



Грудень 2025

Інформаційний лист-звернення до пацієнтів з цукровим діабетом 2 типу щодо лікарського засобу:

Оземпик® (Ozempic®), діюча речовина: семаглутид (semaglutide), розчин для ін'єкцій, 1,34 мг/мл; 0,25 мг/0,5 мг: по 1,5 мл у картриджах, вкладених у попередньо заповнену багатодозову одноразову шприц-ручку; 1 попередньо заповнена шприц-ручка та 6 одноразових голок НовоФайн® Плюс в картонній коробці; 1 мг: по 3 мл у картриджах, вкладених у попередньо заповнену багатодозову одноразову шприц-ручку; 1 попередньо заповнена шприц-ручка та 4 одноразових голки НовоФайн® Плюс в картонній коробці; виробництва А/Т Ново Нордиск, Данія.
(РП №19176/01/01)

Щодо статусу постачання в Україну оригінального лікарського засобу Оземпик® (Ozempic®)

ТОВ «Ново Нордиск Україна» за погодженням Державного експертного центру МОЗ України повідомляє про наступне:

- ТОВ «Ново Нордиск Україна» (далі - Товариство) входить до складу міжнародної групи компаній Novo Nordisk та є єдиним офіційним уповноваженим імпортером лікарських засобів виробництва А/Т Ново Нордиск, Данія. Станом на листопад 2025 року Товариство ще не здійснювало жодної поставки лікарського засобу Оземпик® (Ozempic®) в Україну. Однак, нами було виявлено випадки незаконного продажу лікарського засобу Оземпик® (Ozempic®) на території України. Про виявлені випадки Товариство повідомляє уповноважені державні органи у відповідності до чинного законодавства.
- Імпорт лікарських засобів та їх продаж без відповідних ліцензій, дозволів та проходження процедур з допуску лікарського засобу на ринок або розповсюдження підробленого лікарського засобу є порушенням законодавства України і становить загрозу безпеки для життя та здоров'я населення.
- Оземпик® (Ozempic®), діюча речовина - семаглутид, - це біологічний лікарський засіб у формі розчину для ін'єкцій, аналог людського глюкагоноподібного пептиду-1, що застосовують при цукровому діабеті 2 типу. Вимоги до його транспортування та умови зберігання є достатньо суворими: до початку використання лікарський засіб необхідно зберігати в холодильнику (2–8 °C) не надто близько до морозильної камери, не заморожувати, не використовувати після заморожування. Даний лікарський засіб може призначатись виключно лікарями та повинен відпускатись за рецептом лікаря. Отже, недотримання цих вимог та умов зберігання може нести різного рівня загрозу безпеці здоров'я та життя пацієнта.
- Ми повідомимо лікарську спільноту про початок ввезення лікарського засобу Оземпик® (Ozempic®) для забезпечення доступу пацієнтів до сучасного та безпечного лікування.

Документи, які підтверджують оригінальність лікарського засобу ввезеного законним шляхом в Україну:

Лікарський засіб є оригінальним та ввезеним в Україну законним шляхом, якщо:

- Первинна та вторинна упаковка, а також інструкція для медичного застосування лікарського засобу викладені українською мовою;
- Наявний Сертифікат якості на серію лікарського засобу;
- Наявний Висновок про якість ввезеного лікарського засобу, виданий Державною службою України з лікарських засобів та контролю за наркотиками для зазначеної серії;
- Якщо зареєстрований лікарський засіб був ввезений Товариством на територію України, а інформація на первинній та вторинній упаковках викладена іноземною мовою, цей лікарський засіб повинен супроводжуватися інструкцією для медичного застосування українською мовою та обов'язково мати вище перелічені документи на відповідну серію.

Важливо, що лише за умови перевірки наявності вищезазначених документів у місці реалізації лікарського засобу, можна уникнути придбання фальсифікованого лікарського засобу.

Повідомлення про побічні реакції та відсутність ефективності лікарського засобу

Відповідно до вимог Порядку здійснення фармаконагляду, затвердженого наказом Міністерства охорони здоров'я України від 27 грудня 2006 року № 898, зареєстрованого в Міністерстві юстиції України 29 січня 2007 року за № 73/13340, слід повідомляти про усі підозрювані побічні реакції до Державного експертного центру МОЗ України за посиланням: <https://aisf.dec.gov.ua>.

Зворотній зв'язок

Додаткову інформацію можна отримати за телефоном гарячої лінії ТОВ «Ново Нордіск Україна» +380 800 801 341 з понеділка по п'ятницю з 9:00 до 17:30.

З повагою

**Генеральний директор
ТОВ «Ново Нордіск Україна»**



Мороз В.В.