



АНТИМОНОПОЛЬНИЙ КОМІТЕТ УКРАЇНИ

РІШЕННЯ ТИМЧАСОВОЇ АДМІНІСТРАТИВНОЇ КОЛЕГІЇ

27 грудня 2024 р.

Київ

№ 100-р/тк

Про порушення законодавства
про захист від недобросовісної конкуренції
та накладення штрафу

За результатами розгляду Тимчасовою адміністративною колегією Антимонопольного комітету України справи № 127-26.4/178-24 дії товариства з обмеженою відповідальністю «Аметрін ФК» (ідентифікаційний код юридичної особи *«інформація, доступ до якої обмежено»*) визнано порушенням, передбаченим статтею 15¹ Закону України «Про захист від недобросовісної конкуренції», у вигляді поширення інформації, що вводить в оману, шляхом повідомлення на тубі та упаковці засобу косметичного «Крем з гепарином, по 25 грам у тубі», виробник: приватне акціонерне товариство Фармацевтична фабрика «Віола», неправдивих відомостей: «протіварикозний, протинабряковий, тонізуючий засіб».

На товариство з обмеженою відповідальністю «Аметрін ФК» накладено штраф у розмірі 320 000 грн.

Тимчасова адміністративна колегія Антимонопольного комітету України, створена відповідно до наказу Голови Антимонопольного комітету України від 24.12.2024 № 113-ОД, розглянувши матеріали справи № 127-26.4/178-24 (далі – Справа) про порушення товариством з обмеженою відповідальністю «Аметрін ФК» законодавства про захист від недобросовісної конкуренції, передбаченого статтею 15¹ Закону України «Про захист від недобросовісної конкуренції», та подання Управління розслідувань недобросовісної конкуренції від 12.12.2024 № 127-26.4/178-24/481-спр,

ВСТАНОВИЛА:

1. ПРЕДМЕТ СПРАВИ

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

2. ВІДПОВІДАЧ

- (2) Відповідачем є товариство з обмеженою відповідальністю «Аметрін ФК» (далі – ТОВ «Аметрін ФК», Товариство).
- (3) Відповідно до відомостей, які містяться в Єдиному державному реєстрі юридичних

осіб, фізичних осіб-підприємців та громадських формувань, Товариство зареєстроване 07.06.2012.

- (4) Основним видом діяльності ТОВ «Аметрін ФК» згідно з класифікацією видів економічної діяльності є *«інформація, доступ до якої обмежено»*.
- (5) Отже, ТОВ «Аметрін ФК» є суб'єктом господарювання в розумінні статті 1 Закону України «Про захист економічної конкуренції».

3. ПРОЦЕСУАЛЬНІ ДІЇ

- (6) Розпорядженням державного уповноваженого Антимонопольного комітету України від 11.09.2024 № 04/267-р (далі – Розпорядження) розпочато розгляд справи № 127-26.4/178-24 за ознаками вчинення ТОВ «Аметрін ФК» порушення, передбаченого статтею 15¹ Закону України «Про захист від недобросовісної конкуренції», у вигляді поширення інформації, що вводить в оману.
- (7) Копію Розпорядження Товариству надіслано листом державного уповноваженого Антимонопольного комітету України від 12.09.2024 № 127-26.4/04-8885е, який ТОВ «Аметрін ФК» відповідно до рекомендованого повідомлення про вручення поштового відправлення № 0303500031550 отримало 19.09.2024.
- (8) До ТОВ «Аметрін ФК» надіслано лист державного уповноваженого Антимонопольного комітету України від 13.09.2024 № 127-26.4/04-8920е про надання пропозицій до опитування Антимонопольного комітету України (далі – Комітет), відповідь на який Товариство надало листом від 30.09.2024 № 352 (вх. Комітету № 8-04/12508 від 02.10.2024).
- (9) До товариства з обмеженою відповідальністю «Фармацевтична компанія «Віола» (далі – ТОВ «ФК «Віола») (ідентифікаційний код юридичної особи *«інформація, доступ до якої обмежено»*) надіслано вимогу державного уповноваженого Комітету від 18.09.2024 № 127-26.4/04-9079е про надання інформації, відповідь на яку ТОВ «ФК «Віола» надало листом від 03.10.2024 № 306 (вх. Комітету № 8-04/12655 від 07.10.2024).
- (10) До Державної служби України з питань безпечності харчових продуктів та захисту споживачів (далі – Держпродспоживслужба) направлено вимогу державного уповноваженого Комітету від 24.09.2024 № 127-26.4/04-9303е про надання інформації, відповідь на яку Держпродспоживслужба надала листом від 01.10.2024 № 12-12/20424 (вх. Комітету № 7-04/12476 від 02.10.2024).
- (11) До товариства з обмеженою відповідальністю «Здорове майбутнє» (далі – ТОВ «Здорове майбутнє») (ідентифікаційний код юридичної особи *«інформація, доступ до якої обмежено»*) надіслано вимогу державного уповноваженого Комітету від 26.09.2024 № 127-26.4/04-9406е про надання інформації, відповідь на яку ТОВ «Здорове майбутнє» надало листом від 25.11.2024 № 062 (вх. Комітету № 8-04/15016 від 02.12.2024).
- (12) До товариства з обмеженою відповідальністю «Менго» (далі – ТОВ «Менго») (ідентифікаційний код юридичної особи *«інформація, доступ до якої обмежено»*) надіслано вимогу державного уповноваженого Комітету від 26.09.2024 № 127-26.4/04-9413е про надання інформації, відповідь на яку ТОВ «Менго» надало листом від 10.10.2024 № 222 (вх. Комітету № 8-04/13030 від 14.10.2024).
- (13) До товариства з обмеженою відповідальністю фірмою «Фарма-кор ЛТД» (далі – ТОВ фірма «Фарма-кор ЛТД») (ідентифікаційний код юридичної особи *«інформація, доступ до якої обмежено»*) надіслано вимогу державного уповноваженого Комітету від 26.09.2024 № 127-26.4/04-9414е про надання інформації, відповідь на яку

ТОВ фірма «Фарма-кор ЛТД» надало листом від 14.10.2024 № 6 (вх. Комітету № 8-04/13349 від 21.10.2024).

- (14) До ТОВ «Аметрін ФК» надіслано вимогу державного уповноваженого Комітету від 26.09.2024 № 127-/04-9417е про надання інформації.
- (15) Листом від 07.10.2024 № 342 (вх. Комітету № 8-04/12677 від 07.10.2024) Товариство надало клопотання про продовження строку надання відповіді на вимогу державного уповноваженого Комітету від 26.09.2024 № 127-/04-9417е про надання інформації, відповідь на яке надано листом державного уповноваженого Комітету № 127-26.4/04-9803е від 09.10.2024.
- (16) Листом від 16.10.2024 № 252 (вх. Комітету № 8-04/13506 від 23.10.2024) Товариство надало відповідь на вимогу державного уповноваженого Комітету від 26.09.2024 № 127-/04-9417е про надання інформації.
- (17) До Державної податкової служби України (далі – ДПС) надіслано вимогу державного уповноваженого Комітету від 08.10.2024 № 127-26.4/04-9754е про надання інформації, на яку ДПС надала інформацію листом від 11.10.2024 № 12845/5/99-00-04-03-01-05 (вх. Комітету № 7-04/12960 від 11.10.2024).
- (18) Дорученням Голови Комітету від 30.10.2024 № 13-01/902 міжобласні територіальні відділення Комітету уповноважено на проведення опитування споживачів з метою отримання додаткових доказів для встановлення фактичних обставин Справи (далі – Доручення).
- (19) Листом від 15.11.2024 № 268 (вх. Комітету № 8-04/14374 від 15.11.2024) ТОВ «Аметрін ФК» надало додаткову інформацію з метою уточнення інформації, наданої на вимогу державного уповноваженого Комітету від 26.09.2024 № 127-/04-9417е про надання інформації.
- (20) Листами від 07.11.2024 № 8 (вх. Комітету № 8-04/14321 від 14.11.2024) та від 20.11.2024 № 11 (вх. Комітету № 8-04/14585 від 20/11/2024) ТОВ «Фарма-кор ЛТД» надало додаткові пояснення у відповідь на вимогу державного уповноваженого Комітету від 26.09.2024 № 127-26.4/04-9414е про надання інформації.
- (21) На виконання Доручення:
 - Західне міжобласне територіальне відділення Комітету листом від 14.11.2024 № 63-02/4469е (вх. Комітету № 63-01/5169е від 14.11.2024);
 - Південно-східне міжобласне територіальне відділення Комітету листом від 15.11.2024 № 54-02/3297е (вх. Комітету № 54-01/5204е від 15.11.2024);
 - Північне міжобласне територіальне відділення Комітету листом від 15.11.2024 № 60-02/6815е (вх. Комітету № 60-01/5196е від 15.11.2024);
 - Східне міжобласне територіальне відділення Комітету листом від 13.11.2024 № 70-02/4341е (вх. Комітету № 70-01/5138е від 13.11.2024);
 - Південно-західне міжобласне територіальне відділення Комітету листом від 11.11.2024 № 72-02/2989е (вх. Комітету № 72-01/5081 від 11.11.2024);
 - Південне міжобласне територіальне відділення Комітету листом від 12.11.2024 № 65-02/4186е (вх. Комітету № 65-01/5105е від 12.11.2024),надали звіти про результати проведеного опитування споживачів.
- (22) Листом від 30.11.2024 № 81 (вх. Комітету № 8-04/14994 від 02.12.2024) ТОВ «Здорове майбутнє» надало уточнену інформацію у відповідь на вимогу державного уповноваженого Комітету від 26.09.2024 № 127-26.4/04-9406е про надання інформації.

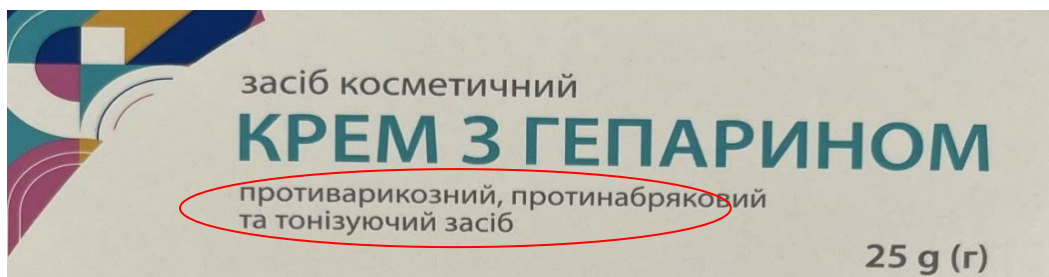
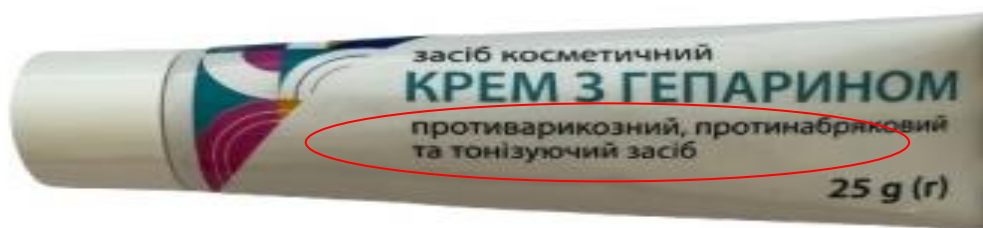
- (23) До матеріалів Справи долучено належним чином завірені копії та оригінали документів:
- доручення Голови Антимонопольного комітету України від 07.11.2023 № 13-01/710 на здійснення заходів контролю;
 - вимоги державного уповноваженого Комітету від 22.01.2024 № 127-/04-725е про надання інформації до приватного акціонерного товариства Фармацевтична фабрика «Віола» (далі – ПрАТ ФФ «Віола»);
 - листа ПрАТ ФФ «Віола» від 04.03.2024 № 136 (вх. Комітету № 8-04/3258 від 11.03.2024) про надання інформації на вимогу державного уповноваженого Комітету від 22.01.2024 № 127-/04-725е;
 - вимоги державного уповноваженого Комітету до ТОВ «Аметрін ФК» від 20.03.2024 № 127-26.4/04-2811е про надання інформації (далі – Вимога);
 - лист Товариства від 16.04.2024 № 226 (вх. Комітету № 8-04/5547 від 19.04.2024) (далі – Лист);
 - вимоги державного уповноваженого Комітету про надання інформації від 23.04.2024 № 127- 26.4/04-4089е до Міністерства охорони здоров'я України (далі – МОЗ);
 - листа МОЗ від 06.05.2024 № 24-04/18857/2-24 (вх. Комітету № 6-04/6427 від 07.05.2024) (далі – Відповідь МОЗ);
 - вимоги державного уповноваженого Комітету від 05.06.2024 № 127-26.4/04-5606е про надання інформації до Державної служби України з питань безпечності харчових продуктів та захисту споживачів;
 - листа Держпродспоживслужби від 19.06.2024 № 12-12/12854 (вх Комітету № 7-04/8372 від 19.06.2024).
- (24) За результатами проведеного Комітетом опитування споживачів складено підсумковий звіт від 11.12.2024.
- (25) Листом державного уповноваженого Комітету від 13.12.2024 № 127-26.4/04-12000е ТОВ «Аметрін ФК» надіслано подання з попередніми висновками від 12.12.2024 № 127-26.4/178-24/481-спр у Справі (далі – Подання з попередніми висновками), яке відповідно до рекомендованого повідомлення про вручення поштового відправлення № 0303500122059 Товариство отримало 18.12.2024.
- (26) На Подання з попередніми висновками ТОВ «Аметрін ФК» надало пояснення листом від 17.12.2024 № 296 (вх. Комітету № 8-04/15905 від 19.12.2024).

4. ОБСТАВИНИ СПРАВИ

4.1. Обставини, які повідомило ПрАТ ФФ «Віола»

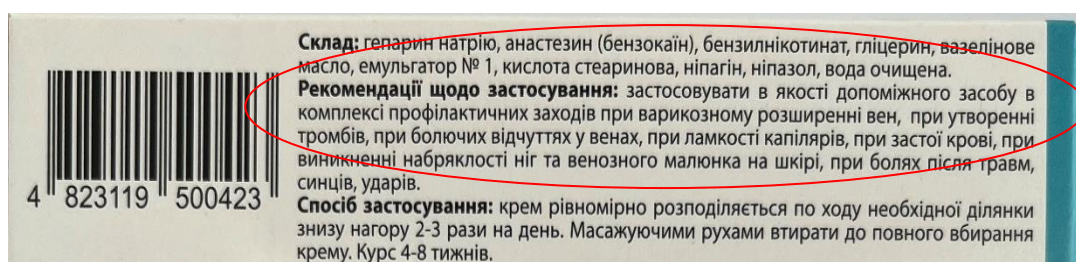
- (27) ПрАТ ФФ «Віола» здійснює *«інформація, доступ до якої обмежено»*.
- (28) Продукція виробляється на підставі ТУ У 20.4-01973472-012:2019 «Засоби косметичні, бальзами, гелі. Технічні умови» зі Зміною № 1, Зміною № 2 та Зміною № 3 (далі – ТУ У 20.4-01973472-012:2019), *«інформація, доступ до якої обмежено»*.
- (29) ТУ У 20.4-01973472-012:2019 та Продукція пройшли державну санітарно-епідеміологічну експертизу, за результатами якої Держпродспоживслужба видала такі Висновки державної санітарно-епідеміологічної експертизи:
- Висновок державної санітарно-епідеміологічної експертизи № 602-123-20-2/5797

- від 21.03.2019 щодо ТУ У 20.4-01973472-012:2019 про відповідність вимогам чинного санітарного законодавства України;
- Висновок державної санітарно-епідеміологічної експертизи № 12.2-18-2/21803 від 22.09.2020 щодо Зміни № 1 до ТУ У 20.4-01973472-012:2019 про відповідність вимогам чинного санітарного законодавства України;
 - Висновок державної санітарно-епідеміологічної експертизи № 12.2-18-1/21810 від 22.09.2020 щодо засобів косметичних універсальних в асортименті згідно з додатком, виготовлених відповідно до ТУ У 20.4-01973472-012:2019 про відповідність вимогам чинного санітарного законодавства України (далі разом – Висновки державної санітарно-епідеміологічної експертизи).
- (30) Виробництво Продукції в оформленні, наведеному на фотокопії 1, здійснювалося *«інформація, доступ до якої обмежено»*.



Фотокопія 1

- (31) Як вбачається з фотокопії 1, на лицьовій стороні туби та упаковки Продукції поширюється інформація щодо її властивостей: **«противарикозний, протинабряковий, тонізуючий засіб»** (далі – Властивості).



Фотокопія 2

- (32) Бокова сторона упаковки Продукції, а також інформація для споживачів, яка поширюється у вкладиші до неї, містять такі відомості: *«застосовувати в якості допоміжного засобу в комплексі профілактичних заходів при варикозному розширенні вен, при утворенні тромбів, при болючих відчуттях у венах, при ламкості капілярів, при застої крові, при виникненні набрякості ніг та венозного малюнка на шкірі, при болях після травм, синців, ударів»*, та щодо наявності у складі Продукції гепарину натрію (див. фотокопію 2).
- (33) З наданої ПрАТ ФФ «Віола» інформації вбачається, *«інформація, доступ до якої обмежено»*.

- (34) За інформацією, наданою ПрАТ ФФ «Віола», Продукція не є лікарським засобом та зважаючи на спосіб застосування (наноситься на зовнішні ділянки тіла) та косметичні властивості (застосовується як допоміжний засіб для догляду за шкірою ніг із метою покращення її зовнішнього вигляду), Продукцію можна вважати косметичним засобом.
- (35) У своїх поясненнях ПрАТ ФФ «Віола» зазначило, що наведена на тубі та упаковці Продукції інформація про її Властивості зумовлена властивостями речовин, які входять до її складу, що, за твердженнями ПрАТ ФФ «Віола», підтверджується відомостями з наукових джерел, зокрема:
- публікація «Еритема, пов'язана з роацеа, зменшується за допомогою крему для відновлення шкіри»¹ щодо того, що крем з гепарином покращив стан пацієнтів з еритемою (до 4 тижня всі пацієнти в досліджуваній групі досягли поліпшення принаймні на 1 бал в оцінці клінічної еритеми (СЕА). До 8 тижня у тих, хто перебував у групі лікування, було зниження балів СЕА на 42,3% порівняно з 23,96% для тих, хто перебуває у контрольній групі);
 - публікація «Топічний гепарин при вузлуватій еритемі: безпечна та успішна терапія під час вагітності та прийому норетистерону»²;
 - публікація «Порівняльне дослідження між традиційним лікуванням та місцевим лікуванням гепарином для знеболення опіків»³, яка є оглядом з висновком на підтвердження того, що у Європі гепарин застосовується місцево як усунення видимих місцевих симптомів, з проблемами судин, а й системного впливу на такі хвороби;
 - публікація «Топічний гепарин: нові спостереження»⁴, в якій, зокрема, автором виокремлюються три основні місцеві дії гепарину на шкіру: (а) антикоагулянтна дія, (б) мікроциркуляторно-модулююча дія, яка визначає важливий контроль мікроциркуляції в разі надмірної вазоконстрикції або вазодилатації, і (в) «полегшувальну дію» на проникність шкіри, даючи змогу іншим речовинам краще і швидше дифундувати в шкіру (надаючи терапевтичний ефект);
 - публікація «Профілактика венозної тромбоемболії у хірургічних пацієнтів»⁵ щодо того, що пацієнти, які перенесли операцію, піддаються підвищеному ризику венозної тромбоемболії (ВТЕ). З початку 1990-х років у профілактиці ВТЕ переважало приймання низькомолекулярного гепарину під час госпіталізації;
 - публікація «Топічні гепарини для лікування судинних захворювань: комплексний огляд»⁶, зміст якої, зокрема, зводиться до того, що топічні гепарини широко використовуються в Європі для профілактики та лікування місцевих симптомів, пов'язаних із захворюваннями периферичних судин. Гепариновий гель в дослідженнях виявився ефективнішим за плацебо у зменшенні ознак і симптомів поверхневого тромбофлебиту. Гепариновий гель у дозі 1000 МО/г перевершував гепариноїдний мукополісахаридний крем (гірудоїд) у пацієнтів із судинними порушеннями з погляду вирішення спонтанного болю, індукованого болю та набряків і тяжкості у кінцівці.
- (36) За інформацією ПрАТ ФФ «Віола», складові Продукції застосовуються для профілактики та зменшення проявів втоми й відчуття важкості, свербіж, набряків, напруги та болів у ногах, пов'язаних із порушенням кровообігу в нижніх кінцівках.

¹ <https://www.healio.com/news/dermatology/20221011/rosacea-associated-erythema-reduced-with-dermal-repair-cream>

² <https://www.tandfonline.com/doi/abs/10.3109/09546639309084526>

³ <https://doi.org/10.1590/S0104-42302010000100016>

⁴ <https://pubmed.ncbi.nlm.nih.gov/17478878/>

⁵ <https://pubmed.ncbi.nlm.nih.gov/27620304/>

⁶ <https://pubmed.ncbi.nlm.nih.gov/18783299/>

Активні компоненти у складі Крему, серед яких є гепарин, допомагають зменшити венозний застій, підвищити тонус судин ніг, поліпшити стан капілярів, прохідність судин, тонус шкіри та її зовнішній вигляд. Складові такого засобу зумовлюють дію, спрямовану на зменшення судинно-тканинної проникності та ламкості капілярів, поліпшення мікроциркуляції і трофіки тканин, послаблення больових відчуттів та запалення за рахунок антитромботичного й венотонізуючого впливу, що особливо важливо при варикозному розширенні вен, венозному застої, тромбофлебіті. Продукція підходить людям, які працюють стоячи, ходять на підборах та людям із надмірною вагою.

- (37) У зв'язку із зазначеним ПрАТ ФФ «Віола» повідомило, що Продукцію можна застосовувати в якості допоміжного засобу в комплексі профілактичних засобів при варикозному розширенні вен, при утворенні тромбів, при болючих відчуттях у венах, при ламкості капілярів, при застої крові, при виникненні набрякlostі ніг та венозного малюнку на шкірі, при болях після травм, синців, ударів.
- (38) Рекламування Продукції ПрАТ ФФ «Віола» не здійснювало.
- (39) Обсяги виробництва ПрАТ ФФ «Віола» Продукції з інформацією про Властивості становлять *«інформація, доступ до якої обмежено»*, що підтверджується відомостями, зазначеними у копії *«інформація, доступ до якої обмежено»*, наданого в додатках до листа від 04.03.2024 № 136 (вх. Комітету № 8-04/3258 від 11.03.2024) ПрАТ ФФ «Віола».
- (40) За наданою ПрАТ ФФ «Віола» інформацією, *«інформація, доступ до якої обмежено»*.
- (41) Виробництво Продукції здійснювалося на підставі договору *«інформація, доступ до якої обмежено»*.
- (42) *«інформація, доступ до якої обмежено»*.
- (43) Пунктом 1.1 розділу I Договору передбачено, *«інформація, доступ до якої обмежено»*.
- (44) Відповідно до пункту 1.3 Договору *«інформація, доступ до якої обмежено»*.
- (45) Відповідно до пункту 1.4 розділу I Договору *«інформація, доступ до якої обмежено»*.
- (46) Крім того, акт узгодження (макета) упаковки (пачки) та/або етикетки від 08.08.2022 до Договору містить *«інформація, доступ до якої обмежено»*.

4.2. Обставини, які повідомило ТОВ «Аметрін ФК»

- (47) У Листі ТОВ «Аметрін ФК» зазначило, що за наданою ПрАТ ФФ «Віола» інформацією, Продукція завдяки способу її застосування (наноситься на зовнішні ділянки тіла) та косметичним властивостям (застосовується як допоміжний засіб для догляду за шкірою ніг із метою покращення її зовнішнього вигляду) є косметичною продукцією, що відповідає вимогам ДСТУ 2472-2006 «Продукція парфумерно-косметична».
- (48) Крім того, за інформацією, отриманою Товариством від ПрАТ ФФ «Віола», Продукція не зареєстрована й не має бути зареєстрована як лікарський засіб, не має лікувальних властивостей, але використовується в комплексі профілактичних заходів при набряках, тяжкості, втомі, у разі розширеної судинної сітки, болю та неприємних відчуттів, пов'язаних із порушенням кровообігу в нижніх кінцівках, завдяки властивостям речовин, які входять до складу Продукції. Вказана інформація підтверджується спеціальними дослідженнями та зазначена в наукових публікаціях.
- (49) Щодо засобів доказування, якими підтверджується, що у Продукції є Властивості та рекомендації щодо застосування Продукції, Товариство зазначило, що повідомлення **«противарикозний, протинабряковий, тонізуючий засіб»** зумовлено властивостями її складових, що підтверджується відомостями з наведених ТОВ «Аметрін ФК»

наукових джерел інформації⁷.

- (50) Також Товариство зазначило, що отримало інформацію від виробника Продукції – ПрАТ ФФ «Віола», відповідно до якої складові Продукції застосовуються для профілактики та зменшення проявів втоми та відчуття важкості, свербіж, набряків, напруги та болів у ногах, пов'язаних із порушенням кровообігу в нижніх кінцівках. Активні компоненти у складі Продукції, серед яких є гепарин, допомагають зменшити венозний застій, підвищити тонус судин ніг, поліпшити стан капілярів, прохідність судин тощо.
- (51) ТОВ «Аметрін ФК», посилаючись на висновок Державної санітарно-епідеміологічної експертизи від 22.09.2020 № 12.2-18-1/21810, заявником якого є ПрАТ ФФ «Віола», зазначає, що Продукція виготовлена відповідно до ТУ У 20.4-01973472-012:2019 «Засоби косметичні, бальзами, гелі. Технічні умови» (далі – ТУ), які відповідають вимогам чинного законодавства України й за умови дотримання вимог цього висновку можуть бути використані в заявленій сфері застосування, а також що маркування Продукції здійснюється згідно з вимогами чинного законодавства України.
- (52) Отже, Товариство вважає, що Держпродспоживслужба встановила, що маркування Продукції здійснюється відповідно до чинного законодавства України, у зв'язку із чим її можна застосовувати в комплексі профілактичних заходів при варикозному розширенні вен, при утворенні тромбів, при болючих відчуттях у ногах, при ламкості капілярів, при застої крові, виникненні набрякості ніг та венозного малюнку на шкірі, при болях після травм, синців, ударів.
- (53) ТОВ «Аметрін ФК» повідомило, що здійснювало замовлення та закупівлю Продукції, на підтвердження чого надало копії видаткових накладних № ПФК00009601 від 30.11.2022, № ПФК00009602 від 30.11.2022.
- (54) За наданою Товариством інформацією назва Продукції, дизайн упаковки, зміст інформації для споживачів, яка міститься у вкладиші до Продукції, на час подання Листа не змінювалися.
- (55) У Листі ТОВ «Аметрін ФК» надало перелік суб'єктів господарювання, яким здійснювало реалізацію Продукції для подальшого її продажу кінцевому споживачу.
- (56) У листі від 16.10.2024 № 252 (вх. Комітету № 8-04/13506 від 23.10.2024) Товариство надало копію договору поставки № 58 від 22.05.2020, *«інформація, доступ до якої обмежено»*.
- (57) Обсяги поставленої Продукції від ТОВ «ФК «Віола» до ТОВ «Аметрін ФК» становлять *«інформація, доступ до якої обмежено»* (без ПДВ). На підтвердження вказаного Товариство надало копії видаткових накладних № ПФК00009601 від 30.11.2022 та № ПФК00009602 від 30.11.2022.

⁷ <https://www.tandfonline.com/doi/abs/10.3109/09546639309084526>;

<https://pubmed.ncbi.nlm.nih.gov/17478878/>;

<https://pubmed.ncbi.nlm.nih.gov/12540973/>;

<https://pubmed.ncbi.nlm.nih.gov/27620304/>;

<https://pubmed.ncbi.nlm.nih.gov/14566793/>;

<https://pubmed.ncbi.nlm.nih.gov/18783299/>;

<https://www.healio.com/news/dermatology/20221011/rosacea-associated-erythema-reduced-with-dermal-repair-cream>.

- (58) Оплату поставленої відповідно до договору № 58 від 22.05.2020 Продукції ТОВ «Аметрін ФК» здійснило в розмірі *«інформація, доступ до якої обмежено»* без ПДВ, що підтверджується копією платіжної інструкції № 2718 від 16.03.2023.
- (59) Поставку від ТОВ «ФК «Віола» до ТОВ «Аметрін ФК» партії Продукції в оформленні, що містить інформацію про Властивості здійснено 30.11.2022 відповідно до накладних № ПФК00009601 від 30.11.2022 та № ПФК00009602 від 30.11.2022.
- (60) Дата реалізації першої партії Продукції Товариством – 05.12.2022, що підтверджується копією видаткової накладної від 05.12.2022 № 809316, за якою ТОВ «Аметрін ФК» здійснило постачання Продукції фізичній особі-підприємцю *«інформація, доступ до якої обмежено»*.
- (61) Дата реалізації останньої партії Продукції, за наданою ТОВ «Аметрін ФК» інформацією – 19.03.2024. На підтвердження вказаного Товариство надало копію накладної від 19.03.2024 № 151685 про постачання Продукції фізичній особі-підприємцю *«інформація, доступ до якої обмежено»*.
- (62) У листі від 15.11.2024 № 268 (вх. Комітету № 8-04/14374 від 15.11.2024) ТОВ «Аметрін ФК» надало уточнену інформацію щодо обсягів реалізації Продукції, а також щодо припинення ним такої реалізації, зазначивши таке.
- (63) ТОВ «Аметрін ФК» придбало у ТОВ «ФК «Віола» Продукції у кількості *«інформація, доступ до якої обмежено»*, з яких:
- 7737 штук було повернено ТОВ «ФК «Віола»;
 - 4385 штук було реалізовано Товариством без врахування повернень від покупців Продукції;
 - 61 штуку було втрачено під час зберігання у зв'язку зі складськими та логістичними втратами товару, на підтвердження чого Товариство надало акт списання товарних залишків від 12.05.2024 № 1046.
- (64) Отже, за наданою ТОВ «Аметрін ФК» інформацією з 05.12.2022 по 19.03.2024 ним реалізовано 3902 штук Продукції на загальну суму 289 499,06 грн (без ПДВ) (з урахуванням повернення від покупців Продукції у розмірі 483 штук).
- (65) Реалізацію Продукції Товариство, за наданою ним інформацією, припинило після отримання листа-повідомлення № 131 від 14.03.2024 ТОВ «ФК «Віола» щодо відкликання товару.
- (66) Замовлення та розміщення інформаційних матеріалів щодо Продукції на інтернет-ресурсах ТОВ «Аметрін ФК», відповідно до його пояснень, не здійснювало.
- (67) Кінцевим споживачам реалізацію Продукції ТОВ «Аметрін ФК» не здійснювало.
- (68) Щодо припинення реалізації Продукції, упаковка якої містить інформацію про Властивості, з 19.03.2024 Товариство зазначило, що ним застосовано процедуру відклику залишків Продукції, яка передбачає:
- внесення до номенклатури програмного забезпечення Товариства відомостей щодо позицій, заборонених до реалізації № 22 від 19.03.2024, на підставі листа про відкликання Продукції від ТОВ «ФК Віола» № 131 від 14.03.2024, що надійшов на електронну пошту ТОВ «Аметрін ФК» 19.03.2024;
 - надсилання повідомлень на електронні адреси контрагентам-покупцям, яким була відвантажена Продукція, про її повернення.
- (69) Крім того, на підтвердження повернення Продукції ТОВ «Аметрін ФК» надало копії накладних, зокрема:

- № 642 повернення від 13.05. 2024 ТОВ «ФК «Віола»;
 - № 1/повернення від 01.04.2024 від ПП «Медицина для Вас»;
 - № 2/повернення від 01.04.2024 від ПП «Медицина для Вас»;
 - № 8/повернення від 01.04.2024 від ПП «Медицина для Вас»;
 - № 9/повернення від 01.04.2024 від ПП «Медицина для Вас»;
 - № 10/повернення від 01.04.2024 від ПП «Медицина для Вас»;
 - № 1 від 01.04.2024 від ФОП «інформація, доступ до якої обмежено»;
 - № А1-Нв-0000001 від 07.05.2024 від ТОВ «Аптека лимон плюс»;
 - № 1 від 22.03.2024 від ФОП «інформація, доступ до якої обмежено»;
 - № ФЗ-Нв-0000005 від 20.03.2024 від ТОВ «Фітотерапія Зубицьких»;
 - № ЦО-Нв-0000008 від 20.03.2024 від КП «Аптека № 181»
- тощо.

4.3. Обставини, які повідомило ТОВ «ФК «Віола»

- (70) Етапи виготовлення, поставки та передачі у власність Продукції за наданою ТОВ «ФК «Віола» інформацією, передбачали:
- «інформація, доступ до якої обмежено»;
 - відповідно до п. 1.3 Договору «інформація, доступ до якої обмежено»;
 - постачання Продукції «інформація, доступ до якої обмежено».
- (71) Отже, відповідно до пояснень ТОВ «ФК «Віола», «інформація, доступ до якої обмежено».
- (72) Іншим суб'єктам господарювання, крім ТОВ «Аметрін ФК», реалізацію Продукції ТОВ «ФК «Віола» не здійснювало.
- (73) На підтвердження фінансових розрахунків, здійснених відповідно до Договору поставки від 22.05.2020 № 58, ТОВ «ФК «Віола» надало належним чином засвідчену копію платіжної інструкції № 2718 від 16.03.2023.
- (74) ТОВ «ФК «Віола» також повідомило, що здійснило «інформація, доступ до якої обмежено», що підтверджується копіями видаткових накладних № ПФК00009601 від 30.11.2022 та № ПФК00009602 від 30.11.2022.
- (75) ТОВ «ФК «Віола» також зазначило, що ПрАТ ФФ «Віола» та ТОВ «ФК «Віола» здійснили відкликання Продукції, що підтверджується копіями листів ТОВ «ФК «Віола» від 14.03.2024 № 131 з додатком 1 та ПрАТ ФФ «Віола» від 14.03.2024 № 119 з додатком 1, наданими в додатках до листа від 03.10.2024 № 306 (вх. Комітету № 8-04/12655 від 07.10.2024).
- (76) Обсяги відкликаної / поверненої від ТОВ «Аметрін ФК» Продукції становлять «інформація, доступ до якої обмежено», що підтверджується наданою ТОВ «ФК «Віола» копією документа про повернення постачальнику від 13.05.2024 № 642.

4.4. Обставини, які повідомило ТОВ «Менго», ТОВ фірма «Фарма-кор ЛТД» та ТОВ «Здорове майбутнє»

- (77) ТОВ «Менго» повідомило, що здійснювало закупівлю Продукції в ТОВ «Аметрін ФК» на підставі договору купівлі-продажу від 01.06.2021 № 42005/М-ОС, укладеного між ТОВ «Менго» та Товариством, видаткової накладної від 14.09.2023 № 700446 та товарно-транспортної накладної від 14.09.2023 № 292700.
- (78) Реалізацію Продукції ТОВ «Менго» здійснювало в період з 14.09.2023 по 15.09.2023 товариству з обмеженою відповідальністю «Вента» (далі – ТОВ «Вента») (м. Дніпро, ідентифікаційний код юридичної особи «інформація, доступ до якої обмежено») на підставі договору на поставку товару від 15.09.2023 № О/110, укладеного між

ТОВ «Менго» та ТОВ «Вента», та товарно-транспортної накладної від 15.09.2023 № АА-РН-0000956.

- (79) Відповідно до наданої ТОВ фірмою «Фарма-кор ЛТД» інформацією придбання ним Продукції здійснювалося на підставі договору купівлі-продажу від 01.01.2022 № 43879/м-ос, укладеного між ТОВ фірмою «Фарма-кор ЛТД» та ТОВ «Аметрін ФК», та видаткової накладної від 28.08.2023 № 668983.
- (80) ТОВ фірма «Фарма-кор ЛТД» повідомило, що здійснювало реалізацію Продукції кінцевому споживачу з 26.08.2023 по 22.09.2023 через аптечний заклад за місцезнаходженням у м. Луцьку, вул. Кравчука, б. 44, кв. 47.
- (81) На підтвердження вказаного ТОВ «Фарма-кор ЛТД» надало копії касових чеків від 26.08.2024 № ЧК-0293463 та від 22.09.2023 № ЧК-0295743.
- (82) Листом від ТОВ «Здорове майбутнє» повідомило, що здійснювало придбання Продукції в ТОВ «Аметрін ФК» відповідно до договорів купівлі-продажу від 03.01.2022 № 44278/М-ОС та від 01.01.2024 № 52278/М-ОС.
- (83) Продукція в оформленні, що містить інформацію про Властивості, реалізовувалася ТОВ «Здорове майбутнє» виключно фізичним особам через власну аптечну мережу, а саме – через Аптеку № 8 за адресою: Сумська обл., м. Суми, вул. Привокзальна буд. 13.

4.5. Обставини, які повідомило МОЗ

- (84) Згідно з підпунктом 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.
- (85) Як зазначено у Відповіді МОЗ, із властивостей *«противарикозний, протинабряковий, тонізуючий засіб»* простежується фармакологічна дія виробу. Такий 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.
- (86) За повідомленням МОЗ, 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.
- (87) Відповідно до 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.
- (88) 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 зі збудниками хвороб або паразитами; лікарські косметичні засоби та лікарські домішки до харчових продуктів.
- (89) 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.

- (90) Як вбачається з Державного реєстру лікарських засобів України⁸, Продукція не зареєстрована як лікарський засіб.
- (91) За інформацією МОЗ, 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, затвердженим наказом МОЗ від 26.08.2005 № 426, зареєстрованим у Міністерстві юстиції України 19.09.2005 за № 1069/11349 (зі змінами).
- (92) Як зауважило МОЗ, оскільки Продукцію не зареєстровано як лікарський засіб, у МОЗ відсутні матеріали реєстраційного досьє, у зв'язку із чим встановити фармакологічну дію та інші властивості цього виробу за наявною інформацією неможливо.
- (93) Крім того, у Відповіді МОЗ зауважено, що Законом України «Про лікарські засоби» поняття «допоміжний засіб» не визначено.
- (94) Разом із тим у Технічному регламенті щодо медичних виробів, затверджену постановою Кабінету Міністрів України від 02.10.2013 № 753 (далі – Технічний регламент), міститься поняття «медичний виріб» та «допоміжний засіб» до такого виробу.
- (95) 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 15 метаболічних засобів, але функціонуванню яких такі засоби можуть сприяти.
- (96) 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.
- (97) 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.
- (98) У разі коли медичний виріб призначений для введення в організм людини лікарського засобу, на такий виріб поширюється дія цього Технічного регламенту.
- (99) 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, поширюються лише на ті

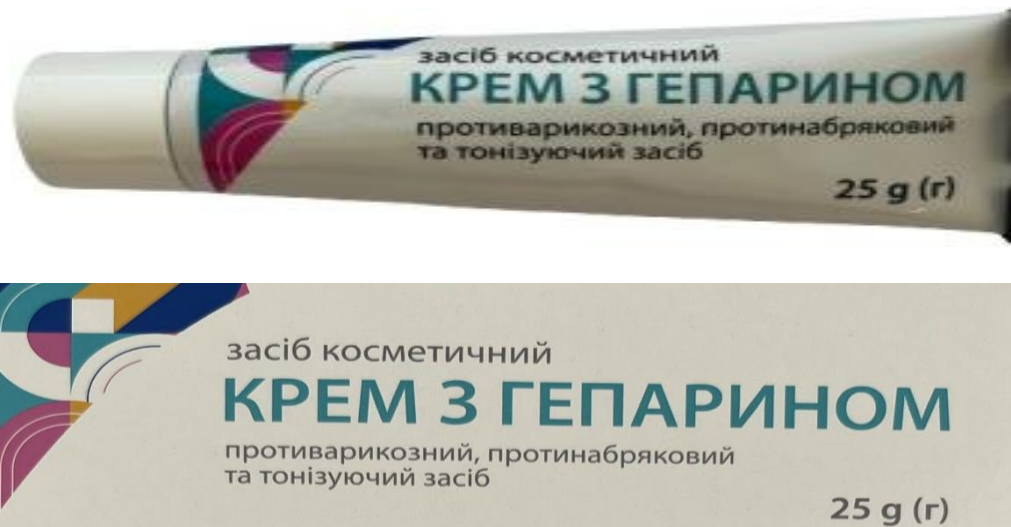
⁸ <http://www.drlz.com.ua/>

характеристики медичного виробу, що свідчать про його безпечність та ефективність.

- (100) 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.
- (101) 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.

4.6. Обставини, встановлені за результатами проведеного Комітетом опитування споживачів

- (102) Північне, Південне, Східне, Південно-східне, Південно-західне, Західне міжобласні територіальні відділення Комітету провели опитування споживачів з метою встановлення сприйняття споживачами, а також впливу та/або можливості впливу на наміри споживачів щодо придбання Продукції інформації «*протіварикозний, протинабряковий та тонізуючий засіб*», поширеної на її тубі та упаковці, на підставі Доручення (далі – Опитування).
- (103) Під час проведення Опитування в анкеті використано кольорові графічні зображення туби та упаковки засобу косметичного «Крем з гепарином, по 25 грам у тубі» (див. фотокопію 3).



Фотокопія 3

- (104) Кількість респондентів, залучених до Опитування, 181 особа.
- (105) За результатами Опитування встановлено таке:
- ✓ інформація про властивості «протіварикозний, протинабряковий, тонізуючий засіб», яка поширюється в маркуванні Продукції, може вплинути на наміри 81% респондентів щодо придбання такої продукції;
 - ✓ інформація про властивості «протіварикозний, протинабряковий, тонізуючий засіб», яка поширюється в маркуванні Продукції, не може вплинути на наміри 19% респондентів щодо придбання такої продукції;
 - ✓ 69% респондентів сприймають інформацію «*протіварикозний, протинабряковий та тонізуючий засіб*», яка поширюється в маркуванні Продукції, як таку, що характеризує властивості, що належать лікарському засобу;

- ✓ 31% респондентів сприймають інформацію *«противарикозний, протинабряковий та тонізуючий засіб»*, яка поширюється в маркуванні Продукції, як таку, що характеризує властивості, що належать косметичному засобу.

5. ВИСНОВКИ ТА ПРАВОВА КВАЛІФІКАЦІЯ ДІЙ ТОВАРИСТВА

- (106) Виробництво Продукції з *«інформація, доступ до якої обмежено»*.
- (107) Інформація про Властивості поширювалася на упаковці та тубі Продукції.
- (108) ТОВ «Аметрін ФК» несе відповідальність за поширення інформації щодо Продукції на тубі та упаковці Продукції, як її замовник.
- (109) У Листі ТОВ «Аметрін ФК» надало перелік суб'єктів господарювання, яким реалізовувало Продукцію.
- (110) На підтвердження інформації щодо періоду реалізації Продукції ТОВ «Аметрін ФК» з 05.12.2022 по 19.03.2024 Товариство надало копії накладних про постачання Продукції, які містяться в матеріалах Справи, зокрема, фізичній особі-підприємцю *«інформація, доступ до якої обмежено»* від 05.12.2022 № 809316 та фізичній особі-підприємцю *«інформація, доступ до якої обмежено»* від 19.03.2024 № 151685.
- (111) За наданою ТОВ «Аметрін ФК» інформацією, в період з 05.12.2022 по 19.03.2024 Товариство реалізувало 3 902 штуки Продукції на загальну суму 289 499,06 грн без ПДВ (з урахуванням повернень Продукції Товариством до ТОВ «ФК «Віола» та від покупців Продукції).
- (112) Рекламування Продукції та її реалізацію кінцевим споживачам ТОВ «Аметрін ФК» не здійснювало.
- (113) Реалізацію Продукції кінцевим споживачам здійснювали, зокрема, ТОВ «Фарма-кор ЛТД» та ТОВ «Здорове майбутнє».

5.1. Щодо Властивостей Продукції

- (114) Продукція виробляється на підставі розроблених та затверджених *«інформація, доступ до якої обмежено»*ТУ У 20.4-01973472-012:2019.
- (115) Технічні умови (ТУ) та Продукція пройшли державну санітарно-епідеміологічну експертизу, за результатами якої Держпродспоживслужбою видано висновок державної санітарно-епідеміологічної експертизи від 22.09.2020 № 12.2-18-1/21810.
- (116) Абзацом тринадцятим статті 1 Закону України «Про забезпечення санітарного та епідемічного благополуччя населення» (чинного на дату Висновків державної санітарно-епідеміологічної експертизи) визначено, що 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 у разі відсутності відповідних санітарних норм – в обґрунтуванні медичних вимог щодо безпеки об'єкта для здоров'я та життя людини.
- (117) Відповідно до абзацу чотирнадцятого статті 1 Закону України «Про забезпечення санітарного та епідемічного благополуччя населення» висновок державної санітарно-епідеміологічної експертизи – 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.

- (118) Відповідно до статті 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, та 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.
- (119) Згідно з пунктом 2.2 Порядку проведення державної санітарно-епідеміологічної експертизи, затвердженого наказом МОЗ 09.10.2000 № 247 (втратив чинність з 13.12.2023), зареєстрованим у Міністерстві юстиції України 10.01.2001 за № 4/5195, основними завданнями експертизи є:
- обґрунтування необхідності застосування вимог санітарного законодавства до конкретного об'єкта експертизи;
 - організація обстеження, дослідження об'єктів експертизи та встановлення відповідності їх вимогам санітарного законодавства України. У разі відсутності санітарних норм – наукове обґрунтування відповідних вимог стосовно об'єктів експертизи – визначення показників безпеки та умов безпечного використання з установами гігієнічних та епідеміологічних регламентів реалізації, функціонування, транспортування, утилізації чи інших аналогічних дій стосовно об'єкта експертизи, застосування відповідних показників та їх граничнодопустимих рівнів, умісту, концентрацій тощо;
 - оцінка ефективності, обґрунтованості, достатності заходів щодо охорони здоров'я населення;
 - оцінка можливого негативного впливу небезпечних факторів, пов'язаних з діяльністю об'єктів експертизи визначення потенційного ризику для здоров'я населення;
 - підготовка об'єктивних, обґрунтованих висновків державної санітарно-епідеміологічної експертизи.
- (120) Так, з висновку державної санітарно-епідеміологічної експертизи № 12.2-18-1/21810 від 22.09.2020 на засоби косметичні універсальні в асортименті згідно з додатком, серед яких, зокрема, є «крем з гепарином», вбачається, що Продукція відповідає вимогам чинного санітарного законодавства України і може бути використана у сфері парфумерно-косметичної промисловості, оптової та роздрібною торгівлі. При цьому зазначено, що маркування Продукції здійснюється відповідно до чинного законодавства України.
- (121) Отже, Висновок державної санітарно-епідеміологічної експертизи № 12.2-18-1/21810 від 22.09.2020 підтверджує відповідність Продукції медичним вимогам безпеки для здоров'я і життя людини, зокрема вимогам чинного санітарного законодавства України.
- (122) За твердженням Товариства, Держпродспоживслужбою встановлено, що маркування Продукції здійснюється відповідно до чинного законодавства.
- (123) Проте, за твердженням МОЗ, із властивостей *«противарикозний, протинабряковий та тонізуючий засіб»* простежується фармакологічна дія виробу. Такий 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.

- (124) Отже, виріб, який позиціонується як такий, що має противарикозні, протинабрякові та тонізуючі властивості, підпадає під дію Закону України «Про лікарські засоби» і повинен бути внесений до Державного реєстру лікарських засобів України.
- (125) 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.
- (126) 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.
- (127) Як вбачається з Державного реєстру лікарських засобів України⁹, Продукція не зареєстрована як лікарський засіб.
- (128) Наукові джерела, наведені ТОВ «Аметрін ФК» у Листі, які, на думку Товариства, підтверджують Властивості Продукції, не є належним доказом на підтвердження таких відомостей, оскільки наведені публікації мають загальний характер, зокрема щодо особливостей застосування гепарину натрію та його впливу на організм людини, та не є підтвердженням наявності Властивостей Продукції.
- (129) В рекомендації до застосування Продукції зазначається, що її слід використовувати як допоміжний засіб, проте, як вбачається з інформації, наданої МОЗ, в Технічному регламенті міститься поняття «допоміжний засіб», яким є засіб, що не є медичним виробом, але призначений виробником спеціально для застосування разом із медичним виробом для належного використання такого виробу за призначенням.
- (130) Отже, Продукція не є допоміжним засобом у розумінні положень Технічного регламенту, оскільки не призначена виробником спеціально для застосування разом із медичним виробом для належного використання такого виробу за призначенням.
- (131) При цьому, з Відповіді МОЗ вбачається, що Законом України «Про лікарські засоби» поняття «допоміжний засіб» не визначено.
- (132) Досліджень, які були проведені Товариством та/або на його замовлення компетентними установами, на підтвердження Властивостей саме Продукції, враховуючи особливості її складу, ТОВ «Аметрін ФК» Комітету не надало.
- (133) Інформація щодо Властивостей Продукції може впливати на наміри споживачів щодо її придбання, що підтверджується результатами Опитування.
- (134) Відповідно до статті 15¹ Закону України «Про захист від недобросовісної конкуренції» поширенням інформації, що вводить в оману, є повідомлення суб'єктом господарювання, безпосередньо або через іншу особу, одній, кільком особам або невизначеному колу осіб, у тому числі в рекламі, неповних, неточних, неправдивих відомостей, зокрема внаслідок обраного способу їх викладення, замовчування окремих фактів чи нечіткості формулювань, що вплинули або можуть вплинути на наміри цих осіб щодо придбання (замовлення) чи реалізації (продажу, поставки, виконання, надання) товарів, робіт, послуг цього суб'єкта господарювання.

⁹ <http://www.drlz.com.ua/>

(135) 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, кількості, 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.

(136) Отже, інформація «противарикозний, протинабряковий та тонізуючий засіб», що поширюється ТОВ «Аметрін ФК» на тубі та упаковці засобу косметичного «Крем з гепарином, по 25 грам у тубі» є неправдивою інформацією, оскільки Товариством не надано належних доказів на підтвердження того, що Продукція має противарикозні, протинабрякові, тонізуючі властивості.


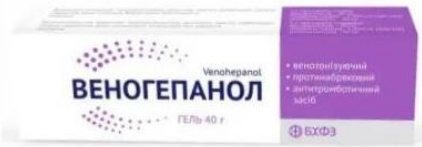

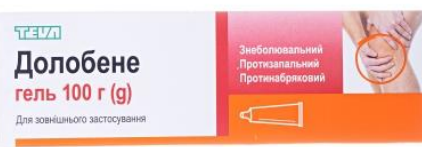



5.2. Вплив дій ТОВ «Аметрін ФК» на конкуренцію

(137) З Державного реєстру лікарських засобів України¹⁰ вбачається, що 11.12.2024 у зазначеному реєстрі наявна інформація щодо 10 суб'єктів господарювання, які здійснюють виробництво лікарських засобів з діючою речовиною *гепарин натрію* (лікарська форма: гель, мазь, крем) для зовнішнього застосування (див. табл. 1).

Таблиця 1

№ РП	Термін дії з/по	Назва / форма випуску (лікарська форма, сила дії (дозування), упаковка)	Склад діючих речовин	Виробник
<p>UA/3922/01/01</p> 	необмежений з 04.08.2020	ФІТОБЕНЕ® гель для зовнішнього застосування по 20 г або по 40 г, або по 100 г у тубі, по 1 тубі у пачці з картону	1 г гелю містить гепарину натрію у перерахуванні на 100 % речовину 500 МО	ПРАТ «ФІТОФАРМ» (ідентифікаційний код юридичної особи 05430596)
<p>UA/5922/01/01</p> 	необмежений з 23.01.2017	ЛІОГЕЛЬ 1000 гель для зовнішнього застосування по 30 г, або по 50 г, або по 100 г у тубі, по 1 тубі в пачці з картону	1 г гелю містить гепарину натрію у перерахуванні на 100% речовину 1000 МО	
<p>UA/15770/01/01</p>	необмежений з 23.10.2020	ЛІОТРОМБ 1000-ЗДОРОВ'Я гель, 1000 МО/г; in bulk: по 50 кг у бочках сталевих, закритих кришками з затискним кільцем	1 г препарату містить гепарину натрію 1000 МО	ТОВ «Фармацевтична корпорація «Здоров'я» (ідентифікаційний код юридичної особи 31437750)

¹⁰ <http://www.drlez.com.ua/>

<p><u>UA/11418/01/01</u></p>  <p>Здоров'я Ліотромб 1000 Здоров'я ГЕЛЬ 1000 МО/100 г (23 г (г))</p>	<p>необмежений з 23.10.2020</p>	<p>ЛІОТРОМБ 1000-ЗДОРОВ'Я гель, 1000 МО/г по 25 г, 50 г або 100 г у тубі; по 1 тубі у коробці з картону</p>	<p>1 г препарату містить гепарину натрію 1000 МО</p>	
<p><u>UA/7100/01/01</u></p>  <p>ВЕНОГЕПАНОЛ ГЕЛЬ 40 г</p>	<p>необмежений з 04.07.2017</p>	<p>ВЕНОГЕПАНОЛ гель по 40 г у тубі, по 1 тубі в паці з картону</p>	<p>1 г гелю містить гепарину натрію (у перерахуванні на гепарин з активністю 120 МО/мг) – 2,499 мг (300 МО)</p>	<p>ПАТ «Науково-виробничий центр «Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод» (ідентифікаційний код юридичної особи 23518596)</p>
<p><u>UA/16813/01/01</u></p>  <p>ВЕНОГЕПАНОЛ 1000 ГЕЛЬ 40 г (г) 1000</p>	<p>необмежений з 04.07.2017</p>	<p>ВЕНОГЕПАНОЛ 1000 гель по 40 г у тубі, по 1 тубі в паці</p>	<p>1 г гелю містить гепарину натрію 1000 МО</p>	
<p><u>UA/5565/01/01</u></p>  <p>Долобене гель 100 г (г) Для зовнішнього застосування</p>	<p>необмежений з 21.09.2021</p>	<p>ДОЛОБЕНЕ гель; по 20 г або 50 г, або 100 г в тубі; по 1 тубі в коробці</p>	<p>100 г гелю містить гепарину натрію 50000 МО,</p>	<p>Меркле ГмБХ, Німеччина</p>
<p><u>UA/2105/01/01</u></p>  <p>Есфатил 40 г</p>	<p>необмежений з 31.05.2022</p>	<p>ЕСФАТИЛ гель, по 40 г у тубі, по 1 тубі в паці з картону</p>	<p>1 г містить гепарину натрію в перерахуванні на гепарин активністю 133 МО/мг – 0,75 мг (100 МО)</p>	<p>АТ «Лубнифарм» (ідентифікаційний код юридичної особи 0048095)</p>
<p><u>UA/3054/01/02</u></p>  <p>Гепатромбін гель 50 000 МО/100 г 40 г</p>	<p>необмежений з 20.07.2021</p>	<p>ГЕПАТРОМБІН гель, 50 000 МО/100 г по 40 г у тубі; по 1 тубі в картонній упаковці</p>	<p>100 г гелю містить гепарину натрію 50000 МО</p>	<p>«Хемофарм» АД, Республіка Сербія</p>
<p><u>UA/3054/02/02</u></p>  <p>Гепатромбін крем 50 000 МО/100 г 40 г</p>	<p>необмежений з 11.08.2021</p>	<p>ГЕПАТРОМБІН крем, 50 000 МО/100 г по 40 г у тубі ; по 1 тубі в картонній упаковці</p>	<p>100 г крему містить гепарину натрію 50000 МО</p>	
<p><u>UA/6719/01/01</u></p>	<p>необмежений з 04.09.2017</p>	<p>ГЕПАРИНОВА МАЗЬ мазь; по 25 г або по 40 г у тубі; по 1 тубі в паці</p>	<p>1 г мазі містить гепарину натрію 100 ОД</p>	<p>ТОВ «ДКП «Фармацевтична фабрика» (ідентифікаційний код юридичної особи 32744083)</p>

				
<p><u>UA/7568/01/01</u></p> 	необмежений з 29.11.2017	ДІОФЛАН® гель (1000 ОД/г) по 40 г у тубі; по 1 тубі в пачці	1 г гелю містить гепарину натрію у перерахуванні на гепарин 6,25 мг (1000 ОД)	ПАТ «Київмедпрепарат» (ідентифікаційний код юридичної особи 00480862)
<p><u>UA/16419/01/01</u></p> 	необмежений з 18.08.2022	ГЕЛЬ ГЕПАРИНОВИЙ гель, 1000 МО/г, по 25 г або 50 г у тубі; по 1 тубі у коробці з картону	1 г препарату містить гепарину натрію 1000 МО	ТОВ «Фармацевтична фірма «Вертекс» (ідентифікаційний код юридичної особи 31062507)
<p><u>UA/2577/01/02</u></p> 	необмежений з 17.10.2019	ГЕПАРИН-ДАРНИЦЯ гель, 600 МО/г; по 30 г у тубі; по 1 тубі в пачці	1 г гелю містить гепарину натрію 600 МО	ПрАТ «Фармацевтична фірма «Дарниця» (ідентифікаційний код юридичної особи 00481212)

(138) Отже, ринок виробництва лікарських засобів, до складу яких входить діюча речовина *гепарин натрію*, є конкурентним.

(139) За інформацією, повідомленою 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, затвердженого наказом МОЗ від 26.08.2005 № 426, зареєстрованим у Міністерстві юстиції України 19.09.2005 за № 1069/11349 (зі змінами).

(140) Згідно з відомостями з Державного реєстру лікарських засобів України¹¹ Продукція не зареєстрована як лікарський засіб.

(141) Поширення ТОВ «Аметрін ФК» на тубі та упаковці Продукції інформації про Властивості може вплинути на наміри споживачів щодо придбання такої продукції, що підтверджується результатами Опитування, у зв'язку із чим Товариство може посилити своє конкурентне становище та отримати перед суб'єктами господарювання, які виготовляють лікарські засоби з діючою речовиною гепарин натрію для зовнішнього застосування, неправомірні переваги в конкуренції не завдяки власним досягненням, а завдяки поширенню неправдивих відомостей. Так, інформація про Властивості, яка

¹¹ <http://www.drlz.com.ua/>

поширювалася на тубі та упаковці Продукції, може вплинути на наміри 81% респондентів придбати таку продукцію.

- (142) При цьому за результатами проведеного Опитування встановлено, що 69% респондентів сприймають інформацію про Властивості як таку, що вказує на властивості, притаманні саме лікарському засобу.
- (143) Лікарські засоби містять активні речовини (фармацевтичні інгредієнти), які спрямовані на лікування конкретних станів та хвороб, у той час як косметичні засоби наносяться з метою очищення, ароматизування, зміни зовнішнього вигляду, захисту, збереження в задовільному стані або коригування запаху тіла й виключають лікування.
- (144) Для лікарських засобів є обов'язковим підтвердження властивостей таких засобів, для чого проводяться, зокрема доклінічні вивчення та клінічні випробування цих лікарських засобів. Виробники лікарських засобів вкладають фінансові ресурси для проведення таких досліджень та здійснення постійної оцінки на підтвердження якості та безпечності таких засобів.
- (145) У зв'язку з наведеним, стимулювання зацікавленості споживачів шляхом поширення неправдивої інформації про Властивості Продукції може надати ТОВ «Аметрін ФК» 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, зокрема, таких як підвищення споживчого інтересу та зменшення обсягів продажу лікарських засобів.

6. ОСТАТОЧНІ ВИСНОВКИ У СПРАВІ

- (146) 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 засобів України.
- (147) У свою чергу, згідно з відомостями з Державного реєстру лікарських засобів України Продукція не зареєстрована як лікарський засіб.
- (148) Поширення ТОВ «Аметрін ФК» на тубі та упаковці Продукції інформації про Властивості може вплинути на наміри споживачів щодо придбання такої продукції, що підтверджується результатами Опитування, у зв'язку із чим Товариство може посилити своє конкурентне становище та отримати перед суб'єктами господарювання, які здійснюють виробництво лікарських засобів з діючою речовиною гепарин натрію для зовнішнього застосування, неправомірні переваги в конкуренції не завдяки власним досягненням, а завдяки поширенню неправдивих відомостей. Так, інформація про Властивості, яка поширювалася на тубі та упаковці Продукції, може вплинути на наміри 81% респондентів придбати таку продукцію.
- (149) При цьому за результатами проведеного Опитування встановлено, що 69% респондентів можуть сприймати інформацію про Властивості як таку, що вказує на властивості, притаманні саме лікарському засобу.
- (150) У зв'язку з наведеним, стимулювання зацікавленості споживачів шляхом поширення неправдивої інформації про Властивості Продукції може надати Товариству неправомірних переваг у конкуренції порівняно з іншими суб'єктами господарювання, які здійснюють господарську діяльність на ринку лікарських засобів та вказують правдиву інформацію про їх властивості.
- (151) ТОВ «Аметрін ФК» як замовник виробництва Продукції несе відповідальність за дизайн (макет) упаковки Продукції та, відповідно, за інформацію, яка поширюється на її тубі та упаковці.

- (152) Відповідно до статті 15¹ Закону України «Про захист від недобросовісної конкуренції» поширенням інформації, що вводить в оману, є повідомлення суб'єктом господарювання, безпосередньо або через іншу особу, одній, кільком особам або невизначеному колу осіб, у тому числі в рекламі, неповних, неточних, неправдивих відомостей, зокрема внаслідок обраного способу їх викладення, замовчування окремих фактів чи нечіткості формулювань, що вплинули або можуть вплинути на наміри цих осіб щодо придбання (замовлення) чи реалізації (продажу, поставки, виконання, надання) товарів, робіт, послуг цього суб'єкта господарювання.
- (153) 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.
- (154) Інформація *«противарикозний, протинабряковий та тонізуючий засіб»*, що поширюється ТОВ «Аметрін ФК» на тубі та упаковці засобу косметичного «Крем з гепарином», у тубі по 25 грам», є неправдивою інформацією, оскільки Товариством не надано належних доказів на підтвердження того, що такий засіб має противарикозні, протинабрякові, тонізуючі властивості.
- (155) Отже, поширення ТОВ «Аметрін ФК» неправдивої інформації про властивості засобу косметичного «Крем з гепарином», у тубі по 25 грам» є порушенням, передбаченим статтею 15¹ Закону України «Про захист від недобросовісної конкуренції», у вигляді поширення інформації, що вводить в оману.

7. ЗАПЕРЕЧЕННЯ НА ПОДАННЯ З ПОПЕРЕДНІМИ ВИСНОВКАМИ У СПРАВІ

- (156) На Подання з попередніми висновками ТОВ «Аметрін ФК» надало лист від 17.12.2024 № 296 (вх. Комітету № 8-04/15905 від 19.12.2024), у якому просить Комітет при прийнятті рішення у Справі врахувати, зокрема, таке:
- ТОВ «Аметрін ФК» припинило реалізацію Продукції з 19.03.2024, тобто до направлення Комітетом Подання з попередніми висновками;
 - Товариство співпрацювало з органами Комітету під час розгляду Справи;
 - накладення значного штрафу може призвести до банкрутства Товариства, враховуючи, що ТОВ «Аметрін ФК» зазнало збитків під час воєнних дій у Київській області у 2022 році (на підтвердження вказаних обставин у додатку до листа від 17.12.2024 № 296 (вх. Комітету № 8-04/15905 від 19.12.2024) Товариство надало копію рішення Києво-Святошинського районного суду Київської області від 25.10.2022 у справі № 369/3112/22, відповідно до якого задоволено позов ТОВ «Аметрін ФК» до Російської Федерації про відшкодування завданої майнової шкоди у зв'язку зі збройною агресією, що призвело до порушення права власності на майно (знищення майна) та стягнення з Російської Федерації на користь Товариства 181 641 459 грн майнової шкоди);
 - Товариство вважає, що обсяги реалізації Продукції є незначними та дії Товариства у

вигляді такої реалізації не призвели до суттєвого обмеження чи спотворення конкуренції, не завдали значних збитків окремим особам чи суспільству.

8. ОБГРУНТУВАННЯ РОЗРАХУНКУ РОЗМІРУ ШТРАФУ

- (157) 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.
- (158) 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.
- (159) 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.
- (160) Розрахунок розміру штрафу здійснюється відповідно до Порядку визначення розміру штрафу, що накладається за порушення законодавства про захист економічної конкуренції, затвердженого розпорядженням Антимонопольного комітету України 14.12.2023 № 22-рп, зареєстрованого в Міністерстві юстиції України 25.01.2024 за № 123/41468 (далі – Порядок визначення розміру штрафу).
- (161) 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.
- (162) За наданою ТОВ «Аметрін ФК» інформацією у період з 05.12.2022 по 19.03.2024 Товариство реалізувало 3902 штуки Продукції, упаковка якої містить інформацію про Властивості, на загальну суму 289 499,06 грн (без ПДВ) (з урахуванням повернень Продукції Товариством до ТОВ «ФК «Віола» та від покупців ТОВ «Аметрін ФК»).
- (163) 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.
- (164) Під час визначення базового розміру штрафу враховується таке.
- (165) Відповідно до пункту 2 розділу V Порядку визначення розміру штрафу базовий розмір штрафу збільшується у зв'язку з такими обставинами.
- (166) Порушення статті 15¹ Закону України «Про захист від недобросовісної конкуренції», вчинене Товариством, охоплювало більше ніж два регіони України, що підтверджується наданою, зокрема, ТОВ «Аметрін ФК» інформацією, відповідно до якої реалізацію Продукції Товариство здійснювало, зокрема у Волинській обл., Сумській обл., Черкаській обл., Дніпропетровській обл., Вінницькій обл., Івано-Франківській обл., Рівненській обл., Полтавській обл. тощо, що вбачається з інформації, наданої в Листі, щодо переліку суб'єктів господарювання, яким Товариство здійснювало реалізацію Продукції, а також підтверджується відомостями, наданими ТОВ «Менго» листом від 10.10.2024 № 222 (вх. Комітету № 8-04/13030 від 14.10.2024), ТОВ фірмою «Фарма-

кор ЛТД» листами від 14.10.2024 № 6 (вх. Комітету № 8-04/13349 від 21.10.2024) та від 30.11.2024 № 11 (вх. Комітету № 8-04/14585 від 20.14.2024), ТОВ «Здорове майбутнє» листами від 25.11.2024 № 062 (вх. Комітету № 8-04/15016 від 02.12.2024) та від 30.11.2024 № 81 (вх. Комітету № 8-04/14994 від 02.12.2024).

- (167) Відповідно до пункту 6 розділу V Порядку визначення розміру штрафу базовий розмір штрафу зменшується у зв'язку з такими обставинами.
- (168) Товариство співпрацювало з Комітетом, що сприяло повному та об'єктивному з'ясуванню обставин під час розгляду Справи.
- (169) Товариство припинило порушення, передбачене статтею 15¹ Закону України «Про захист від недобросовісної конкуренції», у вигляді поширення інформації, що вводить в оману, шляхом повідомлення неправдивих відомостей про властивості Продукції, з 19.03.2024.
- (170) 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.
- (171) Відповідно до Звіту про фінансові результати за 2023 рік (код рядка 2000) ТОВ «Аметрін ФК», який ДПС надала листом від 11.10.2024 № 12845/5/99-00-04-03-01-05 (вх. Комітету № 7-04/12960 від 11.10.2024), чистий дохід від реалізації продукції (товарів, робіт, послуг) Товариства за 2023 рік становить 2 243 636 000 (два мільярди двісті сорок три мільйони шістсот тридцять шість тисяч) гривень.
- (172) Згідно з підпунктом 3 пункту 5 розділу V Порядку визначення розміру штрафу збільшення розміру штрафу може застосовуватися, якщо розмір доходу (виручки) відповідача, пов'язаний з порушенням, не перевищує 1 відсотка загального розміру його доходу (виручки) за рік, що передує року, в якому накладається штраф.
- (173) Розмір доходу (виручки) Товариства від реалізації Продукції з інформацією про Властивості не перевищує 1 відсотка загального розміру його (виручки) за рік, що передує року, у якому накладається штраф.

Враховуючи викладене, керуючись статтею 7 Закону України «Про Антимонопольний комітет України», статтями 21, 27 та 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, Тимчасова адміністративна колегія Антимонопольного комітету України

ПОСТАНОВИЛА:

1. Визнати, що товариство з обмеженою відповідальністю «Аметрін ФК» (ідентифікаційний код юридичної особи *«інформація, доступ до якої обмежено»*) вчинило порушення, передбачене статтею 15¹ Закону України «Про захист від недобросовісної конкуренції», у вигляді поширення інформації, що вводить в оману, шляхом повідомлення на тубі та упаковці засобу косметичного «Крем з гепарином, по 25 грам у тубі», виробник: приватне акціонерне товариство Фармацевтична фабрика «Віола», неправдивих відомостей: «противарикозний, протинабряковий, тонізуючий засіб».

2. Накласти на товариство з обмеженою відповідальністю «Аметрін ФК» (ідентифікаційний код юридичної особи *«інформація, доступ до якої обмежено»*) штраф у розмірі 320 000 (триста двадцять 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 Колегії

Сергій ШЕРШУН