



**ДЕРЖАВНА СЛУЖБА УКРАЇНИ З ЛІКАРСЬКИХ ЗАСОБІВ  
ТА КОНТРОЛЮ ЗА НАРКОТИКАМИ  
(Держліксслужба)**

проспект Берестейський, 120-А, м. Київ, 03115, тел/факс: (044) 422-55-77, e-mail: [dls@dls.gov.ua](mailto:dls@dls.gov.ua),  
<https://www.dls.gov.ua>, Код ЄДРПОУ 40517815

\_\_\_\_\_ від \_\_\_\_\_

На № \_\_\_\_\_ від \_\_\_\_\_

**ТОВ "Дельта Медікел"**

**Керівникам територіальних органів  
Держліксслужби**

Державна служба України з лікарських засобів та контролю за наркотиками розглянула звернення від 28.10.2024 № 06-510 ТОВ "Дельта Медікел" щодо можливості реалізації на території України лікарського засобу **ДИП РИЛІФ, гель по 100 г у тубі; по 1 тубі в картонній коробці, серій 41763, 4176, 41963, виробництва компанії Ментолатум Компані Лімітед, Велика Британія, у вигляді акційних комплектів «1+1», які складаються з однієї упаковки вищевказаного лікарського засобу зазначених вище серій та медичного виробу АРГЕТТ знеболюючий пластир, знеболюючий пластир з лікарським засобом № 5, серії 20231010, поєднаних у прозорому поліетиленовому пакеті, який скріплений за допомогою картонної етикетки з написом "ДЛЯ ВІЛЬНОГО РУХУ" та додаткової наклейки з написом "5 ПЛАСТИРІВ у ПОДАРУНОК\*"**.

Крім того, на картонній етикетці присутній напис: **"\* При купівлі 1 цілої упаковки Дип Риліф 100 г, споживач отримує можливість придбати 1 упаковку Аргетт пластир 10\*12 см № 5 зі знижкою 99,9% від звичної ціни. Детальні умови дізнавайтесь у провізора аптеки. Акція діє з 01.11.2024 року до завершення акційного товару в аптеках. Реклама медичного виробу з лікарським засобом Аргетт пластир. Реклама лікарського засобу Дип Риліф. Перед використанням обов'язково проконсультуйтеся з лікарем та ознайомтеся з інструкцією. Самолікування може бути шкідливим для вашого здоров'я. На картонній етикетці нанесено штрих-код акційного комплекту (7640158265642) та внутрішній код пакувального матеріалу (DMAU.ARG.24.10.01)."**



Кількість акційних комплектів для серій 41763 та 20231010 - 6 000 упаковок, для серій 41764 та 20231010 – 14 500 упаковок, для серій 41963 та 20231010 – 14 500 упаковок.

Звернення пов'язане із запланованою в рамках соціальної програми акцією, спрямованою на зниження витрат покупця при відпуску з аптек акційних комплектів лікарського засобу.

За розглядом вищезазначених матеріалів встановлено, що вказані серії лікарського засобу вироблені відповідно до вимог чинних реєстраційних документів, у тому числі до вимог щодо маркування та графічного оформлення упаковок препарату, зазначеному на упаковках та в сертифікаті якості терміну придатності. Акційні комплекти «1+1» складаються з однієї упаковки лікарського засобу та однієї упаковки медичного виробу, поєднані у прозорому поліетиленовому пакеті, який скріплений за допомогою картонної етикетки та додаткової наклейки.

Стосовно порушеного в листі представництва питання щодо реалізації вказаних серій лікарського засобу у супроводі медичного виробу та додаткової інформації, слід зазначити, що це питання не суперечить положенням пункту 7 статті 8 Закону України "Про рекламу", а саме: "Розміщення інформації про виробника товару та/або товар у місцях, де цей товар реалізується чи надається споживачеві, не вважається рекламою".

Виходячи з викладеного вище, з урахуванням соціальної спрямованості дій ТОВ "Дельта Медікел", на підставі Положення про Державну службу України з лікарських засобів та контролю за наркотиками, затвердженого постановою Кабінету Міністрів України від 12.08.2015 № 647, позитивного експертного висновку ДП "Центральна лабораторія з контролю якості лікарських засобів і медичної продукції" від 15.11.2024 № 5/529, Державна служба України з лікарських засобів та контролю за наркотиками вважає за можливе реалізацію на території України лікарського засобу **ДИП РИЛІФ, гель по 100 г у тубі; по 1 тубі в картонній коробці, серій 41763, 41764, 41963, виробництва компанії Ментолатум Компані Лімітед, Велика Британія**, у вигляді акційних комплектів «1+1», які складаються з однієї упаковки вищевказаного лікарського засобу зазначених вище серій та медичного виробу **АРГЕТТ знеболюючий пластир, знеболюючий пластир з лікарським засобом № 5, серії 20231010**, в період дії чинного реєстраційного посвідчення № UA/0377/01/01, скріплених, як вказано вище, упаковок, за умови їх з'єднання таким чином, що нанесений на упаковки текст буде доступним споживачеві у повному обсязі.

У разі невиконання вказаного рішення, Держлікслужба буде вживати заходи згідно з чинним законодавством України.

**Заступник Голови**



**Володимир КОРОЛЕНКО**



**ДЕРЖАВНА СЛУЖБА УКРАЇНИ З ЛІКАРСЬКИХ ЗАСОБІВ  
ТА КОНТРОЛЮ ЗА НАРКОТИКАМИ  
(Держліксслужба)**

проспект Берестейський, 120-А, м. Київ, 03115, тел/факс: (044) 422-55-77, e-mail: [dls@dls.gov.ua](mailto:dls@dls.gov.ua),  
<https://www.dls.gov.ua>, Код ЄДРПОУ 40517815

\_\_\_\_\_ від \_\_\_\_\_

На № \_\_\_\_\_ від \_\_\_\_\_

**ТОВ "Дельта Медікел"**

**Керівникам територіальних органів  
Держліксслужби**

Державна служба України з лікарських засобів та контролю за наркотиками розглянула звернення від 28.10.2024 № 06-510 ТОВ "Дельта Медікел" щодо можливості реалізації на території України лікарського засобу **ДИП РИЛІФ, гель по 100 г у тубі; по 1 тубі в картонній коробці, серій 41763, 4176, 41963, виробництва компанії Ментолатум Компані Лімітед, Велика Британія, у вигляді акційних комплектів «1+1», які складаються з однієї упаковки вищевказаного лікарського засобу зазначених вище серій та медичного виробу АРГЕТТ знеболюючий пластир, знеболюючий пластир з лікарським засобом № 5, серії 20231010, поєднаних у прозорому поліетиленовому пакеті, який скріплений за допомогою картонної етикетки з написом "ДЛЯ ВІЛЬНОГО РУХУ" та додаткової наклейки з написом "5 ПЛАСТИРІВ у ПОДАРУНОК\*"**.

Крім того, на картонній етикетці присутній напис: **"\* При купівлі 1 цілої упаковки Дип Риліф 100 г, споживач отримує можливість придбати 1 упаковку Аргетт пластир 10\*12 см № 5 зі знижкою 99,9% від звичної ціни. Детальні умови дізнавайтесь у провізора аптеки. Акція діє з 01.11.2024 року до завершення акційного товару в аптеках. Реклама медичного виробу з лікарським засобом Аргетт пластир. Реклама лікарського засобу Дип Риліф. Перед використанням обов'язково проконсультуйтеся з лікарем та ознайомтеся з інструкцією. Самолікування може бути шкідливим для вашого здоров'я. На картонній етикетці нанесено штрих-код акційного комплекту (7640158265642) та внутрішній код пакувального матеріалу (DMAU.ARG.24.10.01)."**



Кількість акційних комплектів для серій 41763 та 20231010 - 6 000 упаковок, для серій 41764 та 20231010 – 14 500 упаковок, для серій 41963 та 20231010 – 14 500 упаковок.

Звернення пов'язане із запланованою в рамках соціальної програми акцією, спрямованою на зниження витрат покупця при відпуску з аптек акційних комплектів лікарського засобу.

За розглядом вищезазначених матеріалів встановлено, що вказані серії лікарського засобу вироблені відповідно до вимог чинних реєстраційних документів, у тому числі до вимог щодо маркування та графічного оформлення упаковок препарату, зазначеному на упаковках та в сертифікаті якості терміну придатності. Акційні комплекти «1+1» складаються з однієї упаковки лікарського засобу та однієї упаковки медичного виробу, поєднані у прозорому поліетиленовому пакеті, який скріплений за допомогою картонної етикетки та додаткової наклейки.

Стосовно порушеного в листі представництва питання щодо реалізації вказаних серій лікарського засобу у супроводі медичного виробу та додаткової інформації, слід зазначити, що це питання не суперечить положенням пункту 7 статті 8 Закону України "Про рекламу", а саме: "Розміщення інформації про виробника товару та/або товар у місцях, де цей товар реалізується чи надається споживачеві, не вважається рекламою".

Виходячи з викладеного вище, з урахуванням соціальної спрямованості дій ТОВ "Дельта Медікел", на підставі Положення про Державну службу України з лікарських засобів та контролю за наркотиками, затвердженого постановою Кабінету Міністрів України від 12.08.2015 № 647, позитивного експертного висновку ДП "Центральна лабораторія з контролю якості лікарських засобів і медичної продукції" від 15.11.2024 № 5/529, Державна служба України з лікарських засобів та контролю за наркотиками вважає за можливе реалізацію на території України лікарського засобу **ДИП РИЛІФ, гель по 100 г у тубі; по 1 тубі в картонній коробці, серій 41763, 41764, 41963, виробництва компанії Ментолатум Компані Лімітед, Велика Британія**, у вигляді акційних комплектів «1+1», які складаються з однієї упаковки вищевказаного лікарського засобу зазначених вище серій та медичного виробу **АРГЕТТ знеболюючий пластир, знеболюючий пластир з лікарським засобом № 5, серії 20231010**, в період дії чинного реєстраційного посвідчення № UA/0377/01/01, скріплених, як вказано вище, упаковок, за умови їх з'єднання таким чином, що нанесений на упаковки текст буде доступним споживачеві у повному обсязі.

У разі невиконання вказаного рішення, Держлікслужба буде вживати заходи згідно з чинним законодавством України.

**Заступник Голови**



**Володимир КОРОЛЕНКО**



**ДЕРЖАВНА СЛУЖБА УКРАЇНИ З ЛІКАРСЬКИХ ЗАСОБІВ  
ТА КОНТРОЛЮ ЗА НАРКОТИКАМИ  
(Держліксслужба)**

проспект Берестейський, 120-А, м. Київ, 03115, тел/факс: (044) 422-55-77, e-mail: [dls@dls.gov.ua](mailto:dls@dls.gov.ua),  
<https://www.dls.gov.ua>, Код ЄДРПОУ 40517815

\_\_\_\_\_ від \_\_\_\_\_

На № \_\_\_\_\_ від \_\_\_\_\_

**ТОВ "Дельта Медікел"**

**Керівникам територіальних органів  
Держліксслужби**

Державна служба України з лікарських засобів та контролю за наркотиками розглянула звернення від 28.10.2024 № 06-510 ТОВ "Дельта Медікел" щодо можливості реалізації на території України лікарського засобу **ДИП РИЛІФ, гель по 100 г у тубі; по 1 тубі в картонній коробці, серій 41763, 4176, 41963, виробництва компанії Ментолатум Компані Лімітед, Велика Британія, у вигляді акційних комплектів «1+1», які складаються з однієї упаковки вищевказаного лікарського засобу зазначених вище серій та медичного виробу АРГЕТТ знеболюючий пластир, знеболюючий пластир з лікарським засобом № 5, серії 20231010, поєднаних у прозорому поліетиленовому пакеті, який скріплений за допомогою картонної етикетки з написом "ДЛЯ ВІЛЬНОГО РУХУ" та додаткової наклейки з написом "5 ПЛАСТИРІВ у ПОДАРУНОК\*"**.

Крім того, на картонній етикетці присутній напис: **"\* При купівлі 1 цілої упаковки Дип Риліф 100 г, споживач отримує можливість придбати 1 упаковку Аргетт пластир 10\*12 см № 5 зі знижкою 99,9% від звичної ціни. Детальні умови дізнавайтесь у провізора аптеки. Акція діє з 01.11.2024 року до завершення акційного товару в аптеках. Реклама медичного виробу з лікарським засобом Аргетт пластир. Реклама лікарського засобу Дип Риліф. Перед використанням обов'язково проконсультуйтеся з лікарем та ознайомтеся з інструкцією. Самолікування може бути шкідливим для вашого здоров'я. На картонній етикетці нанесено штрих-код акційного комплекту (7640158265642) та внутрішній код пакувального матеріалу (DMAU.ARG.24.10.01)."**



Кількість акційних комплектів для серій 41763 та 20231010 - 6 000 упаковок, для серій 41764 та 20231010 – 14 500 упаковок, для серій 41963 та 20231010 – 14 500 упаковок.

Звернення пов'язане із запланованою в рамках соціальної програми акцією, спрямованою на зниження витрат покупця при відпуску з аптек акційних комплектів лікарського засобу.

За розглядом вищезазначених матеріалів встановлено, що вказані серії лікарського засобу вироблені відповідно до вимог чинних реєстраційних документів, у тому числі до вимог щодо маркування та графічного оформлення упаковок препарату, зазначеному на упаковках та в сертифікаті якості терміну придатності. Акційні комплекти «1+1» складаються з однієї упаковки лікарського засобу та однієї упаковки медичного виробу, поєднані у прозорому поліетиленовому пакеті, який скріплений за допомогою картонної етикетки та додаткової наклейки.

Стосовно порушеного в листі представництва питання щодо реалізації вказаних серій лікарського засобу у супроводі медичного виробу та додаткової інформації, слід зазначити, що це питання не суперечить положенням пункту 7 статті 8 Закону України "Про рекламу", а саме: "Розміщення інформації про виробника товару та/або товар у місцях, де цей товар реалізується чи надається споживачеві, не вважається рекламою".

Виходячи з викладеного вище, з урахуванням соціальної спрямованості дій ТОВ "Дельта Медікел", на підставі Положення про Державну службу України з лікарських засобів та контролю за наркотиками, затвердженого постановою Кабінету Міністрів України від 12.08.2015 № 647, позитивного експертного висновку ДП "Центральна лабораторія з контролю якості лікарських засобів і медичної продукції" від 15.11.2024 № 5/529, Державна служба України з лікарських засобів та контролю за наркотиками вважає за можливе реалізацію на території України лікарського засобу **ДИП РИЛІФ, гель по 100 г у тубі; по 1 тубі в картонній коробці, серій 41763, 41764, 41963, виробництва компанії Ментолатум Компані Лімітед, Велика Британія**, у вигляді акційних комплектів «1+1», які складаються з однієї упаковки вищевказаного лікарського засобу зазначених вище серій та медичного виробу **АРГЕТТ знеболюючий пластир, знеболюючий пластир з лікарським засобом № 5, серії 20231010**, в період дії чинного реєстраційного посвідчення № UA/0377/01/01, скріплених, як вказано вище, упаковок, за умови їх з'єднання таким чином, що нанесений на упаковки текст буде доступним споживачеві у повному обсязі.

У разі невиконання вказаного рішення, Держлікслужба буде вживати заходи згідно з чинним законодавством України.

**Заступник Голови**



**Володимир КОРОЛЕНКО**