



**STÁTNÍ ZEMĚDĚLSKÁ
A POTRAVINÁŘSKÁ INSPEKCE**

ÚSTŘEDNÍ INSPEKTORÁT

Květná 15, 603 00 Brno

tel.: 543 540 201, fax: 543 540 202

Vyřizuje: Ing. Alena Hegerová

Tel.: 542 426 630

E-mail: alena.hegerova@szpi.gov.cz

Č.j.: SZPI/AH949-3/2019

Datum: 12. 6. 2019

[REDAKCE]

datovou schránkou: [REDAKCE]

Vážený pane [REDAKCE],

v návaznosti na Váš dopis, který jsme obdrželi dne 4. 6. 2019, v němž nás žádáte o informace dle zákona č. 106/1999 Sb., o svobodném přístupu k informacím, ve znění pozdějších předpisů, Vám níže zasíláme požadované informace.

1) Byla v období od 2018 do 2019 provedena kontrola ohledně přípravku Premium DIOSMIN Micronized forte resp. jeho obalu?

Ano, v souvislosti s přípravkem Premium DIOSMIN Micronized forte provedla SZPI dvě kontroly v roce 2018:

- Dne 28. 03. 2018 byla provedena kontrola u kontrolované osoby MAGISTRA a.s., která provádí marketingové služby pro sdružení nezávislých lékáren, kde byl uvedený doplněk stravy nabízen k prodeji.
- Další kontrola proběhla dne 29. 08. 2018 u kontrolované osoby SWISS MED Pharmaceuticals a.s., která uvádí na trh výše uvedený doplněk stravy, a to výhradně prostřednictvím nezávislých lékáren s prodejním logem MAGISTRA.

2) Pokud byla taková kontrola provedena, s jakými závěry bylo předmětné řízení ukončeno?

Výrobek byl posuzován jak z hlediska celkové prezentace, tak z hlediska poskytování informací spotřebitelům prostřednictvím obalu. Kontrolovaná osoba MAGISTRA a.s. jako zpracovatel reklamy uvedla v reklamě na doplněk stravy DIOSMIN tvrzení, které bylo v rozporu s čl. 7 odst. 3 Nařízení č. 1169/2011, o poskytování informací o potravinách spotřebitelům, v platném znění, a tím porušila § 5 d odst. 2 zákona č. 40/1995 Sb., o regulaci reklamy, v platném znění. Reklama byla uveřejněna v reklamním letáku Magistra Lékárny AKČNÍ NABÍDKA 2. 1. - 4. 2. 2018.

Co se týká kontrolované osoby SWISS MED Pharmaceuticals a.s., kontrola byla zaměřena na dodržování ustanovení Nařízení Evropského Parlamentu a Rady (ES) č. 1924/2006 ze dne 20. prosince 2006 o výživových a zdravotních tvrzeních při označování potravin, Nařízení Evropského Parlamentu a Rady (EU) č. 1169/2011 ze dne 25. října 2011 o poskytování informací o potravinách spotřebitelům a zákona č. 110/1997 Sb. ze dne 24. dubna 1997 o potravinách a tabákových výrobcích a o změně a doplnění některých souvisejících zákonů. Při kontrole označování bylo zjištěno, že na obale určeném pro spotřebitele (papírovém kartónku) byly uvedeny všechny povinné údaje a zároveň uvedená zdravotní tvrzení byla v souladu s tzv. on hold seznamem.

3) Byl v rámci kontroly přípravek Premium DIOSMIN Micronized forte vyhodnocen text na obalu výrobku za zavádějící a klamavý pro spotřebitele?

SZPI910212056



Ne, text přímo na obalu výrobku nebyl vyhodnocen jako zavádějící a klamavý.

- 4)** *Byla v rámci kontroly vyhodnocena tvrzení uváděná na obalu přípravku Premium DIOSMIN Micronized forte jako tvrzení porušující Nařízení Komise (EU) č. 432/2012 ze dne 16. 05. 2012, kterým se zřizuje seznam schválených zdravotních tvrzení při označování potravin jiných než tvrzení o snížení rizika onemocnění a o vývoji a zdraví a zdraví dětí.*

Při kontrole označování bylo zjištěno, že zdravotní tvrzení uvedené na obale určeném pro spotřebitele (papírovém kartónku) je v souladu s tzv. on hold seznamem, což je neformální název pracovního seznamu zdravotních tvrzení vztahujících se k rostlinám, o jejichž schválení nebo zamítnutí nebylo podle nařízení (ES) č. 1924/2006 doposud rozhodnuto.

- 5)** *Byl v rámci kontroly vyhodnocen obal přípravku a tedy prezentace přípravku v rozporu s pravidly pro prezentaci doplňků stravy (např. čl. 7 nařízení Evropského parlamentu a Rady (EU) č. 1169/2011, čl. 8 Nařízení Evropského parlamentu a Rady (EU) č. 178/2002, § 10 odst. 1 písm. b) zákona o potravinách)?*

Prezentace i obal byly posuzovány samostatně ve vztahu ke dvěma různým kontrolovaným osobám. Dotaz je zodpovězen v bodě 2.

- 6)** *Byly na základě kontroly uděleny sankce a v jaké výši?*

V rámci správního řízení byla udělena pokuta ve výši 20 000 Kč kontrolované osobě MAGISTRA a.s.. Jako zpracovatel reklamy uvedla v reklamě na doplněk stravy DIOSMIN tzv. léčebné tvrzení - čl. 7 odst. 3 Nařízení č. 1169/2011, o poskytování informací o potravinách spotřebitelům, v platném znění, porušila § 5 d odst. 2 zákona č. 40/1995 Sb., o regulaci reklamy, v platném znění, čímž se dopustila přestupku dle § 8a odst. 3 písm. i) zákona č. 40/1995 Sb.

- 7)** *Byla v období od 2018 do 2019 provedena kontrola ohledně klamavosti firmy SWISS MED Pharmaceuticals a.s.?*

Ne, kontrola společnosti SWISS MED Pharmaceuticals a.s. v srpnu 2018 nebyla přímo zaměřena na klamavé praktiky.

- 8)** *Dospěla Státní zemědělská a potravinářská inspekce k závěru, že firma společnosti vyvolává dojem, že se jedná o společnost zabývající se výrobou a distribucí léčivých přípravků a tím klame spotřebitele?*

Tato skutečnost nebyla přímo předmětem kontroly u kontrolované osoby SWISS MED Pharmaceuticals a.s.

- 9)** *Byly na základě kontroly uděleny sankce a v jaké výši?*

Nebyla udělena sankce společnosti SWISS MED Pharmaceuticals a.s., byla udělena pokuta kontrolované osobě MAGISTRA a.s., viz bod 6.

S pozdravem

Mgr. Jaroslav Stross
ředitel Odboru kancelář úřadu