

ООО «Мирролла Лаб»

ул. Заводская, д. 3, корп. 361А, пом. 2-Н,

городской поселок Кузьмолловский,

Всеволожский р-н, Ленинградская обл.,

188663

ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ

О ПРЕКРАЩЕНИИ ДЕЙСТВИЙ (БЕЗДЕЙСТВИЯ), КОТОРЫЕ СОДЕРЖАТ ПРИЗНАКИ НАРУШЕНИЯ АНТИМОНОПОЛЬНОГО ЗАКОНОДАТЕЛЬСТВА

Федеральной антимонопольной службой было установлено, что ООО «Мирролла Лаб» вводит в гражданский оборот косметическое гигиеническое средство «Аквасол» в упаковке, аналогичной по оформлению с упаковкой медицинского изделия «Аквалор» производства АО «Нижфарм», а именно с использованием сходного цветового и композиционного решения, взаимного расположения элементов на упаковке товаров, а также сходного наименования товара.

ООО «Мирролла Лаб», используя при производстве и реализации косметического гигиенического средства «Аквасол» упаковку, сходную с упаковкой медицинского изделия «Аквалор», позиционирует косметическое гигиеническое средство «Аквасол» как эквивалент медицинского изделия, тем самым получая преимущества при осуществлении предпринимательской деятельности по сравнению с другими хозяйствующими субъектами-конкурентами, производящими гигиенические средства для промывания носа, но не использующими упаковки, сходные с упаковкой медицинского изделия.

В связи с наличием в действиях ООО «Мирролла Лаб» (ОГРН 1047855172551, ИНН 7802312529, адрес: 188663, Ленинградская область, Всеволожский район, городской поселок Кузьмолловский, ул. Заводская, д. 3, корп. 361А, пом. 2-Н), выразившихся в использовании при производстве и реализации косметического гигиенического средства

«Аквасол» упаковки, сходной с упаковкой медицинского изделия «Аквалор» производства АО «Нижфарм», признаков нарушения антимонопольного законодательства в виде недобросовестной конкуренции, запрещенной статьей 14.8 Федерального закона от 26.07.2006 № 135-ФЗ «О защите конкуренции» (далее – Закон «О защите конкуренции»), ФАС России на основании статьи 39.1 Закона «О защите конкуренции» предупреждает ООО «Мирролла Лаб» о необходимости прекращения указанных действий путем прекращения использования упаковки, сходной с упаковкой медицинского изделия «Аквалор».

Настоящее предупреждение подлежит исполнению в течение тридцати дней с момента его получения.

О выполнении предупреждения сообщить в ФАС России в течение трех дней со дня окончания срока, установленного для его выполнения.