



АНТИМОНОПОЛЬНИЙ КОМІТЕТ УКРАЇНИ

РІШЕННЯ

04 вересня 2025 р.

Київ

№ 473-р

Про порушення законодавства
про захист від недобросовісної
конкуренції та накладення штрафу

За результатами розгляду справи № 127-26.4/22-25 дії товариства з обмеженою відповідальністю «Беркана+» (ідентифікаційний код юридичної особи *«інформація, доступ до якої обмежено»*) визнано порушенням, передбаченим статтею 4 Закону України «Про захист від недобросовісної конкуренції», у вигляді неправомірного використання в господарській діяльності:

- позначення **«ДетраМакс»**, яке є схожим із торговельними марками **«ДЕТРАЛЕКС»** (міжнародна реєстрація торговельної марки від 31.03.1994 № 616609), **«DETRALEX»** (міжнародна реєстрація торговельної марки від 21.06.2013 № 1172326), яке раніше почали використовувати в господарській діяльності компанія **«БІОФАРМА»**, С.А.С. (реєстраційний номер: *«інформація, доступ до якої обмежено»*; місцезнаходження: *«інформація, доступ до якої обмежено»*) та товариство з обмеженою відповідальністю **«Серв'є Україна»** (ідентифікаційний код юридичної особи *«інформація, доступ до якої обмежено»*), без їх дозволу (згоди), що може призвести до змішування з діяльністю цих суб'єктів господарювання;
- оформлення упаковок дієтичних добавок **«ДетраМакс» (DETRAMAKS)** (по 500 мг та 1000 мг) виробництва товариства з обмеженою відповідальністю **«Фарммедпак»** (ідентифікаційний код юридичної особи *«інформація, доступ до якої обмежено»*), які є схожими з оформленнями упаковок лікарського засобу **«ДЕТРАЛЕКС®» 1000 мг** виробництва Лабораторії Серв'є Індастрі (*«інформація, доступ до якої обмежено»*) (реєстраційне посвідчення на лікарський засіб № UA/4329/01/02) та лікарського засобу **«ДЕТРАЛЕКС®» 500 мг (mg)** Лабораторії Серв'є Індастрі (*«інформація, доступ до якої обмежено»*) (реєстраційне посвідчення на лікарський засіб № UA/4329/01/01), з одночасним використанням позначення **«ДетраМакс»**, без дозволу (згоди) компанії **«БІОФАРМА»**, С.А.С. (реєстраційний номер: *«інформація, доступ до якої обмежено»*; місцезнаходження: *«інформація, доступ до якої обмежено»*) та товариства з обмеженою відповідальністю **«Серв'є Україна»** (ідентифікаційний код юридичної особи *«інформація, доступ до якої обмежено»*), які раніше почали використовувати їх в господарській діяльності, що може призвести до змішування з діяльністю цих суб'єктів господарювання.

На порушника накладено штраф у розмірі 150 000 грн.

Антимонопольний комітет України (далі – Комітет), розглянувши матеріали справи № 127-26.4/22-25 про порушення товариством з обмеженою відповідальністю «Беркана+» (ідентифікаційний код юридичної особи *«інформація, доступ до якої обмежено»*) законодавства про захист від недобросовісної конкуренції та подання з попередніми висновками Управління розслідувань недобросовісної конкуренції від 05.08.2025 № 127-26.4/22-25/271-спр/кі,

ВСТАНОВИВ:

1. ПРЕДМЕТ СПРАВИ

- (1) Вчинення товариством з обмеженою відповідальністю «Беркана+» (ідентифікаційний код юридичної особи *«інформація, доступ до якої обмежено»*) порушення, передбаченого статтею 4 Закону України «Про захист від недобросовісної конкуренції», у вигляді неправомірного використання позначення та оформлень упаковок.

2. СТОРОНИ

- (2) Заявником 1 є компанія «БІОФАРМА» (далі – Заявник 1, компанія «БІОФАРМА») (реєстраційний номер: *«інформація, доступ до якої обмежено»*; місцезнаходження: *«інформація, доступ до якої обмежено»*), створена відповідно до законодавства Французької Республіки в організаційно-правовій формі С.А.С., яка спеціалізується на *«інформація, доступ до якої обмежено»*.
- (3) Компанія «БІОФАРМА», зокрема, є власником торговельних марок **ДЕТРАЛЕКС** (міжнародна реєстрація торговельної марки від 31.03.1994 № 616609), «DETRALEX» (міжнародна реєстрація торговельної марки від 21.06.2013 № 1172326) (далі разом – **Торговельні марки «ДЕТРАЛЕКС»**), а також розробником оформлення упаковок лікарського засобу «ДЕТРАЛЕКС®» 1000 мг виробництва Лабораторії Серв'є Індастрі (*«інформація, доступ до якої обмежено»*) (реєстраційне посвідчення на лікарський засіб № UA/4329/01/02) та лікарського засобу «ДЕТРАЛЕКС®» 500 мг (mg) Лабораторії Серв'є Індастрі (*«інформація, доступ до якої обмежено»*) (реєстраційне посвідчення на лікарський засіб № UA/4329/01/01), використання яких здійснюється нею на території України через товариство з обмеженою відповідальністю «Серв'є Україна» (далі – Заявник 2, ТОВ «Серв'є Україна») (ідентифікаційний код юридичної особи *«інформація, доступ до якої обмежено»*).
- (4) Згідно з відомостями, що містяться в Єдиному державному реєстрі юридичних осіб, фізичних осіб-підприємців та громадських формувань (далі – ЄДР), компанія «БІОФАРМА» пов'язана відносинами контролю в розумінні статті 1 Закону України «Про захист економічної конкуренції» з ТОВ «Серв'є Україна».
- (5) Так, Заявник 1 є єдиним засновником / учасником Заявника 2 та володіє часткою статутного капіталу в розмірі 100 %.
- (6) Заявником 2 є ТОВ «Серв'є Україна».
- (7) ТОВ «Серв'є Україна» відповідно до відомостей, які містяться в ЄДР, зареєстровано *«інформація, доступ до якої обмежено»*, ідентифікаційний код юридичної особи *«інформація, доступ до якої обмежено»*.
- (8) Видами господарської діяльності Заявника 2 згідно з класифікацією видів економічної діяльності (КВЕД), зокрема, 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»*).

- (9) Так, ТОВ «Серв'є Україна» здійснює на території України оптову торгівлю лікарськими засобами, виготовленими Групою компаній Серв'є.
- (10) Заявник 1 і Заявник 2 належать до Групи компаній Серв'є та пов'язані між собою відносинами контролю в розумінні статті 1 Закону України «Про захист економічної конкуренції» (далі разом – Заявники).
- (11) Отже, Заявники є суб'єктами господарювання в розумінні статті 1 Закону України «Про захист економічної конкуренції».
- (12) Відповідачем є товариство з обмеженою відповідальністю «Беркана+» (далі – ТОВ «Беркана+», Товариство) (ідентифікаційний код юридичної особи *«інформація, доступ до якої обмежено»*).
- (13) Товариство відповідно до відомостей, які містяться в ЄДР, зареєстровано *«інформація, доступ до якої обмежено»*, ідентифікаційний код юридичної особи *«інформація, доступ до якої обмежено»*.
- (14) Видами господарської діяльності ТОВ «Беркана+» згідно з класифікацією видів економічної діяльності (КВЕД), зокрема, 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»*).
- (15) Отже, ТОВ «Беркана+» є суб'єктом господарювання в розумінні статті 1 Закону України «Про захист економічної конкуренції».
- (16) ТОВ «Серв'є Україна» та ТОВ «Беркана+» здійснюють господарську діяльність із *«інформація, доступ до якої обмежено»*, отже є конкурентами.
- (17) При цьому, зважаючи на те, що компанія «БІОФАРМА» є власником Торговельних марок «ДЕТРАЛЕКС», а також розробником оформлення упаковок лікарського засобу «ДЕТРАЛЕКС®» 1000 мг виробництва Лабораторії Серв'є Індастрі (*«інформація, доступ до якої обмежено»*) (реєстраційне посвідчення на лікарський засіб № UA/4329/01/02) та лікарського засобу «ДЕТРАЛЕКС®» 500 мг (mg) Лабораторії Серв'є Індастрі (*«інформація, доступ до якої обмежено»*) (реєстраційне посвідчення на лікарський засіб № UA/4329/01/01), використання яких здійснюється нею на території України через Заявника 2, дії ТОВ «Беркана+» у вигляді неправомірного використання позначень та оформлень упаковок, які є предметом розгляду справи № 127-26.4/22-25, можуть безпосередньо та негативно вплинути на права Заявника 1.

3. ПРОЦЕСУАЛЬНІ ДІЇ

- (18) До Антимонопольного комітету України надійшла заява компанії «БІОФАРМА» та ТОВ «Серв'є Україна» від 13.09.2024 б/н (вх. Комітету № 15-01/163-АМ від 16.09.2024) про наявність у діях ТОВ «Беркана+» ознак порушення законодавства про захист від недобросовісної конкуренції, передбаченого статтею 4 Закону України «Про захист від недобросовісної конкуренції», у вигляді неправомірного використання позначень (далі – Заява).
- (19) Листом заступника Голови Комітету – державного уповноваженого від 02.10.2024 № 127-/09-9588е Заяву залишено без руху та запитано інформацію (далі – Лист про залишення Заяви без руху).

- (20) Листом від 15.10.2024 б/н (вх. Комітету № 8-09/13120 від 15.10.2024) Заявники звернулися з клопотанням про продовження строку надання інформації на Лист про залишення Заяви без руху.
- (21) Листом заступника Голови Комітету – державного уповноваженого від 17.10.2024 № 127-26.4/09-10051е Заявникам продовжено строк надання відповіді на Лист про залишення Заяви без руху.
- (22) Заявники надали інформацію та пояснення листом від 15.11.2024 б/н (вх. Комітету № 8-09/1862-кі від 18.11.2024).
- (23) Листом заступника Голови Комітету – державного уповноваженого від 27.12.2024 № 127-26.4/09-12530е Заявників повідомлено про продовження строку розгляду Заяви на 60 календарних днів.
- (24) До товариства з обмеженою відповідальністю «Фарммедпак» (далі – ТОВ «Фарммедпак») (ідентифікаційний код юридичної особи *«інформація, доступ до якої обмежено»*) надіслано вимогу заступника Голови Комітету – державного уповноваженого від 30.12.2024 № 127-26.4/09-12614е про надання інформації, яку відповідно до рекомендованого повідомлення про вручення поштового відправлення № 0505227841014 повернуто до Комітету.
- (25) До товариства з обмеженою відповідальністю «Фарміс ЛТД» (далі – ТОВ «Фарміс ЛТД») (ідентифікаційний код юридичної особи *«інформація, доступ до якої обмежено»*) надіслано вимогу заступника Голови Комітету – державного уповноваженого від 30.12.2024 № 127-26.4/09-12615е про надання інформації (далі – Вимога 1).
- (26) До ТОВ «Беркана+» надіслано вимогу заступника Голови Комітету – державного уповноваженого від 30.12.2024 № 127-26.4/09-12616е про надання інформації, яку відповідно до рекомендованого повідомлення про вручення поштового відправлення № 0505227822222 повернуто до Комітету.
- (27) Листом від 24.01.2025 № 1-24/01 (вх. Комітету № 8-09/1002 від 24.01.2025) ТОВ «Фарміс ЛТД» звернулося з клопотанням про продовження строку надання інформації на Вимогу 1.
- (28) Листом заступника Голови Комітету – державного уповноваженого від 24.01.2025 № 127-26.4/09-811е ТОВ «Фарміс ЛТД» продовжено строк надання відповіді на Вимогу 1.
- (29) До ТОВ «Фарммедпак» надіслано вимогу заступника Голови Комітету – державного уповноваженого від 27.01.2025 № 127-26.4/07-839е про надання інформації, відповідь на яку надано листом від 25.02.2025 б/н (вх. Комітету № 8-09/3193 від 03.03.2025).
- (30) До ТОВ «Беркана+» надіслано вимогу заступника Голови Комітету – державного уповноваженого від 27.01.2025 № 127-26.4/07-838е про надання інформації (далі – Вимога 2).
- (31) ТОВ «Фарміс ЛТД» надало інформацію та пояснення у відповідь на Вимогу 1 листом від 04.02.2025 № 04/02 (вх. Комітету № 8-09/35-кі від 04.02.2025).
- (32) Листом від 13.02.2025 № 13/02 (вх. Комітету № 8-07/2195 від 13.02.2025) Товариство звернулося з клопотанням про продовження строку надання інформації на Вимогу 2.
- (33) Листом заступника Голови Комітету – державного уповноваженого від 14.02.2025 № 127-26.4/09-1609е ТОВ «Беркана+» повідомлено про відмову в продовженні строку надання відповіді на Вимогу 2.

- (34) Товариство надало інформацію та пояснення листом від 21.02.2025 № 21/02 (вх. Комітету № 8-09/2681 від 21.02.2025) (далі – Відповідь Товариства).
- (35) Розпорядженням заступника Голови Комітету – державного уповноваженого від 28.02.2025 № 09/32-р (далі – Розпорядження № 09/32-р) розпочато розгляд справи № 127-26.4/22-25 за ознаками вчинення ТОВ «Беркана+» порушення, передбаченого статтею 4 Закону України «Про захист від недобросовісної конкуренції», у вигляді неправомірного використання позначення та оформлень упаковок (далі – Справа).
- (36) Розпорядженням заступника Голови Комітету – державного уповноваженого від 28.02.2025 № 09/33-р (далі – Розпорядження № 09/33-р) відмовлено компанії «БІОФАРМА» та ТОВ «Серв'є Україна» у розгляді справи за Заявою, у зв'язку з невиявленням у діях ТОВ «Беркана+» ознак порушення, передбаченого статтею 4 Закону України «Про захист від недобросовісної конкуренції», у вигляді неправомірного використання позначення **«ДетраМакс»**, яке є схожим до ступеня сплутування з окремими торговельними марками серії **«ДЕТРА»**, які Заявники раніше почали використовувати в господарській діяльності, що може призвести до змішування діяльності Заявників внаслідок використання ділової репутації, напрацьованої компанією «БІОФАРМА» та ТОВ «Серв'є Україна» (далі – Розпорядження про відмову у розгляді справи за Заявою).
- (37) Листом заступника Голови Комітету – державного уповноваженого від 03.03.2025 № 127-26.4/09-356 Заявникам направлено повідомлення про початок розгляду Справи, який відповідно до рекомендованого повідомлення про вручення поштового відправлення № 0601119644724 Заявники отримали 10.03.2025.
- (38) Листом заступника Голови Комітету – державного уповноваженого від 03.03.2025 № 127-26.4/09-358 ТОВ «Беркана+» надіслано копію Розпорядження № 09/32-р, який відповідно до рекомендованого повідомлення про вручення поштового відправлення № 0601119645992 Товариство отримало 26.03.2025.
- (39) Листом заступника Голови Комітету – державного уповноваженого від 03.03.2025 № 127-26.4/09-357 Заявникам направлено Розпорядження про відмову у розгляді справи за Заявою, який відповідно до рекомендованого повідомлення про вручення поштового відправлення № 0601119645305 Заявники отримали 10.03.2025.
- (40) До Заявників надіслано лист заступника Голови Комітету – державного уповноваженого від 02.04.2025 № 127-26.4/09-3628е про надання пропозицій до формування питань, які, на думку Заявників, потребують включення до анкет опитування, на які Заявники надали пропозиції листом від 14.04.2025 б/н (вх. Комітету № 8-09/5713 від 15.04.2025).
- (41) До ТОВ «Беркана+» надіслано лист заступника Голови Комітету – державного уповноваженого від 02.04.2025 № 127-26.4/09-3622е про надання пропозицій до формування питань, які, на думку Товариства, потребують включення до анкет опитування, на який Товариство надало пропозиції листом від 21.04.2025 № 1-21/04 (вх. Комітету № 8-09/6028 від 21.04.2025).
- (42) До Заявників надіслано вимогу заступника Голови Комітету – державного уповноваженого від 16.04.2025 № 127-26.4/09-4166е про надання інформації (далі – Вимога 3).
- (43) Листом від 29.04.2025 б/н (вх. Комітету № 8-09/6536 від 20.04.2025) Заявники звернулися з клопотанням про продовження строку надання інформації на Вимогу 3.
- (44) Листом заступника Голови Комітету – державного уповноваженого від 02.05.2025 № 127-26.4/09-4963е Заявникам продовжено строк надання відповіді на Вимогу 3.

- (45) До товариства з обмеженою відповідальністю «Сандерс Лофт» (далі – ТОВ «Сандерс Лофт») (ідентифікаційний код юридичної особи *«інформація, доступ до якої обмежено»*) надіслано вимогу заступника Голови Комітету – державного уповноваженого від 16.04.2025 № 127-26.4/09-4167е про надання інформації, відповідь на яку ТОВ «Сандерс Лофт» надало листом від 07.07.2025 № 65.07 (вх. Комітету № 8-09/10149 від 08.07.2025) (далі – Відповідь ТОВ «Сандерс Лофт»).
- (46) До ТОВ «Беркана+» надіслано вимогу заступника Голови Комітету – державного уповноваженого від 16.04.2025 № 127-26.4/09-4168е про надання інформації, відповідь на яку надано листом від 13.05.2025 № 2-13/05 (вх. Комітету № 8-09/7269 від 13.05.2025).
- (47) Дорученням Голови Комітету № 13-01/346 від 12.05.2024 міжобласні територіальні відділення Комітету уповноважено на проведення опитування споживачів із метою отримання додаткових доказів для встановлення фактичних обставин Справи (далі – Доручення).
- (48) Східне міжобласне територіальне відділення Комітету листами від 20.05.2025 № 70-02/3073е (вх. Комітету № 70-01/2509 від 20.05.2025) та від 30.05.2025 № 70-02/3325е (вх. Комітету № 70-01/2713 від 30.05.2025) надало звіт про результати проведеного опитування споживачів.
- (49) Південне міжобласне територіальне відділення Комітету листом від 21.05.2025 № 65-02/2606е (вх. Комітету № 65-01/2533 від 21.05.2025) надало звіт про результати проведеного опитування споживачів.
- (50) Південно-східне міжобласне територіальне відділення Комітету листом від 21.05.2025 № 54-02/2180е (вх. Комітету № 54-01/2534 від 21.05.2025) надало звіт про результати проведеного опитування споживачів.
- (51) Західне міжобласне територіальне відділення Комітету листами від 22.05.2025 № 63-02/4203е (вх. Комітету № 63-01/2552 від 22.05.2025) та від 02.06.2025 № 63-02/4555е (вх. Комітету № 63-01/2781 від 02.06.2025) надало звіт про результати опитування споживачів.
- (52) Південно-західне міжобласне територіальне відділення Комітету листом від 22.05.2025 № 72-02/2180е (вх. Комітету № 72-01/2565 від 22.05.2025) надало звіт про результати проведеного опитування споживачів.
- (53) Північне міжобласне територіальне відділення Комітету листами від 23.05.2025 № 60-02/4383е (вх. Комітету № 60-01/2585 від 26.05.2025) та від 02.06.2025 № 60-02/4615е (вх. Комітету № 60-01/2749 від 02.06.2025) надало звіт про результати проведеного опитування споживачів.
- (54) До Державної податкової служби України (далі – ДПС) надіслано вимогу заступника Голови Комітету – державного уповноваженого від 22.05.2025 № 127-26.4/09-5702е про надання інформації, відповідь на яку ДПС надала листом від 26.05.2025 № 7700/5/99-00-04-03-01-05 (вх. Комітету № 7-09/8044 від 26.05.2025).
- (55) Заявники надали інформацію та пояснення у відповідь на Вимогу 3 листом від 22.05.2025 б/н (вх. Комітету № 8-09/953-кі від 26.05.2025 (далі – Відповідь Заявників).
- (56) Актом фіксації від 28.05.2025 № 28/05-01 на вебсайтах¹ у мережі Інтернет, який склали працівники Комітету, зафіксовано інформацію про Лікарські засоби «ДЕТРАЛЕКС».

¹ <https://apteka911.ua/ua>, <https://apteka.net.ua>, <https://anc.ua/>, <https://liki.ua/>, <https://zdravica.ua/>, <https://www.add.ua/>, <https://doc.ua>

- (57) Актом фіксації від 05.06.2025 № 05/06-01 на вебсайтах² у мережі Інтернет, який склали працівники Комітету, зафіксовано інформацію про дієтичні добавки.
- (58) Актом фіксації від 05.06.2025 № 05/06-01 на вебсайтах³ у мережі Інтернет, який склали працівники Комітету, зафіксовано інформацію про лікарські засоби.
- (59) За результатами проведеного опитування споживачів складено підсумковий звіт від 06.06.2025 № 1.
- (60) До товариства з обмеженою відповідальністю «Осан 2022» (далі – ТОВ «Осан 2022») (ідентифікаційний код юридичної особи *«інформація, доступ до якої обмежено»*) надіслано вимогу заступника Голови Комітету – державного уповноваженого від 16.06.2025 № 127-26.4/07-6639е про надання інформації, відповідь на яку ТОВ «Осан 2022» надало листом від 25.07.2025 № 58.07 (вх. Комітету № 8-09/10990 від 25.07.2025) (далі – Відповідь ТОВ «Осан 2022»).
- (61) Листом від 07.07.2025 б/н (вх. Комітету № 8-09/10198 від 09.07.2025) Заявники звернулися з клопотанням про повернення упаковок лікарського засобу «ДЕТРАЛЕКС®» 1000 мг виробництва Лабораторії Серв'є Індастрі (*«інформація, доступ до якої обмежено»*) [реєстраційне посвідчення на лікарський засіб № UA/4329/01/02, затверджене наказом МОЗ від 18.11.2020 № 2669 (зі змінами, внесеними наказом МОЗ від 18.08.2021 № 1752)] та лікарського засобу «ДЕТРАЛЕКС®» 500 мг (mg) Лабораторії Серв'є Індастрі (*«інформація, доступ до якої обмежено»*) (реєстраційне посвідчення на лікарський засіб № UA/4329/01/01, затверджене наказом МОЗ від 18.11.2020 № 2669).
- (62) До товариства з обмеженою відповідальністю «Фармація Житомирщини» (далі – ТОВ «Фармація Житомирщини») (ідентифікаційний код юридичної особи *«інформація, доступ до якої обмежено»*) надіслано вимогу заступника Голови Комітету – державного уповноваженого від 28.07.2025 № 127-26.4/09-8058е про надання інформації, відповідь на яку ТОВ «Фармація Житомирщини» надало листом від 31.07.2025 № 41.07 (вх. Комітету № 8-09/11399 від 04.08.2025) (далі – Відповідь ТОВ «Фармація Житомирщини»).
- (63) До товариства з обмеженою відповідальністю «Перша Фармація Київщини» (далі – ТОВ «Перша Фармація Київщини») (ідентифікаційний код юридичної особи *«інформація, доступ до якої обмежено»*) надіслано вимогу заступника Голови Комітету – державного уповноваженого від 28.07.2025 № 127-26.4/09-8059е про надання інформації, відповідь на яку ТОВ «Перша Фармація Київщини» надало листом від 31.07.2025 № 22.07 (вх. Комітету № 8-09/11340 від 04.08.2025) (далі – Відповідь ТОВ «Перша Фармація Київщини»).
- (64) До товариства з обмеженою відповідальністю «Перша Фармація Дніпра» (далі – ТОВ «Перша Фармація Дніпра») (ідентифікаційний код юридичної особи *«інформація, доступ до якої обмежено»*) надіслано вимогу заступника Голови Комітету – державного уповноваженого від 28.07.2025 № 127-26.4/09-8060е про надання інформації, відповідь на яку ТОВ «Перша Фармація Дніпра» надало листом від 31.07.2025 № 64.07 (вх. Комітету № 8-09/11341 від 04.08.2025) (далі – Відповідь ТОВ «Перша Фармація Дніпра»).

² <https://www.add.ua/>, <https://tabletki.ua/>, <https://compendium.com.ua/>, <https://anc.ua/>, <https://apteka-ds.com.ua/>, <https://liki24.com/uk/>, <https://apteka911.ua/ua>

³ <https://www.add.ua/>, <https://tabletki.ua/>, <https://compendium.com.ua/>, <https://1sa.com.ua/>

- (65) Листом заступника Голови Комітету – державного уповноваженого від 06.08.2025 № 127-26.4/09-8371е до ТОВ «Беркана+» направлено копію витягу з подання з попередніми висновками від 05.08.2025 № 127-26.4/22-25/271-спр/кі (далі – Витяг з подання з попередніми висновками), який відповідно до рекомендованого повідомлення про вручення поштового відправлення № 0601178908492 Товариство отримало 13.08.2025.
- (66) Листом заступника Голови Комітету – державного уповноваженого від 06.08.2025 № 127-26.4/09-8379е представнику Заявників направлено копію Витягу з подання з попередніми висновками, який відповідно до рекомендованого повідомлення про вручення поштового відправлення № 0601178910314 представник Заявників отримав 11.08.2025.
- (67) ТОВ «Беркана+» надало пояснення на Витяг з подання з попередніми висновками листом від 29.08.2025 № 1-29/08 (вх. Комітету № 8-09/12620 від 29.08.2025).

4. ОБСТАВИНИ СПРАВИ

4.1. Обставини, які повідомили Заявники

- (68) Заявники входять до Групи компаній Серв'є, заснованої доктором Жаком Серв'є у 1954 році, яка є однією з найбільших у світі фармацевтичних компаній, зокрема, має географічну присутність у понад 150 країнах та на 2023 рік досягла доходу в 4,3 млрд євро.
- (69) Група компаній Серв'є спеціалізується на розробці препаратів для лікування діабету, серцево-судинних захворювань, старіння мозку, онкології, кардіометаболізму, неврології, а також імунозапальних захворювань.
- (70) Більше ніж 20 % доходу від продажу своїх товарів Група компаній Серв'є щорічно інвестує в R&D, тобто в розробку нових оригінальних препаратів. Ресурси R&D Групи компаній Серв'є становлять 4 науково-дослідні центри, 3 хаби (Північна та Південна Америка, Європа, Азійсько-Тихоокеанський регіон) та 15 центрів клінічних розробок.
- (71) В Україні Група компаній Серв'є представлена Заявником 2, який здійснює свою господарську діяльність на фармацевтичному ринку України понад 20 років та пропонує широкий асортимент оригінальних високоякісних та ефективних лікарських засобів для лікування пацієнтів з гіпертонією, ішемічною хворобою серця та серцевою недостатністю.
- (72) Відповідно до інформації із бази даних «Proxima Research Market turnover (retail)» на січень 2024 року Група компаній Серв'є займає провідну позицію на фармацевтичному ринку в Україні: № 11 серед фармацевтичних компаній та № 2 – у сфері кардіології.
- (73) Заявники стверджують, що, зважаючи на відомість та визнання лікарських засобів Групи компаній Серв'є, а також, зокрема, двадцятирічну історію провадження господарської діяльності Заявником 2 на території України, споживачам, які проживають на території України, добре відомі торговельні марки та оформлення упаковок лікарських засобів Групи компаній Серв'є.
- (74) Компанія «БІОФАРМА», зокрема, є власником Торговельних марок «ДЕТРАЛЕКС», використання яких здійснюється нею на території України через ТОВ «Серв'є Україна».
- (75) На підтвердження наявності у компанії «БІОФАРМА» права інтелектуальної власності, зокрема, на Торговельні марки «ДЕТРАЛЕКС», Заявники надали нотаріально

засвідчений афідевіт компанії «БІОФАРМА» від 20.06.2024 б/н про право інтелектуальної власності на Торговельні марки «ДЕТРАЛЕКС» з апостилом.

- (76) У свою чергу *«інформація, доступ до якої обмежено»*.
- (77) *«Інформація, доступ до якої обмежено»* видала ексклюзивну ліцензію ТОВ «Серв'є Україна» на використання Торговельних марок «ДЕТРАЛЕКС» на території України, що підтверджується *«інформація, доступ до якої обмежено»*.
- (78) Також Заявниками зауважено, що дистриб'ютори продукції Групи компаній Серв'є, зазначені у таблиці 1, використовують Торговельні марки «ДЕТРАЛЕКС» на території України лише у формі і в обсязі, необхідному для виконання ними своїх зобов'язань за відповідними угодами про *«інформація, доступ до якої обмежено»*.

Таблиця 1

Найменування суб'єкта господарювання	Юридична адреса	Ідентифікаційний код юридичної особи
<i>«інформація, доступ до якої обмежено»</i>	<i>«інформація, доступ до якої обмежено»</i>	<i>«інформація, доступ до якої обмежено»</i>
<i>«інформація, доступ до якої обмежено»</i>	<i>«інформація, доступ до якої обмежено»</i>	<i>«інформація, доступ до якої обмежено»</i>
<i>«інформація, доступ до якої обмежено»</i>	<i>«інформація, доступ до якої обмежено»</i>	<i>«інформація, доступ до якої обмежено»</i>
<i>«інформація, доступ до якої обмежено»</i>	<i>«інформація, доступ до якої обмежено»</i>	<i>«інформація, доступ до якої обмежено»</i>
<i>«інформація, доступ до якої обмежено»</i>	<i>«інформація, доступ до якої обмежено»</i>	<i>«інформація, доступ до якої обмежено»</i>
<i>«інформація, доступ до якої обмежено»</i>	<i>«інформація, доступ до якої обмежено»</i>	<i>«інформація, доступ до якої обмежено»</i>

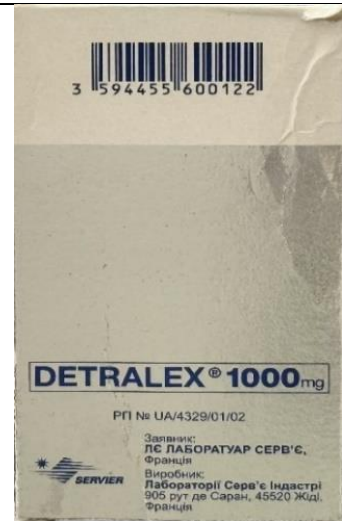
На підтвердження наявності відповідних прав у суб'єктів господарювання, вказаних у таблиці 1, Заявниками надано *«інформація, доступ до якої обмежено»*.

- (79) За інформацією Заявників, вперше Торговельні марки «ДЕТРАЛЕКС» були введені ними в господарський обіг на території України *«інформація, доступ до якої обмежено»*, що підтверджується *«інформація, доступ до якої обмежено»*.
- (80) Позначення «ДЕТРАЛЕКС» використовується як торговельна назва та торговельна марка лікарського засобу «ДЕТРАЛЕКС®» 1000 мг виробництва Лабораторії Серв'є Індастрі (*«інформація, доступ до якої обмежено»*), що підтверджується реєстраційним посвідченням на лікарський засіб № UA/4329/01/02, затвердженим наказом МОЗ від 18.11.2020 № 2669 (зі змінами, внесеними наказом МОЗ від 18.08.2021 № 1752) (далі – Лікарський засіб «ДЕТРАЛЕКС®» 1000 мг), та лікарського засобу «ДЕТРАЛЕКС®» 500 мг (mg) Лабораторії Серв'є Індастрі (*«інформація, доступ до якої обмежено»*), що підтверджується реєстраційним посвідченням на лікарський засіб № UA/4329/01/01, затвердженим наказом МОЗ від 18.11.2020 № 2669 (далі – Лікарський засіб «ДЕТРАЛЕКС®» 500 мг) (далі разом – Лікарські засоби «ДЕТРАЛЕКС®»), які належать до фармакотерапевтичної групи: «Ангіопротектори. Капіляростабілізуючі засоби. Біофлавоноїди. Діосмін, комбінації. Код АТХ C05C A53».
- (81) Торговельні марки «ДЕТРАЛЕКС» розміщуються, зокрема на упаковках Лікарських засобів «ДЕТРАЛЕКС®».
- (82) Так, Група компаній Серв'є здійснює виробництво та реалізацію на території України Лікарських засобів «ДЕТРАЛЕКС®», зокрема, у наведеному нижче оформленні упаковок (див. таблицю 2):

Оформлення упаковок Лікарських засобів «ДЕТРАЛЕКС®» 1000 мг



Фотокопія 1

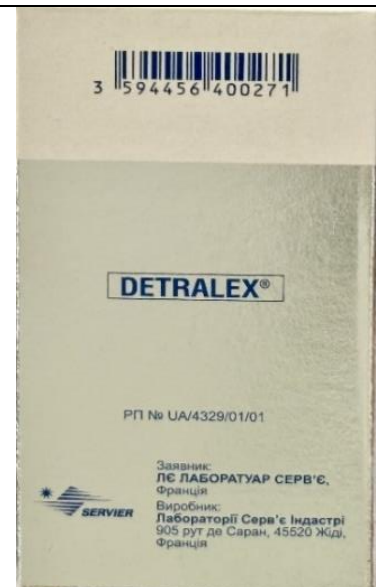


Фотокопія 2

Оформлення упаковок Лікарських засобів «ДЕТРАЛЕКС®» 500 мг



Фотокопія 3



Фотокопія 4

- (83) Розробником оформлення упаковок Лікарських засобів «ДЕТРАЛЕКС®» є Заявник 1.
- (84) Виробником та постачальником упаковок Лікарських засобів «ДЕТРАЛЕКС®» в оформленнях, наведених на фотокопіях 1-4, є *«інформація, доступ до якої обмежено»*, що підтверджується *«інформація, доступ до якої обмежено»*.
- (85) *«Інформація, доступ до якої обмежено»* вперше поставила ТОВ «Серв'є Україна» Лікарські засоби «ДЕТРАЛЕКС®» в оформленнях, зазначених на фотокопіях 1-4, *«інформація, доступ до якої обмежено»*, що підтверджується *«інформація, доступ до якої обмежено»*.
- (86) ТОВ «Серв'є Україна» здійснює імпорт та дистрибуцію, зокрема, Лікарських засобів «ДЕТРАЛЕКС®» на підставі *«інформація, доступ до якої обмежено»*.

- (87) Так, Заявник 2 здійснює реалізацію на території України Лікарського засобу «ДЕТРАЛЕКС®» 1000 мг в оформленні, зображеному на фотокопіях 1-2, з *«інформація, доступ до якої обмежено»*, що підтверджується *«інформація, доступ до якої обмежено»*.
- (88) Реалізацію Лікарського засобу «ДЕТРАЛЕКС®» 500 мг в оформленні, зображеному на фотокопіях 3-4, Заявник 2 здійснює з *«інформація, доступ до якої обмежено»*, що підтверджується *«інформація, доступ до якої обмежено»*.
- (89) Реалізацію Лікарських засобів «ДЕТРАЛЕКС®» на території України Заявник 2 здійснює таким суб'єктам господарювання (див. таблицю 3):

Таблиця 3

Найменування суб'єкта господарювання	Юридична адреса	Ідентифікаційний код юридичної особи
<i>«інформація, доступ до якої обмежено»</i>	<i>«інформація, доступ до якої обмежено»</i>	<i>«інформація, доступ до якої обмежено»</i>
<i>«інформація, доступ до якої обмежено»</i>	<i>«інформація, доступ до якої обмежено»</i>	<i>«інформація, доступ до якої обмежено»</i>
<i>«інформація, доступ до якої обмежено»</i>	<i>«інформація, доступ до якої обмежено»</i>	<i>«інформація, доступ до якої обмежено»</i>
<i>«інформація, доступ до якої обмежено»</i>	<i>«інформація, доступ до якої обмежено»</i>	<i>«інформація, доступ до якої обмежено»</i>
<i>«інформація, доступ до якої обмежено»</i>	<i>«інформація, доступ до якої обмежено»</i>	<i>«інформація, доступ до якої обмежено»</i>
<i>«інформація, доступ до якої обмежено»</i>	<i>«інформація, доступ до якої обмежено»</i>	<i>«інформація, доступ до якої обмежено»</i>

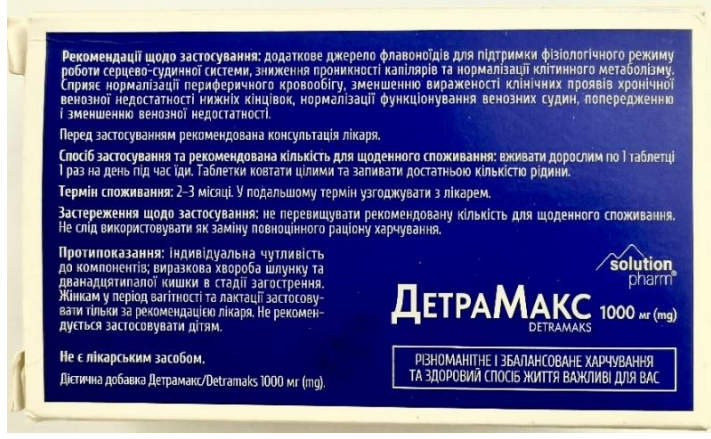
На підтвердження реалізації такої продукції суб'єктам господарювання, вказаним у таблиці 3, Заявниками надано *«інформація, доступ до якої обмежено»*, а також *«інформація, доступ до якої обмежено»*.

- (90) При цьому Заявниками зауважено, що право використовувати оформлення упаковок Лікарських засобів «ДЕТРАЛЕКС®» на території України має *«інформація, доступ до якої обмежено»*. У свою чергу суб'єкти господарювання, зазначені в таблиці 3, використовують оформлення упаковок Лікарських засобів «ДЕТРАЛЕКС®» лише у формі і в обсязі, необхідних для виконання ними своїх зобов'язань за відповідними угодами про *«інформація, доступ до якої обмежено»*.
- (91) За інформацією Заявників, Лікарські засоби «ДЕТРАЛЕКС» реалізуються, зокрема, у торговельних мережах, аптечних закладах тощо, а також через мережу Інтернет.
- (92) Як зазначають Заявники, популярність та відомість продукції під позначенням «ДЕТРАЛЕКС» формувалася десятиліттями та займає міцні позиції у всьому світі.
- (93) Зокрема, Група компаній Серв'є визнана п'ятою провідною фармацевтичною компанією у сфері кардіології та другою фармацевтичною компанією у сфері гіпертензії у світі.
- (94) У грудні 2022 року на щорічній премії «Reuter's Annual Pharma Awards USA» Група компаній Серв'є отримала нагороду «Чемпіон пацієнтів».
- (95) У лютому 2024 року Європейське патентне відомство (ЄПВ) опублікувало дослідження, яке визначило провідні європейські компанії, які здійснили найбільший внесок в інновації боротьби з онкологічними захворюваннями в період з 2002 по 2021 роки. За результатами такого дослідження Група компаній Серв'є посіла третє місце в рейтингу найбільш інноваційних лідерів у боротьбі з онкологією у Франції.
- (96) Крім того, Група компаній Серв'є залучена в дослідницьку діяльність у медичній галузі, зокрема долучилася до проєкту «BEAMER», який розпочався у 2021 році.
- (97) Так, Група компаній Серв'є, включаючи Заявників, є однією із найбільш відомих та великих фармацевтичних компаній у світі, лікарські засоби якої визнані безпечними, якісними та дієвими не лише споживачами, а й державними та міжнародними організаціями.

- (98) На підтвердження вказаного вище Заявники надали, зокрема, роздруківки статей Європейського патентного відомства, новин з інформаційних медіа, а також з відповідних вебсайтів.
- (99) Крім того, Заявники широко рекламують та просувають Лікарські засоби «ДЕТРАЛЕКС» на території України. Рекламування здійснювалося та здійснюється різними засобами, зокрема: на національних телевізійних каналах, у друкованих засобах масової інформації, у мережі Інтернет, шляхом розміщення зовнішньої та внутрішньої реклами, під час організації різноманітних маркетингових заходів тощо.
- (100) Також Заявниками наведено загальний огляд публікацій, у яких висвітлюється терапевтичний ефект Лікарських засобів «ДЕТРАЛЕКС®» та їх застосування в терапії різних судинних розладів, та надано інформацію щодо рекламних компаній, проведених Групою компаній Серв'є в Україні.
- (101) Так, протягом 2020–2023 років Лікарські засоби «ДЕТРАЛЕКС» та Торговельні марки «ДЕТРАЛЕКС» відзначено премією «Вибір року» як «венотонік року (у таблетках)» та «Препарат року (в таблетках)» для лікування геморою».
- (102) Викладене вище, за твердженням Заявників, дозволяє Лікарським засобам «ДЕТРАЛЕКС®» стабільно підтримувати високі показники продажів протягом багатьох років. Так, відповідно до *«інформація, доступ до якої обмежено»*, обсяги реалізації Лікарських засобів «ДЕТРАЛЕКС®» становлять:
- з *«інформація, доступ до якої обмежено»* по *«інформація, доступ до якої обмежено»* – *«інформація, доступ до якої обмежено»* штук;
 - з *«інформація, доступ до якої обмежено»* по *«інформація, доступ до якої обмежено»* – *«інформація, доступ до якої обмежено»* штуки;
 - з *«інформація, доступ до якої обмежено»* по *«інформація, доступ до якої обмежено»* – *«інформація, доступ до якої обмежено»* штук.
- (103) На підставі зазначеного Заявники стверджують, що Групою компаній Серв'є, зокрема, компанією «БІОФАРМА» та ТОВ «Серв'є Україна» напрацьовано ділову репутацію на території України.
- (104) Отже, дії Заявників щодо просування Лікарських засобів «ДЕТРАЛЕКС» та Торговельних марок «ДЕТРАЛЕКС», а також вкладення коштів у рекламу забезпечили цінність та популярність цієї продукції у відповідному оформленні упаковки.
- (105) Водночас як зазначено в Заяві, 25.03.2024 Заявник 2 виявив у господарському обігу дієтичні добавки «ДетраМакс» (DETRAMAKS) 1000 мг виробництва ТОВ «Фарммедпак» (далі – Дієтична добавка «ДетраМакс» 1000 мг) та дієтичні добавки «ДетраМакс» (DETRAMAKS) 500 мг виробництва ТОВ «Фарммедпак» (далі – Дієтична добавка «ДетраМакс» 500 мг) (далі **разом** – **Дієтичні добавки «ДетраМакс»**), позначення та оформлення упаковок яких, на думку Заявника 2, є схожими з Торговельними марками «ДЕТРАЛЕКС» та оформленнями упаковок Лікарських засобів «ДЕТРАЛЕКС®», зовнішній вигляд яких зображено на фотокопіях 1-4.
- (106) Так, 25.03.2024 та 26.03.2024 співробітник Заявника 2 в аптечних мережах «Аптека № 7» та «Аптека № 3» товариства з обмеженою відповідальністю «Фармація Кисва» (ідентифікаційний код юридичної особи *«інформація, доступ до якої обмежено»*) придбав Дієтичні добавки «ДетраМакс», що підтверджується чеками від 25.03.2024 № 92169 та від 26.03.2024 № 206733, та повідомив Заявника 1 про порушення прав Групи компаній Серв'є, що підтверджується листом ТОВ «Серв'є Україна» від 26.03.2024 б/н.

- (107) Оформлення упаковок Дієтичних добавок «ДетраМакс» мають такий зовнішній вигляд (див. таблицю 4):

Таблиця 4

Оформлення упаковок Дієтичної добавки «ДетраМакс» 1000 мг	
 Фотокопія 5	 Фотокопія 6
Оформлення упаковок Дієтичної добавки «ДетраМакс» 500 мг	
 Фотокопія 7	 Фотокопія 8

- (108) На думку Заявників, позначення «ДетраМакс» є схожим з Торговельними марками «ДЕТРАЛЕКС» до ступеня сплутування за звуковим (фонетичним), візуальним (графічним) та смисловим (семантичним) критеріями. На підтвердження викладеного Заявниками надано висновок експертів за результатами комісійної експертизи у сфері інтелектуальної власності від 12.09.2024 № 59/07-2024 (далі – Висновок експертів за результатами комісійної експертизи у сфері інтелектуальної власності).
- (109) При цьому Заявниками зауважено, що ними не надавався дозвіл ТОВ «Беркана+» на використання позначень, схожих із Торговельними марками «ДЕТРАЛЕКС».

- (110) Також Заявники зазначають, що зовнішній вигляд оформлень упаковок Дієтичних добавок «ДетраМакс» є схожим з оформленнями упаковок Лікарських засобів «ДЕТРАЛЕКС®» настільки, що їх можна сплутати, зокрема, за такими характерними ознаками як: дозування, загальна композиція елементів, зовнішній вигляд, кольорова гама, форма упаковки, графічне вирішення та просторове розміщення основних написів, шрифт. На підтвердження викладеного надано Висновок експертів за результатами комісійної експертизи у сфері інтелектуальної власності.
- (111) Заявники не надавали дозволу ТОВ «Беркана+» на використання оформлень упаковок Дієтичних добавок «ДетраМакс», схожих із оформленнями упаковок Лікарських засобів «ДЕТРАЛЕКС®».
- (112) Заявниками зауважено, що Лікарські засоби «ДЕТРАЛЕКС®» є безрецептурними лікарськими засобами, а тому необізнаний споживач під час вибору лікарських засобів може обмежуватись лише візуальним сприйняттям та/або схожістю назви й оформлення упаковки такої продукції, що, у свою чергу, може призвести до сприйняття Дієтичних добавок «ДетраМакс» як таких, що виготовлені Групою компаній Серв'є, до якої входять Заявники, або за їх ліцензією / згодою, або створюватиме уявлення, що виробник Дієтичних добавок «ДетраМакс» пов'язаний із Заявниками та/або Групою компаній Серв'є, що не відповідає дійсності.
- (113) На підставі викладеного Заявники вважають, що дії ТОВ «Беркана+» містять ознаки порушення, передбаченого статтею 4 Закону України «Про захист від недобросовісної конкуренції», у вигляді неправомірного використання ТОВ «Беркана+» при пропонуванні для продажу Дієтичних добавок «ДетраМакс», без дозволу (згоди) Заявників:
- позначення **«ДетраМакс»**, яке є схожим із торговельними марками **«ДЕТРАЛЕКС»** (міжнародна реєстрація торговельної марки від 31.03.1994 № 616609), **«DETRALEX»** (міжнародна реєстрація торговельної марки від 21.06.2013 № 1172326), яке раніше почали використовувати в господарській діяльності Заявники, без їх дозволу (згоди), що може призвести до змішування з діяльністю цих суб'єктів господарювання, та
 - оформлень упаковок дієтичних добавок «ДетраМакс» (DETRAMAKS) (по 500 мг та 1000 мг) виробництва ТОВ «Фарммедпак», які є схожими з оформленнями упаковок лікарського засобу «ДЕТРАЛЕКС®» 1000 мг виробництва Лабораторії Серв'є Індастрі («інформація, доступ до якої обмежено») (реєстраційне посвідчення на лікарський засіб № UA/4329/01/02) та лікарського засобу «ДЕТРАЛЕКС®» 500 мг (mg) Лабораторії Серв'є Індастрі («інформація, доступ до якої обмежено») (реєстраційне посвідчення на лікарський засіб № UA/4329/01/01), з одночасним використанням позначення **«ДетраМакс»**, без дозволу (згоди) Заявників, які раніше почали використовувати їх в господарській діяльності, що може призвести до змішування з діяльністю цих суб'єктів господарювання.

4.2. Обставини, які повідомило ТОВ «Беркана+»

- (114) «Інформація, доступ до якої обмежено»⁴.
- (115) «Інформація, доступ до якої обмежено».
- (116) Товариство та/або його представники «інформація, доступ до якої обмежено».

⁴ «Інформація, доступ до якої обмежено».

- (117) *«Інформація, доступ до якої обмежено».*
- (118) *«Інформація, доступ до якої обмежено», що підтверджується «інформація, доступ до якої обмежено».*
- (119) *«Інформація, доступ до якої обмежено».*
- (120) Крім того, *«інформація, доступ до якої обмежено»⁵ «інформація, доступ до якої обмежено».*
- (121) *«Інформація, доступ до якої обмежено».*
- (122) *«Інформація, доступ до якої обмежено».*
- (123) *«Інформація, доступ до якої обмежено».*
- (124) *«Інформація, доступ до якої обмежено».*
- (125) *«Інформація, доступ до якої обмежено», що підтверджується «інформація, доступ до якої обмежено».*
- (126) *«Інформація, доступ до якої обмежено», що підтверджується «інформація, доступ до якої обмежено».*
- (127) *«Інформація, доступ до якої обмежено».*
- (128) При цьому *«інформація, доступ до якої обмежено».*
- (129) *«Інформація, доступ до якої обмежено».*
- (130) При цьому *«інформація, доступ до якої обмежено».*
- (131) Також Товариством зазначено, що *«інформація, доступ до якої обмежено».*
- (132) Отже, *«інформація, доступ до якої обмежено».*
- (133) *«Інформація, доступ до якої обмежено».*
- (134) *«Інформація, доступ до якої обмежено».*
- (135) *«Інформація, доступ до якої обмежено».*
- (136) У Відповіді Товариства зазначається, що *«інформація, доступ до якої обмежено».*
- (137) Також Товариство повідомило, що *«інформація, доступ до якої обмежено».*

4.3. Обставини, які повідомило ТОВ «Фарммедпак»

- (138) ТОВ «Фарммедпак» було контрактним виробником Дієтичних добавок «ДетраМакс»⁶, що підтверджується договором від 22.07.2022 № 2 про надання послуг з виготовлення продукції та актами надання послуг з переробки, доданими до листа від 25.02.2025 б/н (вх. Комітету № 8-09/3193 від 03.03.2025).
- (139) ТОВ «Фарммедпак» виготовляло Дієтичні добавки «ДетраМакс» на підставі заявок ТОВ «Беркана+» від 05.01.2024 № 05/01-01 та від 05.01.2024 № 05/01-02 на виготовлення продукції.
- (140) Виробництво Дієтичних добавок «ДетраМакс» здійснювалося, зокрема, за *«інформація, доступ до якої обмежено»*, а також виробничою рецептурою Дієтичних добавок «ДетраМакс» б/д б/н, розробленою Товариством.

⁵ *«інформація, доступ до якої обмежено».*

⁶ На 25.02.2025 (дата Відповіді ТОВ «Фарммедпак») виробництво Дієтичних добавок «ДетраМакс» припинено.

- (141) Обсяги виробництва Дієтичної добавки «ДетраМакс» 500 мг у період із *«інформація, доступ до якої обмежено»* до *«інформація, доступ до якої обмежено»* становлять *«інформація, доступ до якої обмежено»* штук, обсяги виробництва Дієтичної добавки «ДетраМакс» 1000 мг у період із *«інформація, доступ до якої обмежено»* до *«інформація, доступ до якої обмежено»* – *«інформація, доступ до якої обмежено»* штук. На підтвердження викладеного ТОВ «Фарммедпак» листом від 25.02.2025 б/н (вх. Комітету № 8-09/3193 від 03.03.2025) надало звіти про продукцію, що виготовлена із сировини замовника.
- (142) При цьому ТОВ «Фарммедпак» зауважило, що воно не є замовником та/або розробником позначення «ДетраМакс» та оформлень упаковок Дієтичних добавок «ДетраМакс».

4.4. Обставини, які повідомило ТОВ «Фарміс ЛТД»

- (143) ТОВ «Фарміс ЛТД» повідомило, що *«інформація, доступ до якої обмежено»*.
- (144) *«Інформація, доступ до якої обмежено»*^{7,8}.
- (145) Водночас *«інформація, доступ до якої обмежено»*.
- (146) Окремо ТОВ «Фарміс ЛТД» зазначило, що *«інформація, доступ до якої обмежено»*.

4.5. Обставини, які повідомило ТОВ «Сандерс Лофт»

- (147) ТОВ «Сандерс Лофт» здійснювало закупівлю Дієтичної добавки «ДетраМакс» 500 мг у ТОВ «Беркана+» *«інформація, доступ до якої обмежено»*, що підтверджується *«інформація, доступ до якої обмежено»*.
- (148) ТОВ «Сандерс Лофт» здійснювало закупівлю Дієтичної добавки «ДетраМакс» 1000 мг у ТОВ «Беркана+» *«інформація, доступ до якої обмежено»*, що підтверджується *«інформація, доступ до якої обмежено»*.
- (149) За інформацією ТОВ «Сандерс Лофт», у період із *«інформація, доступ до якої обмежено»* до *«інформація, доступ до якої обмежено»* ТОВ «Сандерс Лофт» закупило в Товариства Дієтичних добавок «ДетраМакс» в кількості *«інформація, доступ до якої обмежено»* штук на загальну суму *«інформація, доступ до якої обмежено»* грн (без ПДВ).
- (150) При цьому в період із *«інформація, доступ до якої обмежено»* до *«інформація, доступ до якої обмежено»* ТОВ «Сандерс Лофт» повернуло Товариству Дієтичних добавок «ДетраМакс» в кількості *«інформація, доступ до якої обмежено»* штуку на загальну суму *«інформація, доступ до якої обмежено»* грн (без ПДВ), що підтверджується *«інформація, доступ до якої обмежено»*.
- (151) Отже, за реалізацію *«інформація, доступ до якої обмежено»* штук Дієтичних добавок «ДетраМакс» в оформленнях упаковок, зазначених на фотокопіях 5-8, Товариство отримало від ТОВ «Сандерс Лофт» дохід (виручку) у розмірі *«інформація, доступ до якої обмежено»* грн (без ПДВ).
- (152) У Відповіді ТОВ «Сандерс Лофт» зазначається, що воно здійснювало реалізацію Дієтичних добавок «ДетраМакс» лише ТОВ «Осан 2022».
- (153) ТОВ «Сандерс Лофт» зауважило, що не здійснювало реалізацію Дієтичних добавок «ДетраМакс» кінцевому споживачу.

⁷ *«інформація, доступ до якої обмежено»*

⁸ *«інформація, доступ до якої обмежено»*

4.6. Обставини, які повідомило ТОВ «Осан 2022»

- (154) ТОВ «Осан 2022» здійснювало закупівлю Дієтичної добавки «ДетраМакс» 500 мг та Дієтичної добавки «ДетраМакс» 1000 мг у ТОВ «Сандерс Лофт», що підтверджується договором поставки від 01.07.2023 б/н, укладеним між ТОВ «Осан 2022» та ТОВ «Сандерс Лофт», видатковими накладними від 29.04.2024 № 2328, від 14.05.2024 № 2587 та від 03.06.2024 № 3046.
- (155) За інформацією ТОВ «Осан 2022», ТОВ «Сандерс Лофт» постачало Дієтичну добавку «ДетраМакс» 500 мг ТОВ «Осан 2022» у період з 26.02.2024 по 18.02.2025.
- (156) За інформацією ТОВ «Осан 2022», ТОВ «Сандерс Лофт» постачало Дієтичну добавку «ДетраМакс» 1000 мг ТОВ «Осан 2022» у період з 13.03.2024 по 18.02.2025.
- (157) При цьому ТОВ «Осан 2022» повідомило, що воно повернуло ТОВ «Сандерс Лофт» Дієтичну добавку «ДетраМакс» 500 мг в кількості 2 241 штуку на загальну суму 445 690 грн (без ПДВ).
- (158) Крім того, ТОВ «Осан 2022» повідомило, що воно повернуло ТОВ «Сандерс Лофт» Дієтичну добавку «ДетраМакс» 1000 мг в кількості 2 230 штук на загальну суму 420 399,60 грн (без ПДВ).
- (159) У Відповіді ТОВ «Осан 2022» вказано вичерпний перелік суб'єктів господарювання, яким ТОВ «Осан 2022» здійснювало реалізацію Дієтичних добавок «ДетраМакс». На підтвердження викладеного ТОВ «Осан 2022» надано окремі договори поставки.
- (160) ТОВ «Осан 2022» зауважило, що не здійснювало реалізацію Дієтичних добавок «ДетраМакс» кінцевому споживачу.

4.7. Обставини, які повідомило ТОВ «Фармація Житомирщини»

- (161) ТОВ «Фармація Житомирщини» здійснювало закупівлю Дієтичної добавки «ДетраМакс» 500 мг та Дієтичної добавки «ДетраМакс» 1000 мг у ТОВ «Осан 2022», що підтверджується договором комісії на придбання товару від 02.01.2023 б/н, укладеним між ТОВ «Фармація Житомирщини» та ТОВ «Осан 2022».
- (162) За інформацією ТОВ «Фармація Житомирщини», ТОВ «Осан 2022» постачало Дієтичну добавку «ДетраМакс» 500 мг ТОВ «Фармація Житомирщини» у період з 26.02.2024 по 14.05.2024.
- (163) За інформацією ТОВ «Фармація Житомирщини», ТОВ «Осан 2022» постачало Дієтичну добавку «ДетраМакс» 1000 мг ТОВ «Фармація Житомирщини» у період з 13.03.2024 по 03.06.2024.
- (164) У Відповіді ТОВ «Фармація Житомирщини» вказано, що реалізація Дієтичних добавок «ДетраМакс» здійснювалася через аптечні заклади ТОВ «Фармація Житомирщини» в Житомирській області.
- (165) ТОВ «Фармація Житомирщини» здійснювало реалізацію Дієтичних добавок «ДетраМакс» кінцевому споживачу, що підтверджується фіскальними чеками, доданими до Відповіді ТОВ «Фармація Житомирщини».

4.8. Обставини, які повідомило ТОВ «Перша Фармація Київщини»

- (166) ТОВ «Перша Фармація Київщини» здійснювало закупівлю Дієтичної добавки «ДетраМакс» 500 мг та Дієтичної добавки «ДетраМакс» 1000 мг у ТОВ «Осан 2022», що підтверджується договором комісії на придбання товару від 02.01.2023 б/н, укладеним між ТОВ «Перша Фармація Київщини» та ТОВ «Осан 2022».

- (167) За інформацією ТОВ «Перша Фармація Київщини», ТОВ «Осан 2022» постачало Дієтичну добавку «ДетраМакс» 500 мг ТОВ «Перша Фармація Київщини» у період з 26.02.2024 по 14.05.2024.
- (168) За інформацією ТОВ «Перша Фармація Київщини», ТОВ «Осан 2022» постачало Дієтичну добавку «ДетраМакс» 1000 мг ТОВ «Перша Фармація Київщини» у період з 13.03.2024 по 03.06.2024.
- (169) У Відповіді ТОВ «Перша Фармація Київщини» вказано, що реалізація Дієтичних добавок «ДетраМакс» здійснювалася через аптечні заклади ТОВ «Перша Фармація Київщини» в Київській області.
- (170) ТОВ «Перша Фармація Київщини» здійснювало реалізацію Дієтичних добавок «ДетраМакс» кінцевому споживачу, що підтверджується фіскальними чеками, доданими до Відповіді ТОВ «Перша Фармація Київщини».

4.9. Обставини, які повідомило ТОВ «Перша Фармація Дніпра»

- (171) ТОВ «Перша Фармація Дніпра» здійснювало закупівлю Дієтичної добавки «ДетраМакс» 500 мг та Дієтичної добавки «ДетраМакс» 1000 мг у ТОВ «Осан 2022», що підтверджується договором комісії на придбання товару від 02.01.2023 б/н, укладеним між ТОВ «Перша Фармація Дніпра» та ТОВ «Осан 2022».
- (172) За інформацією ТОВ «Перша Фармація Дніпра», ТОВ «Осан 2022» постачало Дієтичну добавку «ДетраМакс» 500 мг ТОВ «Перша Фармація Дніпра» у період з 26.02.2024 по 14.05.2024.
- (173) За інформацією ТОВ «Перша Фармація Дніпра», ТОВ «Осан 2022» постачало Дієтичну добавку «ДетраМакс» 1000 мг ТОВ «Перша Фармація Дніпра» у період з 13.03.2024 по 03.06.2024.
- (174) У Відповіді ТОВ «Перша Фармація Дніпра» вказано, що реалізація Дієтичних добавок «ДетраМакс» здійснювалася через аптечні заклади ТОВ «Перша Фармація Дніпра» в Дніпропетровській області.
- (175) ТОВ «Перша Фармація Дніпра» здійснювало реалізацію Дієтичних добавок «ДетраМакс» кінцевому споживачу, що підтверджується фіскальними чеками, доданими до Відповіді ТОВ «Перша Фармація Дніпра».

4.10. Обставини, встановлені судовими експертами у Висновку експертів за результатами проведення комісійної експертизи у сфері інтелектуальної власності

- (176) Заявниками надано Висновок експертів за результатами проведення комісійної експертизи у сфері інтелектуальної власності, відповідно до якого судові експерти дійшли таких висновків:
- «1. Позначення «**ДетраМакс**» є схожим до ступеню сплутування, зокрема шляхом асоціювання, зокрема, із торговельними марками «**ДЕТРАЛЕКС**» за міжнародною реєстрацією № 616609, «**DETRALEX**» за міжнародною реєстрацією № 1172326, і використання яких у якості торгової назви лікарського засобу почалось раніше, ніж використання позначення «ДетраМакс», із урахуванням фактичного використання позначення «**ДетраМакс**» та торговельних марок «**ДЕТРАЛЕКС**» / «**DETRALEX**».
 2. Оформлення упаковки дієтичної добавки під торговельною назвою **ДетраМакс** у дозуванні 500 мг, 60 таблеток, вкритих оболонкою, та «**ДетраМакс**» у дозуванні

1000 мг, 30 таблеток, вкритих оболонкою (Дієтичні добавки «ДетраМакс»), є схожим настільки, що може призвести до змішування із оформленням упаковки лікарського засобу під торговельною маркою «**ДЕТРАЛЕКС**»⁹, у дозуванні 500 мг, 60 таблеток, вкритих оболонкою, та «**ДЕТРАЛЕКС**»¹⁰ у дозуванні 1000 мг, 30 таблеток, вкритих оболонкою (Лікарські засоби «ДЕТРАЛЕКС®»), зразки оформлення яких надані 06.08.2024 разом з актом приймання-передачі документації до Договору № 59/07-2024 про надання послуг від 25.07.2024, та може призвести до змішування з діяльністю компанії «БІОФАРМА» (Biofarma) («інформація, доступ до якої обмежено»), товариства з обмеженою відповідальністю «Серв'є Україна».

- (177) У Висновку експертів за результатами проведення комісійної експертизи у сфері інтелектуальної власності зазначається, що товар «дієтична добавка (харчовий продукт)», для якого використовується досліджуване позначення «**ДетраМакс**», є спорідненим із частиною товарів 5 класу МКТП для яких, зокрема, зареєстровані торговельні марки № 616609 («**ДЕТРАЛЕКС**»), № 1172326 («**DETRALEX**»).
- (178) При цьому судовими експертами вказується, що порівнювані позначення (позначення «**ДетраМакс**» з позначенням «**ДЕТРАЛЕКС**» / «**DETRALEX**») фактично використовуються для препаратів, що мають однаковий склад, призначення, а отже, мають однакове коло споживачів.

4.10.1. Щодо схожості Торговельних марок «ДЕТРАЛЕКС» із позначенням «ДетраМакс»

- (179) Позначення «**ДЕТРАЛЕКС**» / «**DETRALEX**» та «**ДетраМакс**» схожі за такими критеріями:
- *фонетичний критерій* (позначення мають, зокрема, однакову звукову сполуку «ДЕТРА» та закінчення «КС», однакову кількість складів, що підсилює фонетичну схожість порівнюваних позначень);
 - *візуальний (графічний) критерій* (позначення схожі, зокрема, за: загальним зоровим сприйняттям спільної звукової сполуки «ДЕТРА»; розташуванням літер по відношенню одна до одної (літери розташовані послідовно по відношенню одна до одної з рівними проміжками між ними); шрифтом (стандартний, прямий, основні та з'єднувальні штрихи літер виконані без засічок); алфавітом, літерами, якими виконано позначення; поєднанням кольорів);
 - *смисловий (семантичний) критерій* (фонетично схожі позначення, які є вигаданими (фантазійними), використовуються для позначення тих самих та споріднених товарів, можуть викликати схожі, подібні або тотожні асоціації щодо їх сприйняття).
- (180) Крім того, у Висновку експертів за результатами проведення комісійної експертизи у сфері інтелектуальної власності вказується, зокрема, що продукція під торговельною маркою «**ДЕТРАЛЕКС**»¹¹ добре відома у відповідному сегменті українських споживачів, що створює міцний асоціативний зв'язок між продукцією, позначеною торговельною маркою «**ДЕТРАЛЕКС**»¹², та її виробником і розповсюджувачем. Відтак, поява на ринку таких самих або споріднених товарів, маркованих позначенням, яке є схожим настільки, що його можна сплутати з торговельними марками «**ДЕТРАЛЕКС**» /

⁹ Транслітерація торговельної марки латиницею – «DETRALEX».

¹⁰ Транслітерація торговельної марки латиницею – «DETRALEX».

¹¹ Транслітерація торговельної марки латиницею – «DETRALEX».

¹² Транслітерація торговельної марки латиницею – «DETRALEX».

«DETRALEX», може створювати в уявленні споживачів асоціації, пов'язані з виробником, які насправді не відповідають дійсності.

- (181) На підставі викладеного, судові експерти у складеному Висновку експертів за результатами проведення комісійної експертизи у сфері інтелектуальної власності зазначають, що позначення «ДетраМакс» є схожим до ступеня сплутування, зокрема шляхом асоціювання, у тому числі, із торговельними марками «ДЕТРАЛЕКС» (міжнародна реєстрація торговельної марки від 31.03.1994 № 616609), «DETRALEX» (міжнародна реєстрація торговельної марки від 21.06.2013 № 1172326), і використання яких у якості торгової назви лікарського засобу почалось раніше, ніж використання позначення «ДетраМакс», із урахуванням фактичного використання позначення «ДетраМакс» та торговельних марок «ДЕТРАЛЕКС» / «DETRALEX».

4.10.2. Щодо схожості оформлення упаковок Лікарських засобів «ДЕТРАЛЕКС®» з оформленням упаковок Дієтичних добавок «ДетраМакс»

- (182) У Висновку експертів за результатами проведення комісійної експертизи у сфері інтелектуальної власності зазначається, що схожість оформлення упаковок Дієтичних добавок «ДетраМакс» та оформлення упаковок Лікарських засобів «ДЕТРАЛЕКС®» (реєстраційні посвідчення на лікарські засоби № UA/4329/01/01 та № UA/4329/01/02) визначається схожими основними елементами, які формують загальне зорове враження від сприйняття порівнюваних упаковок, а саме:
- загальні кольорові рішення всієї композиції оформлення упаковки – переважаючий яскраво-синій колір упаковок у поєднанні з елементами, виконаними контрастним білим кольором;
 - основний словесний елемент «ДетраМакс» / «ДЕТРАЛЕКС»¹³, який є оригінальною назвою, має найбільші розміри виконання, розташований в обох випадках ліворуч у середній частині лицевої сторони упаковки, виконаний літерами кирилиці контрастного білого кольору, літерами з напівжирним кресленням;
 - наявність обрамлення по периметру всіх сторін упаковки тонкою смугою, яка створює ефект «рамки», світлого відтінку – білого та сріблястого.
- (183) Судові експерти за результатами дослідження зазначили, що на досліджуваних упаковках Дієтичних добавок «ДетраМакс» використовується той же загальний підхід до оформлення, як і на упаковках Лікарських засобів «ДЕТРАЛЕКС®», зокрема, порівнювані між собою упаковки викликають враження схожості за рахунок загальної композиції елементів, графічного вирішення та просторового розміщення основних написів, використаних шрифтів та загального кольорового вирішення.
- (184) При цьому у Висновку експертів за результатами проведення комісійної експертизи у сфері інтелектуальної власності вказується, що відмінність в окремих елементах не має вирішального значення, оскільки споживач, як правило, не має нагоди одночасно порівняти два або декілька позначень і не розділяє об'єкт на окремі елементи, щоб їх запам'ятати. Споживач керується загальними, часто нечіткими враженнями про об'єкти, що є засобами індивідуалізації, які він бачив раніше; у пам'яті, як правило, залишаються відмітні елементи об'єктів.
- (185) Так, щодо відмінності у деяких літерах основного словесного елемента «ДетраМакс» та «ДЕТРАЛЕКС», виконаного великим шрифтом напівжирними літерами кирилиці білого кольору, судові експерти, зокрема, зазначили, що оскільки досліджувані об'єкти є упаковками, споживачі насамперед звертають увагу не на конкретний напис, зокрема,

¹³ Транслітерація торговельної марки латиницею – «DETRALEX».

як він вимовляється, а на те, як він виконаний, тобто у випадку, коли йдеться про упаковки, передусім привертають увагу споживачів та запам'ятовуються графічне виконання, розміщення елементів на площині, взаємне розташування елементів та кольорові рішення – саме ці фактори запам'ятовуються та впливають на формування першого зорового враження від сприйняття упаковки.

- (186) При цьому у складеному Висновку експертів за результатами проведення комісійної експертизи у сфері інтелектуальної власності зазначається про схожість оформлення упаковок Дієтичних добавок «ДетраМакс» з оформленням упаковок Лікарських засобів «ДЕТРАЛЕКС®» настільки, що їх можна сплутати.
- (187) Крім того, у Висновку експертів за результатами проведення комісійної експертизи у сфері інтелектуальної власності вказується, зокрема, що продукція під торговельною маркою «**ДЕТРАЛЕКС**»¹⁴ добре відома у відповідному сегменті українських споживачів. Така відомість, на думку судових експертів, створює міцний асоціативний зв'язок між продукцією, позначеною торговельною маркою «**ДЕТРАЛЕКС**»¹⁵, та її виробником і розповсюджувачем, тому поява на ринку таких самих або споріднених товарів, оформлення упаковки яких є схожим настільки, що її можна сплутати з оформленням упаковки препарату «**ДЕТРАЛЕКС**», може створювати в уявленні споживачів асоціації, пов'язані з виробником, які насправді не відповідають дійсності.
- (188) На підставі викладеного, судові експерти у складеному Висновку експертів за результатами проведення комісійної експертизи у сфері інтелектуальної власності зазначають, що існує ймовірність сплутування споживачами товарів, упакованих в упаковки дієтичних добавок під торговою назвою «ДетраМакс», з товарами в упаковці під торговою назвою «ДЕТРАЛЕКС®», виробництва Групи Серв'є, що може призвести до змішування діяльності Заявників і Товариства.

4.11. Обставини, встановлені за результатами аналізу позначень «ДЕТРАЛЕКС» / «DETRALEX» та «ДетраМакс»

- (189) Компанія «БІОФАРМА» є власником, зокрема, торговельних марок «**ДЕТРАЛЕКС**» (міжнародна реєстрація торговельної марки від 31.03.1994 № 616609), «DETRALEX» (міжнародна реєстрація торговельної марки від 21.06.2013 № 1172326) (**Торговельні марки «ДЕТРАЛЕКС»**), використання яких здійснюється нею на території України через ТОВ «Серв'є Україна».
- (190) ТОВ «Беркана+» використовує позначення «**ДетраМакс**».
- (191) При встановленні схожості словесних позначень «**ДЕТРАЛЕКС**» / «DETRALEX» та «**ДетраМакс**» враховується звукова (фонетична), з урахуванням фонетичних принципів мови оригіналу, графічна (візуальна) та смислова (семантична) схожість.
- (192) Під час порівняння таких позначень беруться до уваги загальне враження, яке складається на основі сукупної дії звукової, графічної та смислової схожості.
- (193) Із порівняльного аналізу словесних позначень «**ДЕТРАЛЕКС**» / «DETRALEX» та «**ДетраМакс**» вбачається, що вони схожі за такими критеріями:
- *фонетичний критерій* (позначення є схожими за звучанням, оскільки мають, зокрема, однакову звукову сполуку «ДЕТРА» та закінчення «КС», однакову кількість складів (три), що підсилює фонетичну схожість порівнюваних позначень; 7 із 9 звуків співпадає між собою у обох позначеннях);

¹⁴ Транслітерація торговельної марки латиницею – «DETRALEX».

¹⁵ Транслітерація торговельної марки латиницею – «DETRALEX».

- *візуальний (графічний) критерій* (позначення схожі, зокрема, за: загальним зоровим сприйняттям спільної звукової сполуки «ДЕТРА»; розташуванням літер по відношенню одна до одної (літери розташовані послідовно по відношенню одна до одної з рівними проміжками між ними); шрифтом (стандартний, прямий, основні та з'єднувальні штрихи літер виконані без засічок); алфавітом, літерами, якими виконано позначення; поєднанням кольорів);
- *смысловий (семантичний) критерій* (фонетично схожі позначення, які є вигаданими (фантазійними), використовуються для позначення тих самих та споріднених товарів, а також можуть викликати схожі, подібні або тотожні асоціації щодо їх сприйняття).

(194) Крім того, лікарські засоби Заявників під позначеннями **«ДЕТРАЛЕКС»** / **«DETRALEX»** та дієтичні добавки Товариства під позначеннями **«ДетраМакс»** схожі за такими ознаками:

- складом діючих речовин¹⁶;
- формою випуску¹⁷ та способом застосування¹⁸;
- умовами продажу¹⁹.

(195) Отже, із порівняльного аналізу позначень **«ДЕТРАЛЕКС»** / **«DETRALEX»** та **«ДетраМакс»** вбачається їх схожість.

(196) При цьому при здійсненні порівняльного аналізу словесних позначень **«ДЕТРАЛЕКС»** / **«DETRALEX»** та **«ДетраМакс»** основна увага зосереджується саме на їхній схожості, а не на відмінностях, оскільки саме схожі елементи можуть призвести до сплутування:

- позначення **«ДЕТРАЛЕКС»** / **«DETRALEX»**, розміщеного на упаковці продукції Заявників (Лікарські засоби **«ДЕТРАЛЕКС®»**), із позначенням **«ДетраМакс»**, розміщеним на упаковці продукції Товариства (Дієтичні добавки **«ДетраМакс»**);
- продукції Товариства під позначенням **«ДетраМакс»** (Дієтичні добавки **«ДетраМакс»**) із продукцією Заявників під позначенням **«ДЕТРАЛЕКС»** / **«DETRALEX»** (Лікарські засоби **«ДЕТРАЛЕКС®»**).

¹⁶ Склад діючих речовин у Лікарському засобі **«ДЕТРАЛЕКС®»** 500 мг та Дієтичній добавці **«ДетраМакс»** 500 мг: 1 таблетка містить 500 мг мікронізованої очищеної флавоноїдної фракції, яка містить 450 мг діосміну (90 %) і 50 мг флавоноїдів у вигляді гесперидину (10 %);

склад діючих речовин у Лікарському засобі **«ДЕТРАЛЕКС®»** 1000 мг та Дієтичній добавці **«ДетраМакс»** 1000 мг: 1 таблетка містить 1000 мг мікронізованої очищеної флавоноїдної фракції, яка містить 900 мг діосміну (90 %) і 100 мг флавоноїдів у вигляді гесперидину (10 %).

¹⁷ Форма випуску Лікарських засобів **«ДЕТРАЛЕКС®»** (500 мг та 1000 мг) та Дієтичних добавок **«ДетраМакс»** (500 мг та 1000 мг): таблетки.

¹⁸ Спосіб застосування Лікарських засобів **«ДЕТРАЛЕКС®»** (500 мг та 1000 мг) та Дієтичних добавок **«ДетраМакс»** (500 мг та 1000 мг): для перорального застосування.

¹⁹ Лікарські засоби **«ДЕТРАЛЕКС®»** (500 мг та 1000 мг) та Дієтичні добавки **«ДетраМакс»** (500 мг та 1000 мг) є безрецептурними.

4.12. Обставини, встановлені за результатами аналізу оформлення упаковок Лікарських засобів «ДЕТРАЛЕКС®» та оформлення упаковок Дієтичних добавок «ДетраМакс»

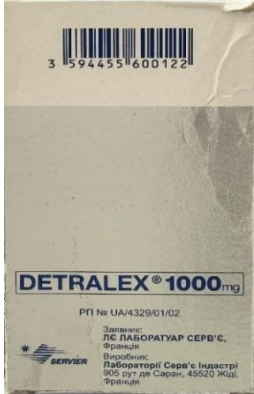
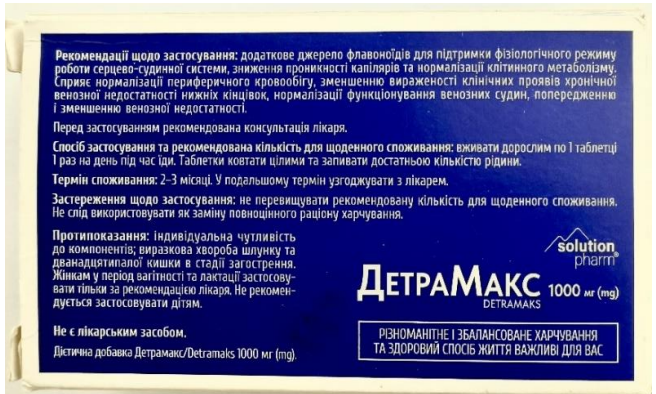
4.12.1. Обставини, встановлені за результатами аналізу оформлення упаковок Лікарського засобу «ДЕТРАЛЕКС®» 1000 мг та оформлення упаковок Дієтичної добавки «ДетраМакс» 1000 мг

(197) Заявники надали зразки продукції:

- Лікарського засобу «ДЕТРАЛЕКС®» 1000 мг (реєстраційне посвідчення на лікарський засіб № UA/4329/01/02);
- Дієтичної добавки «ДетраМакс» 1000 мг,

оформлення упаковок яких зображено в таблиці 5.

Таблиця 5

Оформлення упаковок Лікарських засобів «ДЕТРАЛЕКС®» 1000 мг Заявників	Оформлення упаковок Дієтичних добавок «ДетраМакс» 1000 мг ТОВ «Беркана+»
	
	

(198) Із порівняльного аналізу оформлення упаковки Лікарського засобу «ДЕТРАЛЕКС®» 1000 мг (лицевої та зворотної сторін упаковки) та оформлення упаковки Дієтичної добавки «ДетраМакс» 1000 мг (лицевої та зворотної сторін упаковки) вбачається, що вони мають схожі елементи з огляду на таке.

(199) У цілому упаковки Лікарського засобу «ДЕТРАЛЕКС®» 1000 мг та Дієтичної добавки «ДетраМакс» 1000 мг мають форму витягнутого по горизонталі прямокутного паралелепіпеда (усі сторони якого є прямокутниками) з двома основними за розміром протилежними гранями – лицева та зворотна сторони упаковки.

(200) Кольорова гама лицевих сторін упаковок Лікарського засобу «ДЕТРАЛЕКС®» 1000 мг та Дієтичної добавки «ДетраМакс» 1000 мг переважно складається з яскраво-синього кольору в поєднанні з елементами, виконаними контрастним білим кольором.

- (201) Усі сторони упаковок Лікарського засобу «ДЕТРАЛЕКС®» 1000 мг та Дієтичної добавки «ДетраМакс» 1000 мг обрамлені тонкою лінією, яка створює ефект рамки, світлого відтінку – білого (на упаковці Лікарського засобу «ДЕТРАЛЕКС®» 1000 мг) та сріблястого (на упаковці Дієтичної добавки «ДетраМакс» 1000 мг).
- (202) На площині лицевих та зворотних сторін упаковок Лікарського засобу «ДЕТРАЛЕКС®» 1000 мг та Дієтичної добавки «ДетраМакс» 1000 мг розміщено словесні та графічні елементи, які за розмірами та місцем розташування переважають на упаковках такої продукції.
- (203) Так, ліворуч по центру лицевих сторін упаковок Лікарського засобу «ДЕТРАЛЕКС®» 1000 мг та Дієтичної добавки «ДетраМакс» 1000 мг розміщено основні словесні елементи, які є оригінальними назвами товарів та вказівкою на дозування препаратів, зокрема:
- ліворуч по центру лицевій стороні упаковки Лікарського засобу «ДЕТРАЛЕКС®» 1000 мг містяться словесні позначення «**ДЕТРАЛЕКС**» та «1000 мг», нанесені літерами кирилиці контрастного білого кольору з напівжирним накресленням;
 - ліворуч по центру лицевій стороні упаковки Дієтичної добавки «ДетраМакс» 1000 мг містяться словесні позначення «**ДетраМакс**» та «1000 мг (mg)», нанесені літерами кирилиці контрастного білого кольору з напівжирним накресленням.
- (204) При цьому на лицевих сторонах упаковок Лікарського засобу «ДЕТРАЛЕКС®» 1000 мг та Дієтичної добавки «ДетраМакс» 1000 мг над оригінальними назвами товарів містяться написи, нанесені шрифтом Брайля.
- (205) Вздовж нижньої частини лицевих сторін упаковок Лікарського засобу «ДЕТРАЛЕКС®» 1000 мг та Дієтичної добавки «ДетраМакс» 1000 мг горизонтально розміщено напис «30 таблеток, вкритих плівковою оболонкою».
- (206) Крім того, в нижній частині лицевих сторін упаковок Лікарського засобу «ДЕТРАЛЕКС®» 1000 мг та Дієтичної добавки «ДетраМакс» 1000 мг горизонтально розміщені світлі рельєфні елементи, що візуально нагадують пагорби, зокрема:
- уздовж нижньої частини лицевій стороні упаковки Лікарського засобу «ДЕТРАЛЕКС®» 1000 мг горизонтально розміщено рельєфний елемент сріблястого кольору, що візуально нагадує пагорб;
 - у правому куті нижньої частини лицевій стороні упаковки Дієтичної добавки «ДетраМакс» 1000 мг горизонтально розміщено рельєфний елемент білого кольору, що візуально нагадує пагорб.
- (207) У свою чергу, в нижній частині зворотних сторін упаковок Лікарського засобу «ДЕТРАЛЕКС®» 1000 мг та Дієтичної добавки «ДетраМакс» 1000 мг розміщено основні словесні елементи, які є оригінальними назвами товарів та вказівкою на дозування препаратів, зокрема:
- у нижній частині по центру зворотної сторони упаковки Лікарського засобу «ДЕТРАЛЕКС®» 1000 мг містяться словесні позначення «**DETRALEX**» та «1000 mg», нанесені літерами латиниці контрастного синього кольору з напівжирним накресленням;
 - праворуч у нижній частині лицевій стороні упаковки Дієтичної добавки «ДетраМакс» 1000 мг містяться словесні позначення «**ДетраМакс**» та «1000 мг (mg)», нанесені літерами кирилиці контрастного білого кольору з напівжирним накресленням.
- (208) Отже, оформлення упаковок Лікарського засобу «ДЕТРАЛЕКС®» 1000 мг та оформлення упаковок Дієтичної добавки «ДетраМакс» 1000 мг мають схожі між собою позначення.

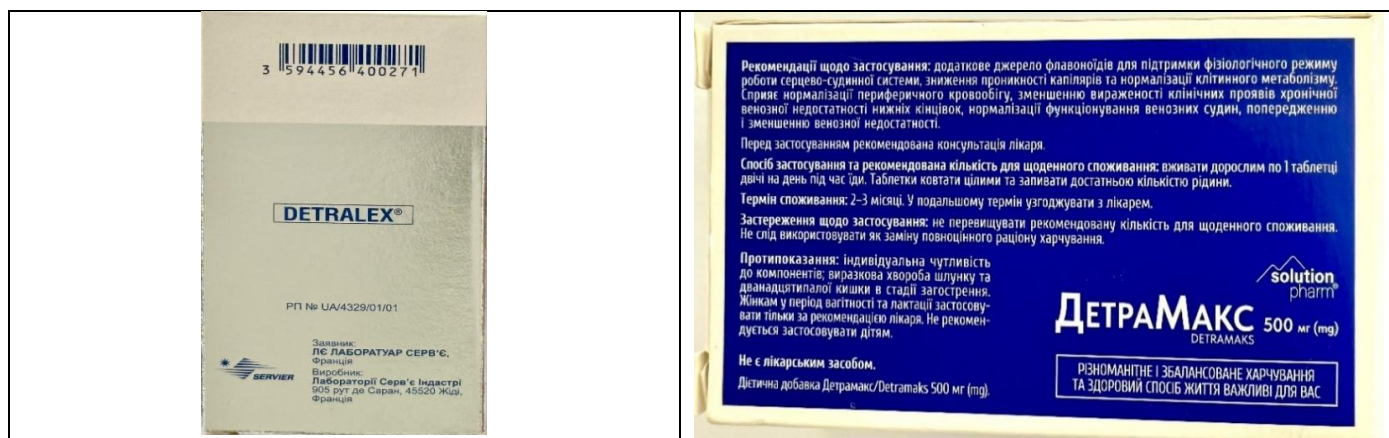
- (209) За результатами порівняльного аналізу оформлення упаковок Лікарського засобу «ДЕТРАЛЕКС®» 1000 мг із оформленням упаковок Дієтичної добавки «ДетраМакс» 1000 мг встановлено, що вони є схожими, зокрема, за загальною художньою композицією та стилем, графічним оформленням, просторовим розміщенням домінуючих позначень та написів, друкарськими шрифтами позначень.
- (210) При визначенні схожості порівнювані об'єкти (упаковки Лікарського засобу «ДЕТРАЛЕКС®» 1000 мг та Дієтичної добавки «ДетраМакс» 1000 мг) повинні розглядатися в цілому. Вирішальне значення має перше зорове враження, яке справляють досліджувані об'єкти.
- (211) Основні ознаки, які впливають на формування виробів – Лікарського засобу «ДЕТРАЛЕКС®» 1000 мг та Дієтичної добавки «ДетраМакс» 1000 мг, розміщуються на лицевих сторонах упаковок. Саме в такому вигляді продукція як Заявників, так і ТОВ «Беркана+», що є предметом Справи, пропонується до продажу споживачам.
- (212) Разом із тим розрізняльна здатність будь-якої продукції, може бути досягнута, зокрема внаслідок розміщення на ній своєї торговельної марки (емблеми) та позначень, які індивідуалізують таких суб'єктів господарювання.
- (213) Порівняльний аналіз оформлень упаковок Лікарського засобу «ДЕТРАЛЕКС®» 1000 мг із оформленням упаковок Дієтичної добавки «ДетраМакс» 1000 мг свідчить про наявність між ними несуттєвих відмінностей, зокрема внаслідок використання виробниками / реалізаторами свого позначення або торговельної марки, проте такі позначення не нівелюють загальну схожість оформлень упакувань цієї продукції.

4.12.2. Обставини, встановлені за результатами аналізу оформлення упаковок Лікарського засобу «ДЕТРАЛЕКС®» 500 мг та оформлення упаковок Дієтичної добавки «ДетраМакс» 500 мг

- (214) Також Заявники надали зразки продукції:
- Лікарського засобу «ДЕТРАЛЕКС®» 500 мг (реєстраційне посвідчення на лікарський засіб № UA/4329/01/01);
 - Дієтичної добавки «ДетраМакс» 500 мг,
- оформлення упаковок яких зображено в таблиці 6.

Таблиця 6

Оформлення упаковок Лікарських засобів «ДЕТРАЛЕКС®» 500 мг Заявників	Оформлення упаковок Дієтичних добавок «ДетраМакс» 500 мг ТОВ «Беркана+»
	



- (215) Із порівняльного аналізу оформлення упаковки Лікарського засобу «ДЕТРАЛЕКС®» 500 мг (лицевої та зворотної сторін упаковки) та оформлення упаковки Дієтичної добавки «ДетраМакс» 500 мг (лицевої та зворотної сторін упаковки) вбачається, що вони мають схожі елементи з огляду на таке.
- (216) У цілому упаковки Лікарського засобу «ДЕТРАЛЕКС®» 500 мг та Дієтичної добавки «ДетраМакс» 500 мг мають форму витягнутого по горизонталі прямокутного паралелепіпеда (усі сторони якого є прямокутниками) з двома основними за розміром протилежними гранями – лицева та зворотна сторони упаковки.
- (217) Кольорова гама лицевих сторін упаковок Лікарського засобу «ДЕТРАЛЕКС®» 500 мг та Дієтичної добавки «ДетраМакс» 500 мг переважно складається з яскраво-синього кольору в поєднанні з елементами, виконаними контрастним білим кольором.
- (218) Усі сторони упаковок Лікарського засобу «ДЕТРАЛЕКС®» 500 мг та Дієтичної добавки «ДетраМакс» 500 мг обрамлені тонкою лінією, яка створює ефект рамки, світлого відтінку – білого (на упаковці Лікарського засобу «ДЕТРАЛЕКС®» 500 мг) та сріблястого (на упаковці Дієтичної добавки «ДетраМакс» 500 мг).
- (219) На площині лицевих та зворотних сторін упаковок Лікарського засобу «ДЕТРАЛЕКС®» 500 мг та Дієтичної добавки «ДетраМакс» 500 мг розміщено словесні та графічні елементи, які за розмірами та місцем розташування переважають на упаковках такої продукції.
- (220) Так, ліворуч по центру лицевих сторін упаковок Лікарського засобу «ДЕТРАЛЕКС®» 500 мг та Дієтичної добавки «ДетраМакс» 500 мг розміщено основні словесні елементи, які є оригінальними назвами товарів та вказівкою на дозування препаратів, зокрема:
- ліворуч по центру лицевої сторони упаковки Лікарського засобу «ДЕТРАЛЕКС®» 500 мг містяться словесні позначення «**ДЕТРАЛЕКС**» та «500 мг (mg)», нанесені літерами кирилиці контрастного білого кольору з напівжирним накресленням;
 - ліворуч по центру лицевої сторони упаковки Дієтичної добавки «ДетраМакс» 500 мг містяться словесні позначення «**ДетраМакс**» та «500 мг (mg)», нанесені літерами кирилиці контрастного білого кольору з напівжирним накресленням.
- (221) При цьому на лицевих сторонах упаковок Лікарського засобу «ДЕТРАЛЕКС®» 500 мг та Дієтичної добавки «ДетраМакс» 500 мг над оригінальними назвами товарів містяться написи, нанесені шрифтом Брайля.
- (222) Вздовж нижньої частини лицевих сторін упаковок Лікарського засобу «ДЕТРАЛЕКС®» 500 мг та Дієтичної добавки «ДетраМакс» 500 мг горизонтально розміщено напис «60 таблеток, вкритих плівковою оболонкою».

- (223) Крім того, в нижній частині лицевих сторін упаковок Лікарського засобу «ДЕТРАЛЕКС®» 500 мг та Дієтичної добавки «ДетраМакс» 500 мг горизонтально розміщені світлі хвилясті лінії, що візуально нагадує обрамлений контур пагорба, зокрема:
- уздовж нижньої частини лицевої сторони упаковки Лікарського засобу «ДЕТРАЛЕКС®» 500 мг горизонтально розміщено хвилясту лінію сріблястого кольору, що візуально нагадує обрамлений контур пагорба;
 - у правому куті нижньої частини лицевої сторони упаковки Дієтичної добавки «ДетраМакс» 500 мг горизонтально розміщено хвилясту лінію білого кольору, що візуально нагадує обрамлений контур пагорба.
- (224) У свою чергу, вздовж зворотних сторін упаковок Лікарського засобу «ДЕТРАЛЕКС®» 500 мг та Дієтичної добавки «ДетраМакс» 500 мг розміщено основні словесні елементи, які є оригінальними назвами товарів, зокрема:
- по центру зворотної сторони упаковки Лікарського засобу «ДЕТРАЛЕКС®» 500 мг міститься словесне позначення «**DETRALEX**», нанесене літерами латиниці контрастного синього кольору з напівжирним накресленням;
 - праворуч у нижній частині лицевої сторони упаковки Дієтичної добавки «ДетраМакс» 1000 мг міститься словесне позначення «**ДетраМакс**», нанесене літерами кирилиці контрастного білого кольору з напівжирним накресленням.
- (225) Отже, оформлення упаковок Лікарського засобу «ДЕТРАЛЕКС®» 500 мг та Дієтичної добавки «ДетраМакс» 500 мг мають схожі між собою позначення.
- (226) За результатами порівняльного аналізу оформлення упаковок Лікарського засобу «ДЕТРАЛЕКС®» 500 мг та оформлення упаковок Дієтичної добавки «ДетраМакс» 500 мг встановлено, що вони є схожими, зокрема, за загальною художньою композицією та стилем, графічним оформленням, просторовим розміщенням домінуючих позначень та написів, друкарськими шрифтами позначень.
- (227) При визначенні схожості порівнювані об'єкти (упаковки Лікарського засобу «ДЕТРАЛЕКС®» 500 мг та Дієтичної добавки «ДетраМакс» 500 мг) повинні розглядатися в цілому. Вирішальне значення має перше зорове враження, яке справляють досліджувані об'єкти.
- (228) Основні ознаки, які впливають на формування виробів – Лікарського засобу «ДЕТРАЛЕКС®» 500 мг та Дієтичної добавки «ДетраМакс» 500 мг, розміщуються на лицевих сторонах упаковок. Саме в такому вигляді продукція як Заявників, так і ТОВ «Беркана+», що є предметом Справи, пропонується до продажу споживачам.
- (229) Разом із тим розрізняльна здатність будь-якої продукції може бути досягнута, зокрема внаслідок розміщення на ній своєї торговельної марки (емблеми) та позначень, які індивідуалізують таких суб'єктів господарювання.
- (230) Порівняльний аналіз оформлень упаковок Лікарського засобу «ДЕТРАЛЕКС®» 500 мг із оформленням Дієтичної добавки «ДетраМакс» 500 мг свідчить про наявність між ними несуттєвих відмінностей, зокрема внаслідок використання виробниками / реалізаторами свого позначення або торговельної марки, проте такі позначення не нівелюють загальну схожість оформлень упакувань цієї продукції.

4.13. Обставини, встановлені за результатами проведеного Комітетом опитування споживачів

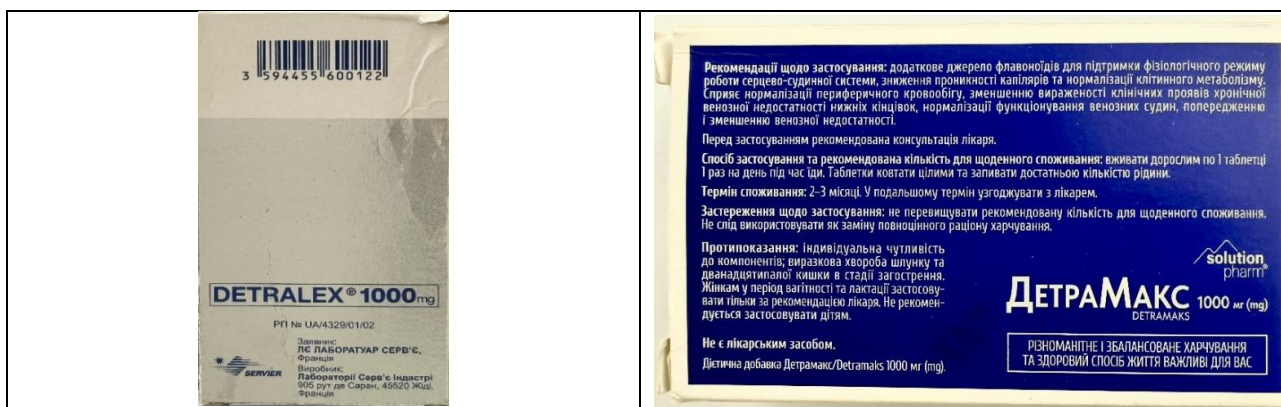
- (231) Східне, Південно-східне, Західне, Південно-західне, Північне та Південне міжобласні територіальні відділення Комітету провели опитування споживачів (далі – Опитування)

на виконання Доручення, з метою отримання додаткових доказів для встановлення фактичних обставин, зокрема, щодо:

- асоціації у споживачів позначення «ДетраМакс» та Торговельних марок «ДЕТРАЛЕКС» із конкретним суб'єктом господарювання чи товаром;
 - схожості між собою позначення «ДетраМакс» та Торговельних марок «ДЕТРАЛЕКС»;
 - можливості сплутування певних товарів (дієтичних добавок та лікарських засобів) внаслідок використання позначення «ДетраМакс», яке схоже із Торговельними марками «ДЕТРАЛЕКС»;
 - можливості змішування діяльності певних суб'єктів господарювання внаслідок використання позначення «ДетраМакс», яке схоже із Торговельними марками «ДЕТРАЛЕКС»;
 - асоціації у споживачів оформлення упаковок Дієтичних добавок «ДетраМакс» та оформлення упаковок Лікарських засобів «ДЕТРАЛЕКС®» із конкретним суб'єктом господарювання чи товаром;
 - схожості між собою оформлення упаковок Дієтичних добавок «ДетраМакс» та оформлення упаковок Лікарських засобів «ДЕТРАЛЕКС®»;
 - можливості сплутування певних товарів (дієтичних добавок та лікарських засобів) внаслідок використання оформлень упаковок Дієтичних добавок «ДетраМакс», які схожі із оформленнями упаковок Лікарських засобів «ДЕТРАЛЕКС®»;
 - можливості змішування діяльності певних суб'єктів господарювання внаслідок використання оформлень упаковок Дієтичних добавок «ДетраМакс», які схожі із оформленнями упаковок Лікарських засобів «ДЕТРАЛЕКС®».
- (232) Під час проведення Опитування в анкеті використано кольорові графічні зображення упаковок лікарських засобів «ДЕТРАЛЕКС» / «DETRALEX» (по 500 мг та 1000 мг) та упаковок дієтичних добавок «ДетраМакс» (по 500 мг та 1000 мг) (див. таблиці 7, 8).

Таблиця 7

Продукція 1	Продукція 2
	



Таблиця 8

Продукція 3	Продукція 4

(233) Кількість респондентів, залучених до Опитування, – 325 осіб.

(234) За результатами Опитування встановлено таке:

- Щодо оформлення упаковки Продукції 1²⁰ та оформлення упаковки Продукції 2²¹:
 - ✓ 224 респонденти (69 %) вважають схожим оформлення упаковки Продукції 1 (Лікарського засобу «ДЕТРАЛЕКС®» 1000 мг) та оформлення упаковки Продукції 2 (Дієтичної добавки «ДетраМакс» 1000 мг) настільки, що їх можна сплутати, у той час як так не вважає 101 респондент (31 %);

²⁰ Лікарський засіб «ДЕТРАЛЕКС®» 1000 мг.

²¹ Дієтична добавки «ДетраМакс» 1000 мг.

- ✓ у 205 респондентів (63 %) складається враження, що виробником Продукції 1 (Лікарського засобу «ДЕТРАЛЕКС®» 1000 мг) та Продукції 2 (Дієтичної добавки «ДетраМакс» 1000 мг) є один і той самий суб'єкт господарювання, у той час як у 120 респондентів (37 %) не складається таке враження.
2. Щодо позначення «**ДЕТРАЛЕКС**» / «**DETRALEX**», розміщеного на упаковці Продукції 1²², та позначення «**ДетраМакс**», розміщеного на упаковці Продукції 2²³:
- ✓ 174 респонденти (54 %) могли б придбати Продукцію 2 під позначенням «**ДетраМакс**» (Дієтичну добавку «ДетраМакс» 1000 мг), замість Продукції 1 під позначенням «**ДЕТРАЛЕКС**» / «**DETRALEX**» (Лікарський засіб «ДЕТРАЛЕКС®» 1000 мг), внаслідок їх сплутування, у той час як не могли б придбати 151 респондент (46 %);
 - ✓ 203 респонденти (62 %) вважають схожим позначення «**ДЕТРАЛЕКС**» / «**DETRALEX**», розміщене на упаковці Продукції 1 (Лікарський засіб «ДЕТРАЛЕКС®» 1000 мг), та позначення «**ДетраМакс**», розміщене на упаковці Продукції 2 (Дієтичну добавку «ДетраМакс» 1000 мг), настільки, що їх можна сплутати, у той час як так не вважають 122 респонденти (38 %);
3. Щодо оформлення упаковки Продукції 3²⁴ та оформлення упаковки Продукції 4²⁵:
- ✓ 238 респондентів (73 %) вважають схожим оформлення упаковки Продукції 3 (Лікарського засобу «ДЕТРАЛЕКС®» 500 мг) та оформлення упаковки Продукції 4 (Дієтичної добавки «ДетраМакс» 500 мг) настільки, що їх можна сплутати, у той час як так не вважає 87 респондентів (27 %);
 - ✓ у 205 респондентів (63 %) складається враження, що виробником Продукції 3 (Лікарського засобу «ДЕТРАЛЕКС®» 500 мг) та Продукції 4 (Дієтичної добавки «ДетраМакс» 500 мг) є один і той самий суб'єкт господарювання, у той час як у 120 респондентів (37 %) не складається таке враження.
4. Щодо позначення «**ДЕТРАЛЕКС**» / «**DETRALEX**», розміщеного на упаковці Продукції 3²⁶, та позначення «**ДетраМакс**», розміщеного на упаковці Продукції 4²⁷:
- ✓ 180 респондентів (55 %) могли б придбати Продукцію 4 під позначенням «**ДетраМакс**» (Дієтичну добавку «ДетраМакс» 500 мг), замість Продукції 3 під позначенням «**ДЕТРАЛЕКС**» / «**DETRALEX**» (Лікарський засіб «ДЕТРАЛЕКС®» 500 мг), внаслідок їх сплутування, у той час як не могли б придбати 145 респондентів (45 %);
 - ✓ 208 респондентів (64 %) вважають схожим позначення «**ДЕТРАЛЕКС**» / «**DETRALEX**», розміщене на упаковці Продукції 3 (Лікарський засіб «ДЕТРАЛЕКС®» 500 мг), та позначення «**ДетраМакс**», розміщене на упаковці Продукції 4 (Дієтичну добавку «ДетраМакс» 500 мг), настільки, що їх можна сплутати, у той час як так не вважають 117 респондентів (36 %).

²² Лікарський засіб «ДЕТРАЛЕКС®» 1000 мг.

²³ Дієтична добавка «ДетраМакс» 1000 мг.

²⁴ Лікарський засіб «ДЕТРАЛЕКС®» 500 мг.

²⁵ Дієтична добавка «ДетраМакс» 500 мг.

²⁶ Лікарський засіб «ДЕТРАЛЕКС®» 500 мг.

²⁷ Дієтична добавка «ДетраМакс» 500 мг.

4.14. Обставини, встановлені за результатами дослідження діяльності інших суб'єктів господарювання, що здійснюють господарську діяльність із виробництва та/або реалізації дієтичних добавок

- (235) ТОВ «Беркана+», серед іншого, здійснює господарську діяльність із виробництва та реалізації Дієтичних добавок «ДетраМакс», до складу яких входять основні інгредієнти *діосмін* та *гесперидин*.
- (236) Комітет проаналізував інформацію з відкритих джерел та встановив, що на 05.08.2025 у мережі Інтернет наявна інформація, зокрема, щодо 5 суб'єктів господарювання, які, окрім ТОВ «Беркана+», здійснюють реалізацію (імпорт) дієтичних добавок, до складу яких входять основні інгредієнти *діосмін* та *гесперидин* (форма випуску: таблетки, капсули), а саме:
- товариство з обмеженою відповідальністю «Трокас Фарма Україна» (далі – ТОВ «Трокас Фарма Україна») (ідентифікаційний код юридичної особи «інформація, доступ до якої обмежено»);
 - товариство з обмеженою відповідальністю «Біактіна» (далі – ТОВ «Біактіна») (ідентифікаційний код юридичної особи «інформація, доступ до якої обмежено»);
 - товариство з обмеженою відповідальністю «ВМ Маркетинг Сервіс» (далі – ТОВ «ВМ Маркетинг Сервіс») (ідентифікаційний код юридичної особи «інформація, доступ до якої обмежено»);
 - товариство з обмеженою відповідальністю «Бовіос Фарм» (далі – ТОВ «Бовіос Фарм») (ідентифікаційний код юридичної особи «інформація, доступ до якої обмежено»);
 - товариство з обмеженою відповідальністю «Біотек» (далі – ТОВ «Біотек») (ідентифікаційний код юридичної особи «інформація, доступ до якої обмежено»).

Дієтичні добавки, що містять основні інгредієнти *діосмін* та *гесперидин* (форма випуску: таблетки, капсули), реалізують зазначені вище суб'єкти господарювання, зокрема, через такі онлайн-маркетплейси:

- <https://www.add.ua/> за прямими посиланнями²⁸;
- <https://tabletki.ua/> за прямими посиланнями²⁹;
- <https://compendium.com.ua/> за прямим посиланням³⁰;
- <https://anc.ua/> за прямим посиланням³¹;
- <https://apteka-ds.com.ua/> за прямим посиланням³²;
- <https://liki24.com/uk/> за прямим посиланням³³;

²⁸ <https://www.add.ua/ua/venoliya-tabletki-60.html>, <https://www.add.ua/ua/graciven-kapsuly-30.html>, <https://www.add.ua/ua/stimuloven-kapsuly-30.html>

²⁹ <https://tabletki.ua/uk/%D0%92%D0%B5%D0%BD%D0%BE%D0%B4%D0%B8%D0%BE%D0%BB/1015259/>, <https://tabletki.ua/uk/%D0%92%D0%B5%D0%BD%D0%BE%D0%BB%D0%B8%D1%8F/1035278/>, <https://tabletki.ua/uk/%D0%92%D0%B8%D1%82%D0%B0%D0%9A%D0%BE%D1%80%D0%B5-%D0%A1%D1%82%D0%B8%D0%BC%D1%83%D0%BB%D0%BE%D0%B2%D0%B5%D0%BD/1021670/>

³⁰ <https://compendium.com.ua/dec/320550/>,

³¹ <https://anc.ua/item/venodiol-tabletki-30-45127>,

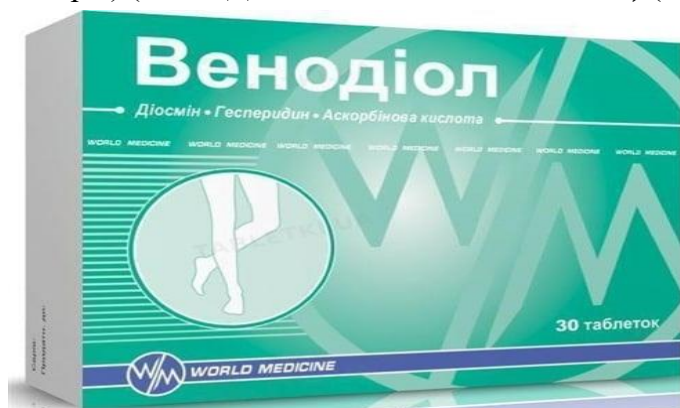
³² <https://apteka-ds.com.ua/product/venodiol-tabletky-30-sht-000017534>, <https://apteka-ds.com.ua/product/venoliya-tabletky-60-sht-00-00000101>, <https://apteka-ds.com.ua/product/vitacore-stymuloven-kapsuly-500-mh-30-sht-00-00018558>

³³ <https://liki24.com/uk/p/venoliya-tabletki-60/>

- <https://apteka911.ua/ua> за прямим посиланням³⁴,

в упаковках, оформлення яких наведено нижче.

- (237) Так, **ТОВ «Трокас Фарма Україна», ТОВ «Біактіна» та ТОВ «ВМ Маркетинг Сервіс»** здійснюють реалізацію дієтичної добавки «Венодіол» виробництва Адіфарм ЛТД (Болгарія) (далі – Дієтична добавка «Венодіол») (див. фотокопію 9).



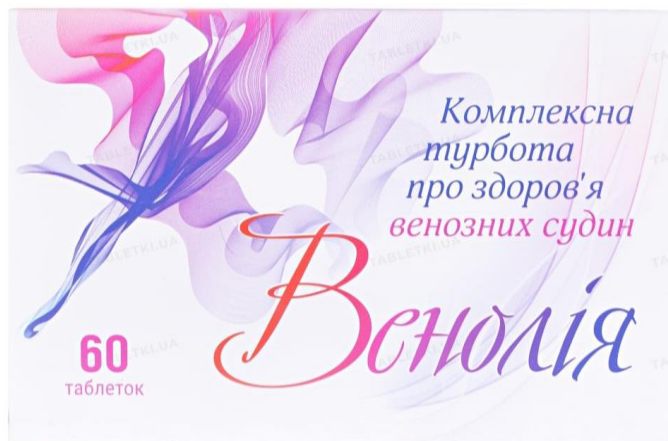
Фотокопія 9

- (238) Упаковка Дієтичної добавки «Венодіол» має форму витягнутого по горизонталі прямокутного паралелепіпеда (усі сторони якого є прямокутниками).
- (239) Кольорова гама упаковки Дієтичної добавки «Венодіол» переважно складається із яскраво-зеленого кольору в поєднанні з елементами, виконаними контрастним білим та синім кольорами.
- (240) На площині лицевої сторони упаковки Дієтичної добавки «Венодіол» розміщено словесні та графічні елементи, які за розмірами та місцем розташування переважають на упаковках такої продукції.
- (241) Так, ліворуч по центру лицевої сторони упаковки Дієтичної добавки «Венодіол» розміщено основні словесні та графічні елементи, які, зокрема, є оригінальною назвою товару, вказівкою на склад дієтичної добавки та локалізацію болю, зокрема:
- у верхньому лівому краю лицевої сторони упаковки Дієтичної добавки «Венодіол» містяться словесні позначення «ВЕНОДІОЛ», «діосмін», «гесперидин», «аскорбінова кислота», нанесені літерами кирилиці контрастного білого кольору з напівжирним накресленням на зеленому фоні;
 - ліворуч по центру лицевої сторони упаковки Дієтичної добавки «Венодіол» міститься графічне зображення жіночих ніг із локалізацією болю, шляхом його виділення лініями зеленого кольору, з'єднаними в коло;
 - у нижньому правому краю лицевої сторони упаковки Дієтичної добавки «Венодіол» міститься словесне позначення «30 таблеток».
- (242) Вздовж нижньої частини лицевої сторони упаковки Дієтичної добавки «Венодіол» горизонтально простягається товста лінія синього кольору, обрамлена лініями білого кольору, між якими міститься графічний та словесний логотип компанії S.C. WORLD MEDICINE EUROPE S.R.L. (Румунія).
- (243) Отже, зовнішнє оформлення упаковки Дієтичної добавки «Венодіол» характеризується індивідуалізуючими ознаками за рахунок поєднання кольорів, шрифтів, композиційного

³⁴ <https://apteka911.ua/ua/shop/stimuloven-kapsuli-ochischena-mikronizovana-flavonoyidna-fraktsiya-upakovka-30-sht-p135337>

рішення та основних словесних елементів, що унеможливилося змішування діяльності ТОВ «Трокас Фарма Україна», ТОВ «Біактіна» та ТОВ «ВМ Маркетинг Сервіс» з діяльністю Заявників.

- (244) **ТОВ «Бовіос Фарм»** здійснює виробництво та реалізацію дієтичної добавки «Венолія» (далі – Дієтична добавка «Венолія») (див. фотокопію 10).



Фотокопія 10

- (245) Упаковка Дієтичної добавки «Венолія» має форму витягнутого по горизонталі прямокутного паралелепіпеда (усі сторони якого є прямокутниками).
- (246) Кольорова гама упаковки Дієтичної добавки «Венолія» переважно складається із світло рожевого кольору у поєднанні з елементами, виконаними контрастним фіолетовим, червоним та малиновим кольорами.
- (247) На площині лицевої сторони упаковки Дієтичної добавки «Венолія» розміщено словесні та графічні елементи, які за розмірами та місцем розташування переважають на упаковках такої продукції.
- (248) Так, ліворуч по центру лицевої сторони упаковки Дієтичної добавки «Венолія» міститься графічне зображення об'ємних вигнутих ліній фіолетового, червоного та малинового кольору.
- (249) Праворуч по центру лицевої сторони упаковки Дієтичної добавки «Венолія» розміщено основні словесні та графічні елементи, які, зокрема, є оригінальною назвою товару, зокрема:
- у нижньому лівому краю лицевої сторони упаковки Дієтичної добавки «Венолія» міститься словесне позначення «60 таблеток»;
 - у верхньому правому краю лицевої сторони упаковки Дієтичної добавки «Венолія» міститься напис «Комплексна турбота про здоров'я венозних судин», нанесені літерами кирилиці контрастного фіолетового, червоного та малинового кольору на світло рожевому фоні;
 - у нижньому правому краю лицевої сторони упаковки Дієтичної добавки «Венолія» міститься словесне позначення «Венолія».
- (250) Отже, зовнішнє оформлення упаковки Дієтичної добавки «Венолія» характеризується індивідуалізуючими ознаками за рахунок поєднання кольорів, шрифтів, композиційного рішення та основних словесних елементів, що унеможливилося змішування діяльності ТОВ «Бовіос Фарм» з діяльністю Заявників.

- (251) **ТОВ «Біотек»** здійснює реалізацію дієтичної добавки «Стимуловен» виробництва товариства з обмеженою відповідальністю «Технобіо» (ідентифікаційний код юридичної особи «інформація, доступ до якої обмежено») (далі – Дієтична добавка «Стимуловен») (див. фотокопію 11).



Фотокопія 11

- (252) Упаковка Дієтичної добавки «Стимуловен» має форму витягнутого по горизонталі прямокутного паралелепіпеда (усі сторони якого є прямокутниками).
- (253) Кольорова гама упаковки Дієтичної добавки «Стимуловен» переважно складається із білого та червоного кольорів у поєднанні з елементами, виконаними контрастним червоним, рожевим та чорним кольорами.
- (254) На площині лицевої сторони упаковки Дієтичної добавки «Стимуловен» розміщено словесні та графічні елементи, які за розмірами та місцем розташування переважають на упаковках такої продукції.
- (255) Так, по верхньому лівому краю лицевої сторони упаковки Дієтичної добавки «Стимуловен» розміщено графічне зображення хвилястих ліній червоного кольору.
- (256) Праворуч у нижній частині лицевої сторони упаковки Дієтичної добавки «Стимуловен» розміщено основні словесні та графічні елементи, які, зокрема, є оригінальною назвою товару та вказівкою на склад препарату, зокрема, словесні позначення «СТИМУЛОВЕН», «Діосмін та гісперидин», «30 капсул», нанесені літерами кирилиці контрастного червоного, чорного та рожевого кольору.
- (257) У верхньому правому краю лицевої сторони упаковки Дієтичної добавки «Стимуловен» розміщено логотип та словесне позначення «Vita core» синьо-жовтого кольору.
- (258) Отже, зовнішнє оформлення упаковки Дієтичної добавки «Стимуловен» характеризується індивідуалізуючими ознаками за рахунок поєднання кольорів, шрифтів, композиційного рішення та основних словесних елементів, що унеможливило змішування діяльності ТОВ «Біотек» з діяльністю Заявників..
- (259) Таким чином, Комітет за результатами аналізу зовнішнього оформлення упаковок дієтичних добавок, до складу яких входять основні інгредієнти *діосмін та гісперидин* (форма випуску: таблетки, капсули), які наведено вище, встановив, що кожному такому товару притаманне своє індивідуалізуюче оформлення упаковки, зокрема, загальна композиція, основний фон, розміщення основних написів, словесних позначень та

зображень, окремих елементів, використання відповідної гами кольорів, що забезпечує розпізнавальну здатність кожного такого харчового продукту та визначає оригінальність їхнього дизайну.

- (260) Дії, які полягають у використанні зовнішнього оформлення дієтичних добавок (зокрема дизайн упаковки, кольорова гама, шрифти, графічні та словесні позначення тощо), яке є схожим до ступеня змішування з оформленням упаковок лікарських засобів, можуть негативно впливати на права суб'єктів господарювання, які здійснюють господарську діяльність із виробництва та/або реалізації лікарських засобів, оскільки схожість зовнішнього оформлення такої продукції може призвести до формування у споживача хибної асоціації щодо виробника та, як наслідок, категорії товару (дієтична добавка чи лікарський засіб).
- (261) Відповідно, неправомірне використання виробниками та/або реалізаторами дієтичних добавок позначень та оформлень упаковок такої продукції, схожих із позначеннями та оформленнями упаковок лікарських засобів, може завдати шкоди діловій репутації суб'єктів господарювання, що добросовісно здійснюють господарську діяльність на ринку лікарських засобів.
- (262) Водночас наведені в пунктах 237-258 цього рішення товари – дієтичні добавки, що містять основні компоненти *діосмін* та *гесперидин* (форма випуску: таблетки, капсули), мають своє оригінальне оформлення упаковки та позначення, розміщені на таких упаковках, що відрізняє їх від оформлення упаковок Лікарських засобів «ДЕТРАЛЕКС®» (по 500 мг та 1000 мг) під Торговельними марками «ДЕТРАЛЕКС®», розміщеними на упаковках відповідної продукції Заявників. Зазначене, у свою чергу, унеможливує змішування діяльності між суб'єктами господарювання, зазначеними в пункті 236 цього рішення, із діяльністю Заявників.

4.15. Обставини, встановлені за результатами дослідження діяльності інших суб'єктів господарювання, що здійснюють господарську діяльність із виробництва лікарських засобів

- (263) Згідно із частиною першою статті 7 Закону України «Про державну реєстрацію юридичних осіб, фізичних осіб-підприємців та громадських формувань» єдиний державний реєстр створюється з метою забезпечення державних органів та органів місцевого самоврядування, а також учасників цивільного обороту достовірною інформацією про юридичних осіб, громадські формування, що не мають статусу юридичної особи, та фізичних осіб-підприємців з ЄДР.
- (264) Відповідно до інформації з ЄДР основним видом господарської діяльності Заявника 2 згідно з класифікацією видів економічної діяльності (КВЕД) є *«інформація, доступ до якої обмежено»* (код КВЕД *«інформація, доступ до якої обмежено»*). Крім того, видами господарської діяльності ТОВ «Серв'є Україна» згідно з класифікацією видів економічної діяльності (КВЕД), зокрема, є: *«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»*).
- (265) Комітет проаналізував інформацію з Державного реєстру лікарських засобів України³⁵ та встановив, що на 05.08.2025 у зазначеному реєстрі наявна інформація, зокрема, щодо 4 суб'єктів господарювання, які, крім Заявника 2, здійснюють виробництво лікарських засобів із такими діючими речовинами як *діосмін* та *гесперидин* (лікарська форма: таблетки), а саме:

³⁵ <http://www.drlz.com.ua/>

- акціонерне товариство «Київмедпрепарат» (далі – АТ «Київмедпрепарат») (ідентифікаційний код юридичної особи *«інформація, доступ до якої обмежено»*);
- товариство з обмеженою відповідальністю «Тернофарм» (далі – ТОВ «Тернофарм») (ідентифікаційний код юридичної особи *«інформація, доступ до якої обмежено»*);
- приватне акціонерне товариство «Фітофарм» (далі – ПрАТ «ФІТОФАРМ») (ідентифікаційний код юридичної особи *«інформація, доступ до якої обмежено»*);
- акціонерне товариство «Фармак» (далі – АТ «Фармак») (ідентифікаційний код юридичної особи *«інформація, доступ до якої обмежено»*).

Лікарські засоби, що містять діючі речовини *діосмін* та *гесперидин* (лікарська форма: таблетки), реалізують зазначені вище суб'єкти господарювання, зокрема, через онлайн-маркетплейси:

- <https://www.add.ua/> за прямими посиланнями³⁶;
- <https://tabletki.ua/> за прямими посиланнями³⁷;
- <https://compendium.com.ua/> за прямим посиланням³⁸,

в упаковках, оформлення яких наведено нижче.

- (266) Так, АТ «Фармак» здійснює виробництво лікарського засобу «АВЕНЮ®» 500 мг (реєстраційне посвідчення на лікарський засіб № UA/14394/01/01) (далі – Лікарський засіб «АВЕНЮ®») (див. фотокопію 12).



Фотокопія 12

- (267) Упаковка Лікарського засобу «АВЕНЮ®» має форму витягнутого по горизонталі прямокутного паралелепіпеда (усі сторони якого є прямокутниками).
- (268) Кольорова гама упаковки Лікарського засобу «АВЕНЮ®» переважно складається з яскраво-зеленого та білого кольорів у поєднанні з елементами, виконаними контрастним червоним та блакитним кольорами.

³⁶ <https://www.add.ua/flebaven-1000-mg-tabletki-30.html>

³⁷ <https://tabletki.ua/uk/%D0%92%D0%B5%D0%BD%D0%BE%D1%80%D0%BC/39031/>;
<https://tabletki.ua/uk/%D0%92%D0%B5%D0%BD%D0%BE%D1%81%D0%BC%D0%B8%D0%BD/11046/>;
<https://tabletki.ua/uk/%D0%90%D0%B2%D0%B5%D0%BD%D1%8E/31345/>

³⁸ <https://compendium.com.ua/dec/261841/>, <https://compendium.com.ua/dec/265296/326116/>

- (269) На площині лицевої сторони упаковки Лікарського засобу «АВЕНЮ®» розміщено словесні та графічні елементи, які за розмірами й місцем розташування переважають на упаковках такої продукції.
- (270) Так, ліворуч по центру лицевої сторони упаковки Лікарського засобу «АВЕНЮ®» розміщено основні словесні елементи, які є оригінальними назвами товарів та вказівкою на дозування препаратів, зокрема:
- у верхньому лівому краю лицевої сторони упаковки Лікарського засобу «АВЕНЮ®» міститься словесне позначення «50 таблеток», нанесене літерами кирилиці контрастного білого кольору з напівжирним накресленням на зеленому фоні;
 - ліворуч по центру лицевої сторони упаковки Лікарського засобу «АВЕНЮ®» містяться словесні позначення «АВЕНЮ®», «Avenue», нанесені літерами кирилиці контрастного чорного кольору з напівжирним накресленням;
 - праворуч по центру лицевої сторони упаковки Лікарського засобу «АВЕНЮ®» міститься словесне позначення «500 мг», нанесене літерами кирилиці контрастного чорного кольору з напівжирним накресленням, обрамлене лініями червоного кольору, що нагадує коло;
 - у нижньому правому краю лицевої сторони упаковки Лікарського засобу «АВЕНЮ®» міститься словесне позначення «Фармак».
- (271) Від лівого кута нижньої частини лицевої сторони упаковки Лікарського засобу «АВЕНЮ®» горизонтально та вертикально простягаються вигнуті лінії яскраво-зеленого кольору.
- (272) Отже, зовнішнє оформлення упаковки Лікарського засобу «АВЕНЮ®» характеризується індивідуалізуючими ознаками за рахунок поєднання кольорів, шрифтів, композиційного рішення та основних словесних елементів, що унеможлиблює змішування діяльності АТ «Фармак» із діяльністю Заявників.
- (273) **ТОВ «Тернофарм»** здійснює виробництво лікарського засобу «Венорм» (реєстраційне посвідчення на лікарський засіб № UA/18081/01/01) (далі – Лікарський засіб «Венорм») (див. фотокопію 13).



Фотокопія 13

- (274) Упаковка Лікарського засобу «Венорм» має форму витягнутого по горизонталі прямокутного паралелепіпеда (усі сторони якого є прямокутниками).
- (275) Кольорова гама упаковки Лікарського засобу «Венорм» переважно складається із білого кольору в поєднанні з елементами, виконаними контрастним яскраво-синім, яскраво-рожевим та чорним кольорами.

- (276) На площині лицевої сторони упаковки Лікарського засобу «Венорм» розміщено словесні елементи, які за розмірами та місцем розташування переважають на упаковках такої продукції.
- (277) Так, вздовж верхньої частини лицевої сторони упаковки Лікарського засобу «Венорм» розміщено основні словесні елементи, які є оригінальними назвами товарів та вказівкою на дозування препаратів, зокрема:
- у верхньому лівому краю лицевої сторони упаковки Лікарського засобу «Венорм» містяться словесні позначення «Венорм» та «Venorm», нанесені літерами кирилиці контрастного чорного кольору з напівжирним накресленням на білому фоні;
 - вздовж центральної частини лицевої сторони упаковки Лікарського засобу «Венорм» горизонтально розміщено напис *«застосовується для симптоматичного лікування венолімфатичної недостатності (важкість у ногах, біль, нічні судороги, набряки, трофічні порушення, включаючи варикозні виразки) та симптоматичного лікування геморою»*, нанесений літерами кирилиці контрастного чорного кольору;
 - у нижньому правому краю лицевої сторони упаковки Лікарського засобу «Венорм» міститься словесне позначення *«60 таблеток, вкритих плівковою оболонкою»* білого кольору.
- (278) Вздовж нижньої частини лицевої сторони упаковки Лікарського засобу «Венорм» горизонтально розміщено об'ємні вигнуті хвилясті лінії яскраво-синього та яскраво-рожевого кольору.
- (279) Отже, зовнішнє оформлення упаковки Лікарського засобу «Венорм» характеризується індивідуалізуючими ознаками за рахунок поєднання кольорів, шрифтів, композиційного рішення та основних словесних елементів, що унеможлиблює змішування діяльності ТОВ «Тернофарм» з діяльністю Заявників.
- (280) **ПрАТ «ФІТОФАРМ»** здійснює виробництво лікарського засобу «ВЕНОСМІН®» (реєстраційне посвідчення на лікарський засіб № UA/9747/01/01) (далі – Лікарський засіб «ВЕНОСМІН®») (див. фотокопію 14).



Фотокопія 14

- (281) Упаковка Лікарського засобу «ВЕНОСМІН®» має форму витягнутого по горизонталі прямокутного паралелепіпеда (усі сторони якого є прямокутниками).
- (282) Кольорова гама упаковки Лікарського засобу «ВЕНОСМІН®» переважно складається з оранжевого кольору у поєднанні з елементами, виконаними контрастним яскраво-синім кольором.

- (283) На площині лицевої сторони упаковки Лікарського засобу «ВЕНОСМІН®» розміщено словесні елементи, які за розмірами та місцем розташування переважають на упаковках такої продукції.
- (284) Так, по центру лицевої сторони упаковки Лікарського засобу «ВЕНОСМІН®» розміщено основні словесні елементи, які, зокрема, є оригінальними назвами товарів та вказівкою на складові препарату, зокрема:
- по центру лицевої сторони упаковки Лікарського засобу «ВЕНОСМІН®» містяться словесні позначення «ВЕНОСМІН®» та «VENOSMIN», нанесені літерами кирилиці контрастного яскраво-синього кольору з напівжирним накресленням;
 - вздовж центральної частини лицевої сторони упаковки Лікарського засобу «ВЕНОСМІН®» горизонтально розміщено напис «сума флавоноїдних фракцій діосміну та гесперидину», нанесені літерами кирилиці контрастного яскраво-синього кольору з напівжирним накресленням.
- (285) Вздовж нижньої частини лицевої сторони упаковки Лікарського засобу «ВЕНОСМІН®» горизонтально розміщено товсту лінію яскраво-синього кольору, поверх якої нанесено дві тонкі яскраво-сині лінії такого ж кольору.
- (286) Крім того, вздовж нижньої частини лицевої сторони упаковки Лікарського засобу «ВЕНОСМІН®» міститься словесне позначення «60 таблеток, вкритих плівковою оболонкою» контрастного яскраво-синього кольору з напівжирним накресленням.
- (287) Отже, зовнішнє оформлення упаковки Лікарського засобу «ВЕНОСМІН®» характеризується індивідуалізуючими ознаками за рахунок поєднання кольорів, шрифтів, композиційного рішення та основних словесних елементів, що унеможливило змішування діяльності ПрАТ «ФІТОФАРМ» із діяльністю Заявників.
- (288) АТ «Київмедпрепарат» здійснює виробництво лікарського засобу «ДІОФЛАН®» (реєстраційне посвідчення на лікарський засіб № UA/10773/01/01) (далі – Лікарський засіб «ДІОФЛАН®») (див. фотокопію 15).



Фотокопія 15

- (289) Упаковка Лікарського засобу «ДІОФЛАН®» має форму витягнутого по горизонталі прямокутного паралелепіпеда (усі сторони якого є прямокутниками).
- (290) Кольорова гама упаковки Лікарського засобу «ДІОФЛАН®» переважно складається з малинового кольору в поєднанні з елементами, виконаними контрастним білим кольором.

- (291) На площині лицевої сторони упаковки Лікарського засобу «ДІОФЛАН®» розміщено словесні та графічні елементи, які за розмірами та місцем розташування переважають на упаковках такої продукції.
- (292) Так, вздовж верхньої частини лицевої сторони упаковки Лікарського засобу «ДІОФЛАН®» розміщено основні словесні елементи, які є оригінальною назвою товару, зокрема, позначення «ДІОФЛАН®» та «dioflan», нанесені літерами кирилиці контрастного яскраво-білого кольору з напівжирним накресленням на малиновому фоні.
- (293) По центру лицевої сторони упаковки Лікарського засобу «ДІОФЛАН®» розміщено основні словесні та графічні елементи, зокрема:
- у верхньому лівому краю лицевої сторони упаковки Лікарського засобу «ДІОФЛАН®» під малиновим фоном розміщено напис «60 таблеток, вкритих плівковою оболонкою», нанесені літерами кирилиці контрастного білого кольору з напівжирним накресленням;
 - по центру лицевої сторони упаковки Лікарського засобу «ДІОФЛАН®» міститься графічне зображення жіночих ніг із локалізацією болю, шляхом його виділення на ногах лініями малинового кольору, з'єднаними в коло, а також напис «500 мг очищеної мікронізованої флаваноїдної фракції», нанесений літерами кирилиці контрастного чорного кольору з напівжирним накресленням;
 - у нижньому правому краю лицевої сторони упаковки Лікарського засобу «ДІОФЛАН®» міститься, зокрема, словесне позначення «ARTERIUM» та логотип АТ «Київмедпрепарат».
- (294) Отже, зовнішнє оформлення упаковки Лікарського засобу «ДІОФЛАН®» характеризується індивідуалізуючими ознаками за рахунок поєднання кольорів, шрифтів, композиційного рішення та основних словесних елементів, що унеможливорює змішування діяльності АТ «Київмедпрепарат» з діяльністю Заявників.
- (295) Таким чином, Комітет за результатами аналізу зовнішнього оформлення упаковок лікарських засобів із діючими речовинами *діосмін* та *гесперидин* (лікарська форма: таблетки), які зазначено в пунктах 266–294 цього рішення, встановив, що кожному такому товару притаманне своє індивідуалізуюче оформлення упаковки, зокрема, загальна композиція, основний фон, розміщення основних написів, словесних позначень та зображень, окремих елементів, використання відповідної гами кольорів, що забезпечує розпізнавальну здатність кожного такого засобу та визначає оригінальність їхнього дизайну.
- (296) Отже, наведені в пунктах 266–294 цього рішення лікарські засоби, що містять діючі речовини *діосмін* та *гесперидин* (лікарська форма: таблетки), мають своє оригінальне оформлення упаковки та позначення, розміщене на таких упаковках, що відрізняє їх від оформлення упаковок Лікарських засобів «ДЕТРАЛЕКС®» (по 500 мг та 1000 мг) під Торговельними марками «ДЕТРАЛЕКС®», розміщеними на упаковках відповідної продукції Заявників. Зазначене, у свою чергу, унеможливорює змішування діяльності між суб'єктами господарювання, зазначеними в пункті 265 цього рішення, та діяльністю Заявників.

5. ПРАВОВА КВАЛІФІКАЦІЯ ДІЙ ТОВ «БЕРКАНА+» ТА ОСТАТОЧНІ ВИСНОВКИ У СПРАВІ

- (297) Відповідно до статті 4 Закону України «Про захист від недобросовісної конкуренції» неправомірним є використання імені, комерційного (фірмового) найменування, торговельної марки (знака для товарів і послуг), рекламних матеріалів, оформлення

упаковки товарів і періодичних видань, інших позначень без дозволу (згоди) суб'єкта господарювання, який раніше почав використовувати їх або схожі на них позначення у господарській діяльності, що може призвести до змішування з діяльністю цього суб'єкта господарювання.

- (298) Заявники вперше використали Торговельні марки «ДЕТРАЛЕКС» у господарському обігу на території України *«інформація, доступ до якої обмежено»*, що підтверджується *«інформація, доступ до якої обмежено»*.
- (299) У той же час ТОВ «Беркана+» вперше використало позначення **«ДетраМакс»** у господарському обігу *«інформація, доступ до якої обмежено»*, що підтверджується *«інформація, доступ до якої обмежено»*.
- (300) ТОВ «Серв'є Україна» здійснює реалізацію на території України Лікарського засобу «ДЕТРАЛЕКС®» 1000 мг в оформленні, зображеному на фотокопіях 1-2, з *«інформація, доступ до якої обмежено»*, що підтверджується *«інформація, доступ до якої обмежено»*, а Лікарського засобу «ДЕТРАЛЕКС®» 500 мг в оформленні, зображеному на фотокопіях 3-4, – з *«інформація, доступ до якої обмежено»*, що підтверджується *«інформація, доступ до якої обмежено»*.
- (301) У свою чергу Товариством перша реалізація Дієтичної добавки «ДетраМакс» 500 мг в оформленні упаковки, зазначеної на фотокопіях 7-8, здійснена *«інформація, доступ до якої обмежено»*, що підтверджується *«інформація, доступ до якої обмежено»*, а Дієтичної добавки «ДетраМакс» 1000 мг в оформленні упаковки, зазначеної на фотокопіях 5-6, – *«інформація, доступ до якої обмежено»*, що підтверджується *«інформація, доступ до якої обмежено»*.
- (302) Тобто Заявники раніше за ТОВ «Беркана+» почали використовувати оформлення Лікарських засобів «ДЕТРАЛЕКС®», наведені на фотокопіях 1-4, та Торговельні марки «ДЕТРАЛЕКС» у господарському обігу на території України.
- (303) Товариство здійснювало реалізацію Дієтичних добавок «ДетраМакс» *«інформація, доступ до якої обмежено»*, що підтверджується *«інформація, доступ до якої обмежено»*.
- (304) Реалізація Дієтичних добавок «ДетраМакс» кінцевому споживачу здійснювалась, зокрема, через онлайн-маркетплейси, що підтверджується звітом дочірнього підприємства «Центр компетенції адресного простору мережі Інтернет» Консорціуму «Український центр підтримки номерів і адрес» від 24.04.2024 № 108/2024-ЗВ за результатами проведеної фіксації і дослідження змісту вебсторінок у мережі Інтернет, який містить належним чином засвідчені копії файлів фіксації, Відповіддю ТОВ «Фармація Житомирщини», Відповіддю ТОВ «Перша Фармація Київщини», Відповіддю ТОВ «Перша Фармація Дніпра».
- (305) Заявники не надавали дозволу (згоди) Товариству на використання оформлення упаковок Дієтичних добавок «ДетраМакс», які схожі на оформлення упаковок Лікарських засобів «ДЕТРАЛЕКС®».
- (306) Крім того, Заявники не надавали дозволу (згоди) ТОВ «Беркана+» на використання позначення **«ДетраМакс»**, яке схоже на Торговельні марки «ДЕТРАЛЕКС».
- (307) За результатами порівняльного аналізу оформлення упаковок Лікарських засобів «ДЕТРАЛЕКС®» із оформленням упаковок Дієтичних добавок «ДетраМакс» Комітетом встановлено, що вони є схожими, зокрема, за загальною художньою композицією та стилем, графічним оформленням, просторовим розміщенням домінуючих позначень та написів, друкарськими шрифтами позначень.

- (308) Висновок експертів за результатами проведення комісійної експертизи у сфері інтелектуальної власності також вказує на схожість оформлення упаковок Лікарських засобів «ДЕТРАЛЕКС®» з оформленням упаковок Дієтичних добавок «ДетраМакс» настільки, що зазначене оформлення Дієтичних добавок «ДетраМакс» може призвести до змішування з оформленням упаковки лікарських засобів під торговельною маркою «**ДЕТРАЛЕКС**»³⁹, у дозуванні 500 мг, 60 таблеток, вкритих оболонкою, та «**ДЕТРАЛЕКС**»⁴⁰ у дозуванні 1000 мг, 30 таблеток, вкритих оболонкою (Лікарські засоби «ДЕТРАЛЕКС®»), та до змішування діяльності ТОВ «Беркана+» з діяльністю Заявників.
- (309) Наявність окремих відмінностей в оформленнях упаковок Лікарських засобів «ДЕТРАЛЕКС®» та упаковок Дієтичних добавок «ДетраМакс» не вплинуло на встановлену Комітетом загальну схожість оформлень упаковок спірної продукції до ступеня змішування як кваліфікуючу ознаку за статтею 4 Закону України «Про захист від недобросовісної конкуренції».
- (310) Про зазначене свідчать також результати Опитування, відповідно до якого:
- ✓ **238 респондентів (73 %)** вважають схожими оформлення упаковок Лікарського засобу «ДЕТРАЛЕКС®» 500 мг та оформлення упаковок Дієтичної добавки «ДетраМакс» 500 мг настільки, що їх можна сплутати;
 - ✓ у **205 респондентів (63 %)** складається враження, що виробником Лікарського засобу «ДЕТРАЛЕКС®» 500 мг та Дієтичної добавки «ДетраМакс» 500 мг є один і той самий суб'єкт господарювання;
 - ✓ **224 респонденти (69 %)** вважають схожими оформлення упаковок Лікарського засобу «ДЕТРАЛЕКС®» 1000 мг та оформлення упаковок Дієтичної добавки «ДетраМакс» 1000 мг настільки, що їх можна сплутати;
 - ✓ у **205 респондентів (63 %)** складається враження, що виробником Лікарського засобу «ДЕТРАЛЕКС®» 1000 мг та Дієтичної добавки «ДетраМакс» 1000 мг є один і той самий суб'єкт господарювання.
- (311) За результатами порівняльного аналізу словесних позначень «**ДЕТРАЛЕКС**» / «**DETRALEX**» із позначенням «**ДетраМакс**» Комітет встановив, що вони схожі, зокрема, за фонетичним, візуальним (графічним) та смисловим (семантичним) критеріями.
- (312) Висновок експертів за результатами проведення комісійної експертизи у сфері інтелектуальної власності також вказує на схожість позначень «**ДЕТРАЛЕКС**» / «**DETRALEX**» з позначенням «**ДетраМакс**» настільки, що зазначене може призвести до сплутування продукції Заявників і Товариства та до сплутування позначень «**ДЕТРАЛЕКС**» / «**DETRALEX**», розміщених на упаковках Лікарських засобів «ДЕТРАЛЕКС®» Заявників, з позначенням «**ДетраМакс**», розміщеним на упаковці Дієтичних добавок «ДетраМакс» ТОВ «Беркана+».
- (313) Наявність окремих відмінностей між позначенням «**ДЕТРАЛЕКС**» / «**DETRALEX**», розміщеним на упаковках Лікарських засобів «ДЕТРАЛЕКС®», та позначенням «**ДетраМакс**», розміщеним на упаковках Дієтичних добавок «ДетраМакс», не вплинуло на встановлену Комітетом загальну схожість позначень спірної продукції до ступеня змішування як кваліфікуючу ознаку за статтею 4 Закону України «Про захист від недобросовісної конкуренції».

³⁹ Транслітерація торговельної марки латиницею – «DETRALEX».

⁴⁰ Транслітерація торговельної марки латиницею – «DETRALEX».

(314) Про зазначене свідчать також результати Опитування, відповідно до якого:

- ✓ **180 респондентів (55 %)** могли б придбати дієтичні добавки під позначенням «ДетраМакс» (по 500 мг), замість лікарських засобів під позначенням «ДЕТРАЛЕКС» / «DETRALEX» (по 500 мг), внаслідок їх сплутування;
- ✓ **208 респондентів (64 %)** вважають схожим позначення «ДЕТРАЛЕКС» / «DETRALEX», розміщене на упаковці Лікарського засобу «ДЕТРАЛЕКС®» 500 мг, та позначення **ДетраМакс**, розміщене на упаковці Дієтичної добавки «ДетраМакс» 500 мг, настільки, що їх можна сплутати;
- ✓ **174 респонденти (54 %)** могли б придбати дієтичні добавки під позначенням «ДетраМакс» (по 1000 мг), замість лікарських засобів під позначенням «ДЕТРАЛЕКС» / «DETRALEX» (по 1000 мг), внаслідок їх сплутування;
- ✓ **203 респонденти (62 %)** вважають схожим позначення «ДЕТРАЛЕКС» / «DETRALEX», розміщене на упаковці Лікарського засобу «ДЕТРАЛЕКС®» 1000 мг, та позначення **ДетраМакс**, розміщене на упаковці Дієтичної добавки «ДетраМакс» 1000 мг, настільки, що їх можна сплутати.

(315) Отже, аналіз зовнішнього оформлення упаковок Лікарських засобів «ДЕТРАЛЕКС®» та Дієтичних добавок «ДетраМакс», а також Торговельних марок «ДЕТРАЛЕКС» та позначення «ДетраМакс», Висновок експертів за результатами проведення комісійної експертизи у сфері інтелектуальної власності, результати Опитування свідчать про те, що зазначені оформлення упаковок та позначення схожі між собою настільки, що така схожість може призвести до змішування діяльності Заявників із діяльністю ТОВ «Беркана+».

(316) Крім того, Заявники здійснюють активну діяльність із комерційного просування Лікарських засобів «ДЕТРАЛЕКС®», зокрема на території України. Тривалий та безперервний строк їх реалізації сприяв формуванню широкої клієнтської бази та забезпечив Групі компаній Серв'є впізнаваність на ринку лікарських засобів, які застосовуються, зокрема, для симптоматичного лікування венолімфатичної недостатності, із діючими речовинами *діосмін* та *гесперидин*, що, у свою чергу, зумовило напрацювання ділової репутації.

(317) Водночас Відповідач, увівши в господарський обіг Дієтичні добавки «ДетраМакс» в оформленнях, зазначених на фотокопіях 5-8, не здійснював рекламних заходів щодо них.

(318) Неправомірне використання ТОВ «Беркана+» позначення **ДетраМакс**, яке є схожим із Торговельними марками «ДЕТРАЛЕКС», та оформлення упаковок Дієтичних добавок «ДетраМакс», які є схожими з оформленнями упаковок Лікарських засобів «ДЕТРАЛЕКС®», з одночасним використанням позначення «ДетраМакс», може завдати шкоди діловій репутації Заявника 2, який здійснює на території України господарську діяльність на ринку лікарських засобів, які застосовуються, зокрема, для симптоматичного лікування венолімфатичної недостатності, із діючими речовинами *діосмін* та *гесперидин*.

(319) Крім того, використання оформлення упаковок Дієтичних добавок «ДетраМакс», яке є схожим до ступеня змішування з оформленням Лікарських засобів «ДЕТРАЛЕКС», може впливати на права Заявників, які здійснюють господарську діяльність на ринку лікарських засобів, що застосовуються, зокрема, для симптоматичного лікування венолімфатичної недостатності, із діючими речовинами *діосмін* та *гесперидин*, оскільки схожість зовнішнього оформлення упаковок Дієтичних добавок «ДетраМакс»

із оформленням Лікарських засобів «ДЕТРАЛЕКС» може призвести до створення у споживача хибної асоціації щодо виробника та, як наслідок, категорії товару (дієтична добавка чи лікарський засіб).

- (320) Крім того, внаслідок зазначеного, споживач може помилково ототожнювати Дієтичні добавки «ДетраМакс» з Лікарськими засобами «ДЕТРАЛЕКС», які, зокрема, мають підтверджену терапевтичну дію, пройшли державну реєстрацію як лікарські засоби, відповідні випробування та контроль якості.
- (321) Також Комітетом за результатами аналізу зовнішнього оформлення упаковок дієтичних добавок, що містять основні компоненти *діосмін* та *гесперидин* (форма випуску: таблетки, капсули), про які зазначено в пунктах 237-258 цього рішення, та оформлення упаковок лікарських засобів із діючими речовинами *діосмін* та *гесперидин* (лікарська форма: таблетки), про які зазначено у пунктах 266-294 цього рішення, встановлено, що кожній продукції притаманне своє індивідуалізуюче оформлення упаковки, зокрема, загальна композиція, основний фон, розміщення основних написів, словесних позначень та зображень, окремих елементів, використання відповідної гами кольорів, що забезпечує їх розпізнавальну здатність та визначає оригінальність їхнього дизайну.
- (322) Таким чином, наведені в пунктах 237-258, 266-294 цього рішення товари мають своє індивідуалізуюче оформлення упаковки та позначення, розміщені на таких упаковках, що відрізняє їх від оформлення упаковок Лікарських засобів «ДЕТРАЛЕКС®» (по 500 мг та 1000 мг) під Торговельними марками «ДЕТРАЛЕКС®», розміщеними на упаковках відповідної продукції Заявників, що унеможлиблює змішування діяльності між суб'єктами господарювання, зазначеними в пунктах 236 та 265 цього рішення, та діяльністю Заявників.
- (323) Враховуючи викладене, дії ТОВ «Беркана+» у вигляді використання при пропонуванні для продажу Дієтичних добавок «ДетраМакс»:
- **позначення «ДетраМакс»**, яке є схожим із торговельними марками «ДЕТРАЛЕКС» (міжнародна реєстрація торговельної марки від 31.03.1994 № 616609), «DETRALEX» (міжнародна реєстрація торговельної марки від 21.06.2013 № 1172326), яке раніше почали використовувати в господарській діяльності компанія «БІОФАРМА» та ТОВ «Серв'є Україна», без їх дозволу (згоди), що може призвести до змішування з діяльністю цих суб'єктів господарювання;
 - **оформлення упаковок дієтичних добавок «ДетраМакс» (DETRAMAKS) (по 500 мг та 1000 мг)**, виробництва ТОВ «Фарммедпак», які є схожими з оформленнями упаковок лікарського засобу «ДЕТРАЛЕКС®» 1000 мг виробництва Лабораторії Серв'є Індастрі («інформація, доступ до якої обмежено») (реєстраційне посвідчення на лікарський засіб № UA/4329/01/02) та лікарського засобу «ДЕТРАЛЕКС®» 500 мг (mg) Лабораторії Серв'є Індастрі («інформація, доступ до якої обмежено») (реєстраційне посвідчення на лікарський засіб № UA/4329/01/01), з одночасним використанням позначення «ДетраМакс», без дозволу (згоди) Заявників, які раніше почали використовувати їх в господарській діяльності, що може призвести до змішування з діяльністю цих суб'єктів господарювання,
- є порушенням, передбаченим статтею 4 Закону України «Про захист від недобросовісної конкуренції».
- (324) Отже, дії ТОВ «Беркана+» у вигляді неправомірного використання позначення «ДетраМакс» та оформлення упаковок Дієтичних добавок «ДетраМакс» можуть завдати шкоди діловій репутації Заявників.

6. ЗАПЕРЕЧЕННЯ ТА ЗАУВАЖЕННЯ НА ВИТЯГ З ПОДАННЯ З ПОПЕРЕДНІМИ ВИСНОВКАМИ У СПРАВІ

- (325) Листом заступника Голови Комітету – державного уповноваженого від 06.08.2025 № 127-26.4/09-8379є представнику Заявників направлено Витяг з подання з попередніми висновками, який відповідно до рекомендованого повідомлення про вручення поштового відправлення № 0601178910314 представник Заявників отримав 11.08.2025.
- (326) Заперечення та/або зауваження на Витяг з подання з попередніми висновками Заявники не надали.
- (327) Листом заступника Голови Комітету – державного уповноваженого від 06.08.2025 № 127-26.4/09-8371є до ТОВ «Беркана+» направлено Витяг з подання з попередніми висновками, який відповідно до рекомендованого повідомлення про вручення поштового відправлення № 0601178908492 Товариство отримало 13.08.2025.
- (328) ТОВ «Беркана+» листом від 29.08.2025 № 1-29/08 (вх. Комітету № 8-09/12620 від 29.08.2025) надало пояснення на Витяг з подання з попередніми висновками, у яких зазначило, зокрема, про таке.
- (329) Товариство визнає, що його дії є порушенням, передбаченим статтею 4 Закону України «Про захист від недобросовісної конкуренції», у вигляді неправомірного використання позначення та оформлення упаковок.
- (330) ТОВ «Беркана+» просить при визначенні розміру штрафу врахувати такі пом'якшувальні обставини:
- відсутність у діях Товариства протиправного умислу, зокрема, щодо спотворення конкуренції;
 - розмір доходу (виручки), пов'язаного з порушенням (*«інформація, доступ до якої обмежено»* грн);
 - співпраця з органами Комітету в межах розгляду Заяви і Справи, що сприяло з'ясуванню обставин Справи;
 - застосування вичерпних заходів для усунення наслідків вчиненого ТОВ «Беркана+» порушення, зокрема:
 1. *«Інформація, доступ до якої обмежено»*;
 2. Повне припинення виробництва продукції у спірній упаковці, що підтверджується *«інформація, доступ до якої обмежено»*;
 3. Відкликання всієї нереалізованої продукції з ринку та передача упаковок Дієтичних добавок «ДетраМакс» на утилізацію, що підтверджується *«інформація, доступ до якої обмежено»*;
 - Товариство вже зазнало значних фінансових втрат внаслідок вимушеного відкликання Дієтичних добавок «ДетраМакс», які включають витрати на утилізацію, оплату праці персоналу та логістичні витрати на повернення товару;
 - виробничі потужності Товариства розташовані в місті Харкові, яке перебуває в зоні підвищеного ризику та регулярно зазнає масованих обстрілів. Відтак нестабільна ситуація, пошкодження енергетичної інфраструктури та нестача кадрових ресурсів вкрай негативно вплинули на фінансово-економічні показники Товариства;
 - Товариство має значне фінансове навантаження у зв'язку з:
 1. Кредитними зобов'язаннями (заборгованості) перед *«інформація, доступ до якої обмежено»* та *«інформація, доступ до якої обмежено»* на загальну суму *«інформація, доступ до якої обмежено»* грн, що підтверджується *«інформація, доступ до якої обмежено»*;

2. Інвестиціями в модернізацію обладнання для збереження виробництва Товариства;
 3. Витратами на благодійну допомогу Збройним Силам України та гуманітарним фондам, що підтверджується *«інформація, доступ до якої обмежено»*.
- (331) Також Товариство зазначило, що незважаючи на надзвичайно складні умови воєнного часу, воно сумлінно виконує свої податкові зобов'язання перед державним та місцевими бюджетами.
- (332) На підставі викладеного ТОВ «Беркана+» просить врахувати усі наведені обставини при визначенні розміру штрафу за вчинене ним порушення, яке є предметом розгляду Справи, та зауважує, що застосування до ТОВ «Беркана+» значних штрафних санкцій неминуче вплине на платоспроможність Товариства, що, відповідно, може призвести до скорочення персоналу та поставить під загрозу стабільність робочих місць у прифронтовому регіоні.

7. ОБҐРУНТУВАННЯ РОЗРАХУНКУ РОЗМІРУ ШТРАФУ

- (333) 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.
- (334) 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.
- (335) 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.
- (336) 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).
- (337) 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 розділу IV Порядку визначення розміру штрафу.
- (338) Так, дії ТОВ «Беркана+» у вигляді неправомірного використання позначення **«ДетраМакс»** та оформлення упаковок Дієтичних добавок «ДетраМакс» можуть завдати шкоди діловій репутації Заявників.
- (339) Відповідно до наданої Товариством інформації обсяги реалізованих ним Дієтичних добавок «ДетраМакс» за період з *«інформація, доступ до якої обмежено»* до *«інформація, доступ до якої обмежено»* становлять *«інформація, доступ до якої обмежено»* штук на загальну суму *«інформація, доступ до якої обмежено»* грн (без ПДВ).

- (340) При цьому відповідно до інформації, повідомленої у Відповіді Товариства, у період із *«інформація, доступ до якої обмежено»* до *«інформація, доступ до якої обмежено»* ТОВ «Беркана+» повернуто від *«інформація, доступ до якої обмежено»* Дієтичних добавок «ДетраМакс» в кількості *«інформація, доступ до якої обмежено»* штуку на загальну суму *«інформація, доступ до якої обмежено»* грн (без ПДВ).
- (341) Таким чином, за реалізацію *«інформація, доступ до якої обмежено»* штук Дієтичних добавок «ДетраМакс» в оформленнях упаковок, зазначених на фотокопіях 5-8, ТОВ «Беркана+» отримало дохід (виручку), пов'язаний із порушенням, у розмірі, що становить *«інформація, доступ до якої обмежено»* грн (без ПДВ).
- (342) 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.
- (343) Так, під час визначення базового розміру штрафу враховується таке.
- (344) Порушення статті 4 Закону України «Про захист від недобросовісної конкуренції», вчинене Товариством, охоплювало більше ніж два регіони України, що підтверджується, зокрема, звітом дочірнього підприємства «Центр компетенції адресного простору мережі Інтернет» Консорціуму «Український центр підтримки номерів і адрес» від 24.04.2024 № 108/2024-ЗВ за результатами проведеної фіксації і дослідження змісту вебсторінок у мережі Інтернет, який містить належним чином засвідчені копії файлів фіксації, Відповіддю ТОВ «Фармація Житомирщини», Відповіддю ТОВ «Перша Фармація Київщини», Відповіддю ТОВ «Перша Фармація Дніпра».
- (345) ТОВ «Беркана+» співпрацювало з Комітетом, що сприяло повному та об'єктивному з'ясуванню обставин під час розгляду Справи.
- (346) *«Інформація, доступ до якої обмежено»* Товариство припинило порушення, передбачене статтею 4 Закону України «Про захист від недобросовісної конкуренції», у вигляді неправомірного використання позначення **«ДетраМакс»** та оформлення упаковок Дієтичних добавок «ДетраМакс».
- (347) Крім того, під час визначення розміру штрафу враховано таке.
- (348) Згідно з підпунктом 3 пункту 5 розділу V Порядку визначення розміру штрафу збільшення розміру штрафу, зазначене в пункті 4 цього розділу, може застосовуватися, якщо розмір доходу (виручки) відповідача, пов'язаний з порушенням, не перевищує 1 відсотка загального розміру його доходу (виручки) за рік, що передувє року, в якому накладається штраф.
- (349) Відповідно до пункту 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.
- (350) Відповідно до Звіту про фінансові результати за 2024 рік (код рядка 2000) ТОВ «Беркана+», наданої ДПС листом від 26.05.2025 № 7700/5/99-00-04-03-01-05 (вх. Комітету № 7-09/8044 від 26.05.2025), чистий дохід Товариства від реалізації

продукції (товарів, робіт, послуг) за 2024 рік становить 218 884 300 (двісті вісімнадцять мільйонів вісімсот вісімдесят чотири тисячі триста) грн.

- (351) Так, розмір доходу (виручки) ТОВ «Беркана+» від реалізації Дієтичних добавок «ДетраМакс» становить *«інформація, доступ до якої обмежено»* грн (без ПДВ), а 1 % загального розміру виручки Товариства за 2024 рік – 2 188 430 грн.
- (352) Таким чином, розмір доходу (виручки) ТОВ «Беркана+» від реалізації Дієтичних добавок «ДетраМакс» не перевищує 1 % загального розміру його доходу (виручки) за рік, що передує року, у якому накладається штраф.
- (353) Згідно з пунктом 4 розділу V Порядку визначення розміру штрафу з метою забезпечення належного стримуючого ефекту, врахування обставин, що беруться до уваги під час визначення розміру штрафу, розмір штрафу, розрахований відповідно до положень розділу IV та пункту 1 розділу V Порядку визначення розміру штрафу, може збільшуватися у межах, визначених частинами першою та другою статті 21 Закону України «Про захист від недобросовісної конкуренції».
- (354) Відповідно до частини першої 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.

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, зареєстрованим у Міністерстві юстиції України 25 січня 2024 року за № 123/41468, Антимонопольний комітет України

ПОСТАНОВИВ:

1. Визнати, що товариство з обмеженою відповідальністю «Беркана+» (ідентифікаційний код юридичної особи *«інформація, доступ до якої обмежено»*) вчинило порушення, передбачене статтею 4 Закону України «Про захист від недобросовісної конкуренції», у вигляді неправомірного використання в господарській діяльності:

- позначення «**ДетраМакс**», яке є схожим із торговельними марками «**ДЕТРАЛЕКС**» (міжнародна реєстрація торговельної марки від 31.03.1994 № 616609), «**DETRALEX**» (міжнародна реєстрація торговельної марки від 21.06.2013 № 1172326), яке раніше почали використовувати в господарській діяльності компанія «БІОФАРМА», С.А.С. (реєстраційний номер *«інформація, доступ до якої обмежено»*; місцезнаходження: *«інформація, доступ до якої обмежено»*) та товариство з обмеженою відповідальністю «Серв'є Україна» (ідентифікаційний код юридичної особи *«інформація, доступ до якої обмежено»*), без їх дозволу (згоди), що може призвести до змішування з діяльністю цих суб'єктів господарювання;

- оформлення упаковок дієтичних добавок «ДетраМакс» (DETRAMAKS) (по 500 мг та 1000 мг) виробництва товариства з обмеженою відповідальністю «Фарммедпак» (ідентифікаційний код юридичної особи *«інформація, доступ до якої обмежено»*), які є схожими з оформленнями упаковок лікарського засобу «ДЕТРАЛЕКС®» 1000 мг виробництва Лабораторії Серв'є Індастрі (*«інформація, доступ до якої обмежено»*) (реєстраційне посвідчення на лікарський засіб № UA/4329/01/02) та лікарського засобу «ДЕТРАЛЕКС®» 500 мг (mg) Лабораторії Серв'є Індастрі (*«інформація, доступ до якої обмежено»*) (реєстраційне посвідчення на лікарський засіб № UA/4329/01/01), з одночасним використанням позначення **«ДетраМакс»**, без дозволу (згоди) компанії «БІОФАРМА», С.А.С. (реєстраційний номер *«інформація, доступ до якої обмежено»*; місцезнаходження: *«інформація, доступ до якої обмежено»*) та товариства з обмеженою відповідальністю «Серв'є Україна» (ідентифікаційний код юридичної особи *«інформація, доступ до якої обмежено»*), які раніше почали використовувати їх в господарській діяльності, що може призвести до змішування з діяльністю цих суб'єктів господарювання.

2. Накласти на товариство з обмеженою відповідальністю «Беркана+» (ідентифікаційний код юридичної особи *«інформація, доступ до якої обмежено»*) штраф у розмірі 150 000 (сто п'ятдесят тисяч) гривень за порушення, зазначене в пункті 1 резолютивної частини цього рішення.

Штраф підлягає сплаті у двомісячний строк з дня одержання рішення.

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

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

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

Голова Комітету

Павло КИРИЛЕНКО