Щодо Властивостей 1, 2 Гелю «Ібупрозан»**

- (144) За твердженням ПП «Євро Плюс», щодо Гелю «Ібупрозан» здійснено державну санітарно-епідеміологічну експертизу, за результатами якої Державна санітарно-епідеміологічна служба видала Висновок.
- (145) Відповідно до абзацу тринадцятого частини першої статті 1 Закону України «Про забезпечення санітарного та епідемічного благополуччя населення» (у редакції від 01.01.2008, яка була чинною на момент винесення Висновку) державна санітарно-епідеміологічна експертиза – це вид професійної діяльності органів державної санітарно-епідеміологічної служби, що полягає у комплексному вивченні об'єктів експертизи з метою виявлення можливих небезпечних факторів у цих об'єктах, встановленні відповідності об'єктів експертизи вимогам санітарного законодавства, а в разі відсутності відповідних санітарних норм – в обґрунтуванні медичних вимог щодо безпеки об'єкта для здоров'я та життя людини.
- (146) Відповідно до абзацу чотирнадцятого частини першої статті 1 Закону України «Про забезпечення санітарного та епідемічного благополуччя населення» висновок державної санітарно-епідеміологічної експертизи – це документ установленої форми, що засвідчує відповідність (невідповідність) об'єкта державної санітарно-епідеміологічної експертизи медичним вимогам безпеки для здоров'я і життя людини, затверджується відповідним головним державним санітарним лікарем і є обов'язковим для виконання власником об'єкта експертизи.
- (147) Згідно зі статтею 10 Закону України «Про забезпечення санітарного та епідемічного благополуччя населення» державна санітарно-епідеміологічна експертиза полягає у комплексному вивченні документів (проектів, технологічних регламентів, інвестиційних програм тощо), а також діючих об'єктів та пов'язаних з ними небезпечних факторів на відповідність вимогам санітарних норм.  
Державна санітарно-епідеміологічна експертиза передбачає:
- визначення безпеки господарської та іншої діяльності, умов праці, навчання, виховання, побуту, що прямо чи побічно негативно впливають або можуть вплинути на здоров'я населення;
  - встановлення відповідності об'єктів експертизи вимогам санітарних норм;
  - оцінку повноти та обґрунтованості санітарних і протиепідемічних (профілактичних) заходів;
  - оцінку можливого негативного впливу небезпечних факторів, пов'язаних з діяльністю об'єктів експертизи, визначення ступеня створюваного ними ризику для здоров'я населення.
- (148) Так, з Висновку на *гелі косметичні згідно з рецептурами до ТУ У 05.0-30192477-002-2002 «Бодяга косметична» згідно з додатком до Висновку»* (у якому, зокрема, є Гель для суглобів ібупрофен з бодягою «Ібупрогель») вбачається, що Гель «Ібупрозан» відповідає вимогам чинного санітарного законодавства України й за умови дотримання

може бути використаний у сфері побуту за призначенням, в оптово-роздрібній торгівлі.

- (149) Отже, Висновок підтверджує відповідність Гелю «Ібупрозан» медичним вимогам безпеки для здоров'я і життя людини, зокрема вимогам чинного санітарного законодавства України.
- (150) За твердженням ПП «Евро Плюс», Гель «Ібупрозан» має Властивості 1, 2, оскільки вони притаманні речовинам, які входять до його складу.
- (151) Проте у Відповіді МОЗ зазначено, що з таких властивостей, як *«усуває запалення та біль суглобів і м'язів», «проявляє сильну анальгезуючу і протизапальну дію; усуває запалення і набряклість на проблемних ділянках тіла; послабляє болі і зменшує запалення при артриті, різноманітних м'язових і суглобних болях, враховуючи біль у попереку»*, простежується фармакологічна дія виробу. Виріб не може бути віднесений до косметичних засобів, оскільки косметичні засоби наносяться з метою очищення, ароматизування, зміни зовнішнього вигляду, захисту, збереження в задовільному стані або коригування запаху тіла й виключають лікування.
- (152) Вироби, що позиціонуються як продукція, якій притаманні фармакологічні, імунологічні або метаболічні властивості, підпадають під дію Закону України «Про лікарські засоби» і повинні бути внесені до Державного реєстру лікарських засобів України.
- (153) Отже, виріб, який позиціонується як такий, що усуває запалення та біль суглобів і м'язів, виявляє сильну анальгезуючу й протизапальну дію; усуває запалення й набряклість на проблемних ділянках тіла; послабляє болі й зменшує запалення при артриті, різноманітних м'язових і суглобних болях, враховуючи біль у попереку, підпадає під дію Закону України «Про лікарські засоби» і повинен бути внесений до Державного реєстру лікарських засобів України.
- (154) Відповідно до абзацу другого статті 2 Закону України «Про лікарські засоби» 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.
- (155) Згідно з абзацом дванадцятим статті 2 Закону України «Про лікарські засоби» Державний реєстр лікарських засобів України – нормативний документ, який містить відомості про лікарські засоби, дозволені для виробництва і застосування в медичній практиці.
- (156) Як вбачається з Державного реєстру лікарських засобів України<sup>7</sup>, Гель «Ібупрозан» не зареєстрований як лікарський засіб.
- (157) За твердженням ПП «Евро Плюс», наукові джерела, зазначені в пункті 70 цього рішення, підтверджують Властивості 1, 2 Гелю «Ібупрозан».
- (158) Водночас зазначені ПП «Евро Плюс» наукові джерела на інтернет-ресурсі «Pubmed»<sup>8</sup> не є належним доказом підтвердження Властивостей 1, 2 Гелю «Ібупрозан».
- (159) Так, за наведеним ПП «Евро Плюс» гіперпосиланням<sup>9</sup> знаходиться головна сторінка пошукової системи медичних та біологічних публікацій (електронна бібліотека

<sup>7</sup><http://www.drlz.com.ua/>

<sup>8</sup><https://pubmed.ncbi.nlm.nih.gov>

<sup>9</sup><https://pubmed.ncbi.nlm.nih.gov>

«Pubmed»)), посилання на конкретні наукові джерела, які містять інформацію про загальновідомі властивості речовин, які входять до складу Гелю «Ібупрозан», зокрема діючої речовини *ібупрофен*, а також особливості її впливу на організм людини, відсутні.

- (160) Досліджень, проведених ПП «Евро Плюс» та/або на його замовлення компетентними установами, на підтвердження Властивостей 1, 2 саме Гелю «Ібупрозан», враховуючи особливості його повного складу, ПП «Евро Плюс» Комітету не надало.
- (161) Крім того, за наданою у Відповіді МОЗ інформацією, виріб, зокрема Гель «Ібупрозан», не може бути віднесений до косметичних засобів, оскільки косметичні засоби наносяться з метою очищення, ароматизування, зміни зовнішнього вигляду, захисту, збереження в задовільному стані або коригування запаху тіла й виключають лікування.
- (162) Також МОЗ зауважило, що вироби, що позиціонуються як продукція, якій притаманні фармакологічні, імунологічні або метаболічні властивості, підпадають під дію Закону України «Про лікарські засоби» і повинні бути внесені до Державного реєстру лікарських засобів України.
- (163) Відповідальність за поширення інформації щодо Гелю «Ібупрозан» на тубі та упаковці несе ПП «Евро Плюс».
- (164) Відповідно до статті 15<sup>1</sup> 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.
- (165) 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.
- (166) Отже, поширювана ПП «Евро Плюс» на тубі та упаковці косметичного засобу «Ібупрозан Ваum Pharm, гель, по 75 мл у тубах» виробництва ПП «Евро Плюс» інформація про властивості: *«усуває запалення та біль суглобів і м'язів», «виявляє сильну анальгезуючу і протизапальну дію; усуває запалення і набряклість на проблемних ділянках тіла; послаблює болі і зменшує запалення при артриті, різноманітних м'язових і суглобних болях, у тому числі болі у попереку»* є неправдивою, оскільки ПП «Евро Плюс» не надало доказів на підтвердження того, що в Гелю «Ібупрозан» є вищезазначені властивості.
- (167) Отже, поширення ПП «Евро Плюс» неправдивої інформації про властивості косметичного засобу «Ібупрозан Ваum Pharm, гель, по 75 мл у тубах» виробництва

ПП «Евро Плюс» є порушенням, передбаченим статтею 15<sup>1</sup> Закону України «Про захист від недобросовісної конкуренції», у вигляді поширення інформації, що вводить в оману.

## 5.2. Вплив дій ПП «Евро Плюс» на конкуренцію на ринку лікарських засобів

(168) Як вбачається з Державного реєстру лікарських засобів України<sup>10</sup>, 22.10.2024 у зазначеному реєстрі наявна інформація щодо 6 суб'єктів господарювання, які здійснюють виробництво лікарських засобів з діючою речовиною ібупрофен (лікарська форма: гель, крем) для зовнішнього застосування (див. табл. 2).

Таблиця 2

№ РП	Термін дії з/по	Назва/форма випуску (лікарська форма, сила дії (дозування), упаковка)	Склад діючих речовин	Виробник
UA/13306/01/01	необмежений з 01.08.2018	<b>АРТИФЛЕКС</b> крем, по 20 г, по 40 г або по 100 г у тубі; по 1 тубі у коробці з картону	1 г препарату містить глюкозаміну гідрохлориду 30 мг, ібупрофену 30 мг, алантоїну 10 мг	ТОВ «Фармацевтична компанія «Здоров'я», Україна (ідентифікаційний код юридичної особи «інформація, доступ до якої обмежено»)
UA/0377/01/01	необмежений з 22.10.2018	<b>ДИП РИЛФ</b> гель по 15 г або по 50 г, або по 100 г у тубі, по 1 тубі в картонній коробці	1 г гелю містить ібупрофену 50 мг, левоментолу 30 мг	Ментолатум Компані Лімітед, Велика Британія
UA/17281/01/01	необмежений з 11.12.2023	<b>ІБУМЕНТ</b> гель по 50 г у тубі, по 1 тубі у паці	1 г гелю містить ібупрофену 50 мг, левоментолу 30 мг	ПАТ «Хімфармзавод «Червона зірка», Україна (ідентифікаційний код юридичної особи «інформація, доступ до якої обмежено»)
UA/18641/01/01	23.03.2021 23.03.2026	<b>ДАРФЕН® ГЕЛЬ</b> гель, по 15 г або по 50 г, або по 100 г у тубі, по 1 тубі в паці	1 г гелю містить: ібупрофену 50 мг, левоментолу 30 мг	ПрАТ «Фармацевтична фірма «Дарниця», Україна (ідентифікаційний код юридичної особи «інформація, доступ до якої обмежено»)
UA/4117/01/01	необмежений з 11.11.2020	<b>ДОЛГІТ® КРЕМ</b> крем, 50 мг/г по 20 г або 50 г, або 100 г або по 150 г у тубі; по 1 тубі в картонній коробці	1 г крему містить ібупрофену 50 мг	Долоргіт ГмбХ і Ко. КГ, Німеччина, Др. Тайсс Натурварен ГмбХ, Німеччина ГБА Фарма ГмбХ, Німеччина Мікробіологі Кремер ГмбХ, Німеччина
UA/4117/02/01	необмежений з 18.11.2020	<b>ДОЛГІТ® ГЕЛЬ</b> гель, 50 мг/г по 20 г або по 50 г, або по 100 г, або по 150 г в тубі, по 1 тубі в картонній коробці	1 г гелю містить ібупрофену 50 мг	Долоргіт ГмбХ і Ко. КГ, Німеччина, Др. Тайсс Натурварен ГмбХ, Німеччина ГБА Фарма ГмбХ, Німеччина Мікробіологі Кремер ГмбХ, Німеччина

<sup>10</sup><http://www.drlz.com.ua/>

UA/19045/01/01	09.11.2021 09.11.2026	<b>ЄВРОФАСТ ПЛЮС</b> гель, по 50 г у тубі; по 1 тубі у пачці	1 г гелю містить ібупрофену 50 мг, левоментолу 30 мг	ПАТ «Хімфармзавод «Червона зірка», Україна (ідентифікаційний код юридичної особи «інформація, доступ до якої обмежено»)
UA/14739/01/01	необмежений з 29.12.2020	<b>НЕОФЕН БЕЛУПО ПЛЮС</b> гель, 50 мг/г; по 15 г або 50 г, або 100 г у тубі; по 1 тубі в картонній пачці	1г гелю містить ібупрофену 50 мг	Белупо, ліки та косметика, д.д., Хорватія

- (169) Отже, ринок виробництва лікарських засобів, до складу яких входить діюча речовина ібупрофен, є конкурентним.
- (170) За інформацією, повідомленою ДП «Державний експертний центр МОЗ», обґрунтувати фармакологічну дію лікарського засобу, а також лікувальні властивості лікарського засобу можливо за наявності матеріалів реєстраційного досяє на лікарський засіб, підготовлених відповідно до вимог Порядку 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, затвердженим наказом МОЗ від 26.08.2005 № 426 (зі змінами).
- (171) Згідно з відомостями з Державного реєстру лікарських засобів України<sup>11</sup> Гель «Ібупрозан» не зареєстрований як лікарський засіб.
- (172) Поширення ПП «Євро Плюс» на тубі та упаковці Гелю «Ібупрозан» інформації про Властивості 1, 2 може вплинути на наміри споживачів щодо придбання такої продукції, що підтверджується результатами Опитування, у зв'язку із чим ПП «Євро Плюс» може посилити своє конкурентне становище та отримати перед суб'єктами господарювання, які виготовляють лікарські засоби з діючою речовиною ібупрофен для зовнішнього застосування, неправомірні переваги в конкуренції не завдяки власним досягненням, а завдяки поширенню неправдивих відомостей. Так, інформація про Властивості 1, 2, яка поширювалася в маркуванні Гелю «Ібупрозан», може вплинути на наміри 85 % респондентів придбати таку продукцію.
- (173) При цьому за результатами проведеного Опитування встановлено, що 82 % респондентів можуть сприймати інформацію про Властивість 1 як таку, що вказує на властивості, притаманні саме лікарському засобу, а 85 % респондентів – про Властивість 2.
- (174) У зв'язку з наведеним, стимулювання зацікавленості споживачів шляхом поширення неправдивої інформації про Властивості 1, 2 Гелю «Ібупрозан» може надати ПП «Євро Плюс» неправомірних переваг у конкуренції порівняно з іншими суб'єктами господарювання, які здійснюють господарську діяльність на ринку лікарських засобів та вказують правдиву інформацію про їхні властивості.

## 6. ПРАВОВА КВАЛІФІКАЦІЯ ДІЙ ПП «ЄВРО ПЛЮС»

- (175) За інформацією МОЗ, вироби, що позиціонуються як продукція, якій притаманні фармакологічні, імунологічні властивості, підпадають під дію Закону України «Про лікарські засоби» і повинні бути внесені до Державного реєстру лікарських

<sup>11</sup> <http://www.drlz.com.ua/>

засобів України.

- (176) У свою чергу, згідно з відомостями з Державного реєстру лікарських засобів України<sup>12</sup> Гель «Ібупрозан» не зареєстрований як лікарський засіб.
- (177) Поширення ПП «Евро Плюс» на тубі та упаковці Гелю «Ібупрозан» інформації про Властивості 1, 2 може вплинути на наміри споживачів щодо придбання такої продукції, що підтверджується результатами Опитування, у зв'язку із чим ПП «Евро Плюс» може посилити своє конкурентне становище та отримати перед суб'єктами господарювання, які виготовляють лікарські засоби з діючою речовиною ібупрофен для зовнішнього застосування, неправомірні переваги в конкуренції не завдяки власним досягненням, а завдяки поширенню неправдивих відомостей. Так, інформація про Властивості 1, 2, яка поширювалася в маркуванні Гелю «Ібупрозан», може вплинути на наміри 85 % респондентів придбати таку продукцію.
- (178) При цьому за результатами проведеного Опитування встановлено, що 82 % респондентів можуть сприймати інформацію про Властивість 1 як таку, що вказує на властивості, притаманні саме лікарському засобу, а 85 % респондентів – про Властивість 2.
- (179) У зв'язку з наведеним, стимулювання зацікавленості споживачів шляхом поширення неправдивої інформації про Властивості 1, 2 Гелю «Ібупрозан» може надати ПП «Евро Плюс» неправомірних переваг у конкуренції порівняно з іншими суб'єктами господарювання, які здійснюють господарську діяльність на ринку лікарських засобів та вказують правдиву інформацію про їх властивості.
- (180) Відповідальність за поширення відомостей на тубі та упаковці Гелю «Ібупрозан» несе ПП «Евро Плюс».
- (181) Відповідно до статті 15<sup>1</sup> 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.
- (182) 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 посилення на обсяги виробництва, придбання, продажу чи поставки товарів, виконання робіт, надання послуг, яких фактично не було на день поширення інформації.
- (183) Тобто поширювана ПП «Евро Плюс» на тубі та упаковці косметичного засобу «Ібупрозан Ваum Pharm, гель, по 75 мл у тубах» виробництва ПП «Евро Плюс»

<sup>12</sup><http://www.drlz.com.ua/>



інформація про властивості: *«усуває запалення та біль суглобів і м'язів», «виявляє сильну анальгезуючу і протизапальну дію; усуває запалення і набряклість на проблемних ділянках тіла; послаблює болі і зменшує запалення при артриті, різноманітних м'язових і суглобних болях, у тому числі болі у попереку»* є неправдивою, оскільки ПП «Евро Плюс» не надало доказів на підтвердження того, що в Гелю «Ібупрозан» є вищезазначені властивості.

- (184) Отже, поширення ПП «Евро Плюс» неправдивої інформації про властивості косметичного засобу «Ібупрозан Baum Pharm, гель, по 75 мл у тубах» виробництва ПП «Евро Плюс» є порушенням, передбаченим статтею 15<sup>1</sup> Закону України «Про захист від недобросовісної конкуренції», у вигляді поширення інформації, що вводить в оману.

## **7. ЗАПЕРЕЧЕННЯ ТА ЗАУВАЖЕННЯ НА ПОДАННЯ З ПОПЕРЕДНІМИ ВИСНОВКАМИ У СПРАВІ**

- (185) ПП «Евро Плюс» листом від 04.11.2024 № 04/11-24 (вх. Комітету № 8-04/13938 від 04.11.2024) надало пояснення на Подання з попередніми висновками.

- (186) Так, ПП «Евро Плюс» зазначає, що заперечень до Подання з попередніми висновками не має. Крім того, ПП «Евро Плюс» повідомило, що визнає вчинення ним порушення, передбаченого статтею 15<sup>1</sup> Закону України «Про захист від недобросовісної конкуренції».

- (187) ПП «Евро Плюс», посилаючись на Указ Президента України від 24.02.2022 № 64/2022 про введення в Україні військового стану, лист Торговельно-промислової палати України від 28.02.2022 № 2024/02.0-7.1 щодо визначення військового стану форс-мажором та пункт 5 Рекомендаційних роз'яснень Комітету від 09.08.2016 № 39-рр «Щодо застосування положень частин другої, п'ятої та шостої статті 52 Закону України «Про захист економічної конкуренції», частин першої та другої статті 21 Закону України «Про захист від недобросовісної конкуренції», яким визначено, що у виняткових випадках, зокрема, за наявності форс-мажорних обставин, засвідчення яких відбувається в установленому законом порядку, інших обставинах природного, економічного, суспільного характеру, штрафи можуть бути визначені в меншому (зокрема символічному) розмірі, просить врахувати, що:

- раніше не притягалось до відповідальності за порушення законодавства про захист економічної конкуренції;
- заяв і скарг щодо Гелю «Ібупрозан» до Комітету не надходило;
- співпрацювало з Комітетом під час розгляду Справи;
- дії, що містять ознаки порушення статті 15<sup>1</sup> Закону України «Про захист від недобросовісної конкуренції», припинено;
- обсяги реалізації Гелю «Ібупрозан», пов'язані з порушенням, є незначними, що не призвело до особливо негативних наслідків для конкуренції, інтересів інших суб'єктів господарювання та споживачів.

- (188) На підставі викладеного ПП «Евро Плюс» просить врахувати пропорційність та співмірність характеру порушення й розміру санкцій та застосувати штрафні санкції в мінімальному розмірі.

## **8. ОБҐРУНТУВАННЯ РОЗРАХУНКУ РОЗМІРУ ШТРАФУ**

- (189) 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.
- (190) Згідно зі статтею 30 Закону України «Про захист від недобросовісної конкуренції» органи Комітету у справах про недобросовісну конкуренцію приймають обов'язкові

для виконання рішення, зокрема, про визнання факту недобросовісної конкуренції; припинення недобросовісної конкуренції; накладання штрафів.

- (191) 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.
- (192) 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, зареєстрованого в Міністерстві юстиції України 25 січня 2024 року за № 123/41468 (далі – Порядок визначення розміру штрафу).
- (193) Згідно з пунктом 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.
- (194) Так, ПП «Евро Плюс» внаслідок вчинення дій, які полягали в поширенні інформації про Властивості 1, 2 Гелю «Ібупрозан», може отримати неправомірні переваги в конкуренції перед суб'єктами господарювання, які виробляють / реалізують лікарські засоби з діючою речовиною ібупрофен для зовнішнього застосування.
- (195) Відповідно до наданої ПП «Евро Плюс» інформації щодо обсягів реалізації Гелю «Ібупрозан», у період із 15.04.2019 до 22.12.2023 включно ПП «Евро Плюс» реалізувало спірної продукції на загальну суму 1 758 205,24 грн (без ПДВ).
- (196) 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.
- (197) Під час визначення базового розміру штрафу враховується таке.
- (198) Порушення статті 15<sup>1</sup> Закону України «Про захист від недобросовісної конкуренції», вчинене ПП «Евро Плюс», охоплювало більше ніж два регіони України, що підтверджується листами ТзОВ «Подорожник Київ» від 09.10.2024 № 3014 (вх. Комітету № 8-04/13031 від 14.10.2024), ТзОВ «Подорожник Тернопіль» від 16.10.2024 № 3114 (вх. Комітету № 8-04/13347 від 21.10.2024), ТзОВ «Подорожник Харків» від 23.10.2024 № 3158 (вх. Комітету № 8-04/13635 від 28.10.2024).
- (199) Товариство співпрацювало з Комітетом, що сприяло повному та об'єктивному з'ясуванню обставин під час розгляду Справи.
- (200) 23.12.2023 ПП «Евро Плюс» припинило порушення, передбачене статтею 15<sup>1</sup> Закону України «Про захист від недобросовісної конкуренції».
- (201) 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, встановлюється:
- 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.

- (202) Відповідно до Звіту про фінансові результати за 2023 рік (код рядка 2000) ПП «Евро Плюс», наданого ДПС листом від 10.09.2024 № 11301/5/99-0004-03-01-05 (вх. Комітету № 7-04/11481 від 10.09.2024), чистий дохід ПП «Евро Плюс» від реалізації продукції (товарів, робіт, послуг) за 2023 рік становить 110 293 100 (сто десять мільйонів двісті дев'яносто три тисячі сто) грн.

Враховуючи викладене, керуючись статтею 7 Закону України «Про Антимонопольний комітет України», статтями 21, 27 і 30 Закону України «Про захист від недобросовісної конкуренції», пунктом 4 розділу VIII Порядку розгляду Антимонопольним комітетом України та його територіальними відділеннями заяв і справ про порушення законодавства про захист економічної конкуренції, затвердженого розпорядженням Антимонопольного комітету України від 19 квітня 1994 року № 5, зареєстрованого в Міністерстві юстиції України 6 травня 1994 року за № 90/299 (у редакції розпорядження Антимонопольного комітету України від 29 червня 1998 року № 169-р) (із змінами), пунктом 9 розділу II, підпунктом 1 пункту 11 розділу IV Порядку визначення розміру штрафу, що накладається за порушення законодавства про захист економічної конкуренції, затвердженого розпорядженням Антимонопольного комітету України від 14 грудня 2023 року № 22-рп, зареєстрованого в Міністерстві юстиції України 25.01.2024 за № 123/41468, Антимонопольний комітет України

#### **ПОСТАНОВИВ:**

1. Визнати, що приватне підприємство «Евро Плюс» (ідентифікаційний код юридичної особи *«інформація, доступ до якої обмежено»*) вчинило порушення, передбачене статтею 15<sup>1</sup> Закону України «Про захист від недобросовісної конкуренції», у вигляді поширення інформації, що вводить в оману, шляхом повідомлення на тубі та упаковці косметичного засобу «Ібупрозан Ваум Pharm, гель, по 75 мл у тубах» виробництва ПП «Евро Плюс» неправдивих відомостей: «усуває запалення та біль суглобів і м'язів», «виявляє сильну анальгезуючу і протизапальну дію; усуває запалення і набряклість на проблемних ділянках тіла; послаблює болі і зменшує запалення при артриті, різноманітних м'язових і суглобних болях, у тому числі болі у попереку».

2. Накласти на приватне підприємство «Евро Плюс» (ідентифікаційний код юридичної особи *«інформація, доступ до якої обмежено»*) штраф у розмірі 240 000 (двісті сорок 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.

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

Голова Комітету

Павло КИРИЛЕНКО