

ОПРЕДЕЛЕНИЕ

об отложении рассмотрения дела № 3-24-37/00-08-14 по признакам нарушения
законодательства Российской Федерации о рекламе

« 24 » ноября 2014 г.

г. Москва

Комиссия ФАС России по рассмотрению дел, возбужденных по признакам нарушения
законодательства о рекламе в составе:

Заместитель Председателя Комиссии:

Карташов Н.Н. – начальник Управления контроля рекламы и недобросовестной
конкуренции;

Члены Комиссии:

Багаева А.В. – ведущий специалист-эксперт отдела контроля законодательства о
рекламе Управления контроля рекламы и недобросовестной конкуренции,

Бурова С.А. – ведущий специалист-эксперт отдела контроля законодательства о
рекламе Управления контроля рекламы и недобросовестной конкуренции,

рассмотрев материалы о распространении на территории Российской Федерации
рекламы РЛС «Редуксин» и рекламы БАДов «Редуксин ЛАЙТ» и «Редуксин ЛАЙТ —
Усиленная формула»,

УСТАНОВИЛА:

17.11.14 Представительство Компании с ограниченной ответственностью
«Промомед» заявило ходатайство о приобщении к материалам дела № 3-24-37/00-08-14
копию Отчета ВЦИОМ на тему: Определение восприятия респондентами рекламного ролика
«Редуксин Лайт» от 2012 года, поскольку указанный отчет является неотъемлемой часть
письма ФАС России от 18.06.2013 № АК/23506/13, в котором ФАС России отказал в
возбуждении дела по признакам нарушения Федерального закона «О рекламе» по факту
распространения рекламы «Редуксин Лайт» в 2012 году.

Комиссия нашла данное ходатайство не подлежащим удовлетворению, в связи с тем,
что сведения, содержащиеся в Отчете ВЦИОМ не актуальны по состоянию на 2014 год.
Настоящее дело было возбуждено по новому, проведенному ВЦИОМ, исследованию,
послужившему основанием для возбуждения настоящего дела.

Представительство Компании с ограниченной ответственностью «Промомед»
представило в ходе заседания статистические сведения по объемам продаж БАДов для
похудения, предоставленных IMS Health.

Комиссия находит представленные сведения подлежащими детальному разъяснению,
в связи с чем, Компании «Промомед» надлежит предоставить более подробный отчет по
показателям, исследуемым в деле.

В этой связи Комиссией был объявлен перерыв в рассмотрении дела до 24.11.14 в 16
часов 00 минут.

24.11.14 установлена невозможность рассмотрения дела № 3- 24- 37/00- 08- 14.

На основании изложенного Комиссия

ОПРЕДЕЛИЛА:

1. Назначить дело № 3-24-37/00-08-14 к рассмотрению на **«04» декабря 2014** года
в **16 часов 30 минут** по адресу: г. Москва, Пыжевский пер., д. 6, Зал заседаний № 1(второй
этаж), т. 8(499) 755-23-23 (вн. 423).



2. ООО «Дельта» представить в срок до **02 декабря 2014 года** следующие документы:

копии разрешительных документов (регистрационного удостоверения, инструкции по применению, лицензии на производство и пр.) на лекарственное средство «Редуксин»;

копии разрешительных документов (регистрационного удостоверения, сертификата, инструкции по применению и пр.) на БАД «Редуксин ЛАЙТ»;

образцы упаковок БАД «Редуксин ЛАЙТ»;

образцы упаковок лекарственного средства «Редуксин»;

копии договоров, платежных поручений и иных финансовых документов, на основании которых распространялась реклама лекарственного средства «Редуксин» и БАД «Редуксин ЛАЙТ» с января 2012 г. по настоящее время;

информацию о масштабе рекламной кампании лекарственного средства «Редуксин» с указанием средств массовой информации и иных способов и мест распространения рекламы, адресной программы, периодов распространения с января 2012 г. по настоящее время;

информацию о масштабе рекламной кампании БАД «Редуксин ЛАЙТ» с указанием средств массовой информации и иных способов и мест распространения рекламы, адресной программы, периодов распространения с января 2012 г. по настоящее время;

копии рекламы (макеты, образцы и пр.) лекарственного средства «Редуксин», распространявшейся с января 2012 г. по настоящее время на территории Российской Федерации;

копии рекламы (макеты, образцы и пр.) БАД «Редуксин ЛАЙТ», распространявшейся с января 2012 г. по настоящее время на территории Российской Федерации;

письменные объяснения по существу предъявляемых претензий.

Предоставляемые документы и материалы должны быть заверены печатью и подписью руководителя организации.

3. ООО «Ависта» представить в срок до **02 декабря 2014 года** следующие документы:

копии разрешительных документов (регистрационного удостоверения, инструкции по применению, лицензии на производство и пр.) на лекарственное средство «Редуксин»;

образцы упаковок лекарственного средства «Редуксин»;

копии договоров, платежных поручений и иных финансовых документов, на основании которых распространялась реклама лекарственного средства «Редуксин» с января 2012 г. по настоящее время;

информацию о масштабе рекламной кампании лекарственного средства «Редуксин» с указанием средств массовой информации и иных способов и мест распространения рекламы, адресной программы, периодов распространения с января 2012 г. по настоящее время;

информацию о масштабе рекламной кампании программы снижения веса «Весна» с указанием средств массовой информации и иных способов и мест распространения рекламы, адресной программы, периодов распространения с сентября 2011 г. по сентябрь 2012 года;

копии рекламы (макеты, образцы и пр.) лекарственного средства «Редуксин», распространявшейся с января 2012 г. по настоящее время на территории Российской Федерации;

копии рекламы (макеты, образцы и пр.) программы снижения веса «Весна», распространявшейся с сентября 2011 г. по сентябрь 2012 года на территории Российской Федерации;

письменные объяснения по существу предъявляемых претензий.

Предоставляемые документы и материалы должны быть заверены печатью и подписью руководителя организации.

Для обеспечения пропусков в здание ФАС России фамилии представителей необходимо сообщить заранее (т. 8(499) 755-23-23 вн. 674, каб. 305): для граждан Российской

Федерации - за 1 день, для иностранных граждан - за 3 дня.