



Липень 2026 р.

Інформаційний лист-звернення до спеціалістів системи охорони здоров'я щодо лікарського засобу:

Віктоза® (Victoza®), 6 мг/мл, розчин для ін'єкцій, по 3 мл у картриджах, вкладених у попередньо заповнену багатодозову одноразову шприц-ручку. Одна попередньо заповнена шприц-ручка містить 18 мг ліраглутиду в 3 мл, 1 мл розчину містить 6 мг ліраглутиду – аналога людського глюкагоноподібного пептиду-1 (ГПП-1), виробленого за допомогою технології рекомбінантної ДНК в *Saccharomyces cerevisiae*, виробництва А/Т Ново Нордиск, Данія¹.
(РП № UA/12124/01/01)

Щодо рекомендацій переведення пацієнтів на інші лікарські засоби у зв'язку із поступовим виведенням з ринку Віктоза® виробництва А/Т Ново Нордиск.

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

- А/Т Ново Нордиск припиняє виробництво та постачання лікарського засобу Віктоза® у всьому світі. Звертаємо Вашу увагу, що **в кінці 2025 року відбулась остання поставка** зареєстрованого в Україні лікарського засобу Віктоза®.
- А/Т Ново Нордиск й надалі прагне тісно співпрацювати з органами системи охорони здоров'я та медичною спільнотою, а також дотримуватися чинних норм законодавства України, щоб забезпечити пацієнтам доступ до необхідних лікарських засобів.
- Звертаємо Вашу увагу, що це рішення не пов'язане з питанням безпеки або ефективності, а ґрунтується на кількох факторах, таких як:
 - наявність новітніх методів лікування цукрового діабету 2 типу;
 - зміни в практиці лікування;
 - постійне зниження попиту на лікарський засіб Віктоза® у всьому світі.

Супровідна інформація:

Лікарський засіб Віктоза®, діюча речовина ліраглутид (liraglutide), застосовують **для лікування недостатньо контрольованого цукрового діабету 2 типу у дорослих, підлітків та дітей віком від 10 років** як доповнення до дієти та фізичних вправ у монотерапії, коли застосування метформіну вважається недоцільним через непереносимість або протипоказання; у комбінації з іншими засобами для лікування діабету¹.

Лікарський засіб Віктоза® застосовують шляхом підшкірної ін'єкції **1 раз на добу** у будь-який час незалежно від прийому їжі¹.

ТОВ «НОВО НОРДИСК
УКРАЇНА»

Україна
01104 м. Київ
вул. Болсунівська, 13-15
IQ Business Center, 7-ий поверх,
офіс 710

Телефон:
044 389 44 00
Факс:
044 389 44 01

Сторінка 1 з 6

ВАЖЛИВО: Вибір альтернативного лікарського засобу та його дозування при переході з лікарського засобу Віктоза® залишається індивідуальним та є вибором лікаря відповідно до клінічної ситуації.

Якщо Вам потрібно перевести пацієнта з лікарського засобу **Віктоза®**, пропонуємо наступні дії на користь пацієнтів з цукровим діабетом 2 типу:

1. Розглянути можливість **не призначати** лікарський засіб Віктоза® **новим** пацієнтам на усіх ланках надання медичної допомоги пацієнтам з цукровим діабетом 2 типу.
2. Розглянути можливість **переведення пацієнтів, які застосовують лікарський засіб Віктоза®, на аналог ГПП-1**, застосовуючи пацієнто-орієнтований підхід та враховуючи такі фактори як: вік пацієнта, наявність супутніх захворювань (атеросклеротичні серцево-судинні захворювання, серцева недостатність, хронічна хвороба нирок, ожиріння/надмірна вага), ризики розвитку гіпоглікемії, ризики розвитку інших побічних реакцій та користь для пацієнта.
3. При переході на аналог ГПП-1 необхідно враховувати зміни у профілях фармакокінетики та фармакодинаміки порівняно з лікарським засобом Віктоза®.
4. При переході з **щоденного** аналога ГПП-1 Віктоза®, на аналог ГПП-1, **першу дозу нового лікарського засобу слід вводити наступного дня після відміни попереднього лікарського засобу** (в даному випадку Віктоза®).
5. Під час періоду переведення з одного лікарського засобу на інший - **слід оцінювати побічні реакції** (включно з можливими шлунково-кишковими побічними реакціями). **Поступове підвищення дози** може бути корисним для зменшення ризику виникнення шлунково-кишкових симптомів.

Будь ласка, дотримуйтеся відповідної інформації згідно інструкції для медичного застосування лікарських засобів. З інструкцією для медичного застосування також можна ознайомитись вебсайті Державного реєстру лікарських засобів України, за посиланням: <http://www.drlz.com.ua>.

Переведення з лікарського засобу Віктоза®¹ на лікарський засіб Оземпик®^{2,3}

Інформуємо про те, що для забезпечення доступу пацієнтів до сучасного та безпечного лікування лікарський засіб **Оземпик®** наявний в аптеках України, що був офіційно імпортований ТОВ «Ново Нордіск Україна».

Супровідна інформація лікарського засобу **Оземпик®**

Діюча речовина: семаглутид (semaglutide), 1 мл розчину для ін'єкцій містить 1,34 мг семаглутиду – аналога людського глюкагоноподібного пептиду-1 (ГПП-1), виготовленого в *Saccharomyces cerevisiae* за технологією рекомбінантної ДНК^{2,3}.

Вид, розмір та комплетність упаковки лікарського засобу Оземпик[®], яка зареєстрована в Україні:

- **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, що дає можливість ввести дозу 0,25 мг або 0,5 мг;
- **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, що дає можливість ввести дозу 1,0 мг.

Фармакотерапевтична група. Препарати, що застосовуються при цукровому діабеті, аналоги глюкагоноподібного пептиду-1 (ГПП-1). Код АТХ А10В J06^{2,3}.

Лікарський засіб Оземпик[®] застосовують при **недостатньо контрольованому цукровому діабеті 2 типу** як доповнення до дієти та фізичних вправ:

- як монотерапію, коли метформін вважається недоцільним лікарським засобом через непереносимість або протипоказання;
- як доповнення до інших лікарських засобів для лікування цукрового діабету^{2,3}.

Безпека та ефективність застосування семаглутиду дітям (віком до 18 років) дотепер не встановлені. Немає даних^{2,3}.

Важливо враховувати відмінності у фармакокінетичних та фармакодинамічних профілях ліраглутиду та семаглутиду при переході на лікарський засіб Оземпик[®].

Оземпик[®] досягає максимальної концентрації у плазмі через 1–3 дні після першої дози, має період напіввиведення приблизно 1 тиждень і досягає стабільної концентрації через 4–5 тижнів після щотижневого введення^{2,3}.

Оземпик[®] потрібно застосовувати **1 раз на тиждень** у будь-який час протягом дня незалежно від прийому їжі. Оземпик[®] вводиться підшкірно в ділянку передньої черевної стінки, стегна або плеча. Місце ін'єкції можна змінювати без корекції дози. Оземпик[®] не можна вводити внутрішньовенно або внутрішньом'язово.^{2,3}

Перехід з лікарського засобу Віктоза[®] (ліраглутид, щоденно) на лікарський засіб Оземпик[®] (семаглутид, щотижня) зазвичай передбачає припинення прийому ліраглутиду та початок прийому найнижчої дози Оземпик[®] 0,25 мг наступного дня без необхідності періоду виведення (паузи). У науково-медичних публікаціях, доступних у базі даних PubMed, за оцінкою еквівалентних доз, що повністю базується на думці авторів, яка, своєю чергою, ґрунтується на прямих порівняльних клінічних дослідженнях (за наявності) та/або клінічному досвіді, у пацієнтів з ЦД 2 типу, які добре переносять лікування ліраглутидом в терапевтичній дозі 1,8 мг один раз на добу, при переведенні на терапію семаглутидом рекомендується починати зі застосування дози 0,5 мг один раз на тиждень протягом 4 тижнів із подальшим переходом на терапевтичну дозу 1 мг один раз на тиждень, щоб знизити ризик небажаних шлунково-кишкових реакцій.^{5,6}

Звертаємо увагу, що ці рекомендації ґрунтуються на думках авторів та їх практичному досвіді, а не на затвердженій інформації з інструкцій для медичного застосування лікарських засобів.

Увага! Зміна терапії може спричинити необхідність коригування дози інших гіпоглікемічних лікарських засобів, які отримує пацієнт.

Коли лікарський засіб Оземпик® застосовується на додаток до метформіну та/або тіазолідиндіону чи до інгібітору натрійзалежного котранспортера глюкози 2 типу (НЗКТГ-2), що вже застосовуються, поточна доза метформіну та/або тіазолідиндіону чи інгібітору натрійзалежного котранспортера глюкози 2 типу (НЗКТГ-2) може залишатися незміненою.^{2,3} Коли лікарський засіб Оземпик® застосовується на додаток до поточного лікування сульфонілсечовиною або інсуліном, слід розглянути можливість зменшення дози сульфонілсечовини або інсуліну, щоб зменшити ризик розвитку гіпоглікемії.^{2,3}

Порівняльна таблиця для лікарських засобів Віктоза® та Оземпик®

Назва лікарського засобу	Віктоза®	Оземпик®
Діюча речовина	ліраглутид ¹	семаглутид ^{2,3}
Лікарська форма	Розчин для ін'єкцій. ¹	Розчин для ін'єкцій. ^{2,3}
Фармакотерапевтична група.	Препарати, що застосовуються при цукровому діабеті, аналоги глюкагоноподібного пептиду-1 (ГПП-1). Код АТХ А10ВJ02.	Препарати, що застосовуються при цукровому діабеті, аналоги глюкагоноподібного пептиду-1 (ГПП-1). Код АТХ А10В J06.
Показання	Препарат Віктоза® застосовують для лікування недостатньо контрольованого цукрового діабету II типу у дорослих, підлітків та дітей віком від 10 років як доповнення до дієти та фізичних вправ: - у монотерапії, коли застосування метформіну вважається недоцільним через непереносимість або протипоказання; - у комбінації з іншими засобами для лікування діабету. ¹	Лікарський засіб Оземпик® застосовувати при недостатньо контрольованому цукровому діабеті 2 типу як доповнення до дієти та фізичних вправ: - як монотерапію, коли метформін вважається недоцільним препаратом через непереносимість або протипоказання; - як доповнення до інших лікарських засобів для лікування цукрового діабету. ^{2,3}
Протипоказання	Підвищена чутливість до активної речовини або до інших компонентів препарату, які вказані у списку допоміжних речовин. ¹	Підвищена чутливість до діючої речовини або до інших компонентів лікарського засобу. ^{2,3}

Діти	Корекція дози для підлітків та дітей віком від 10 років не потрібна. Дані про застосування дітям віком до 10 років відсутні. ¹	Безпека та ефективність застосування семаглутиду дітям (віком до 18 років) не встановлені. Дані відсутні. ^{2,3}
Дозування	Для поліпшення переносимості з боку шлунково-кишкового тракту початкова доза – 0,6 мг ліраглутиду на добу . Через як мінімум 1 тиждень дозу слід підвищити до 1,2 мг . У деяких пацієнтів очікується поліпшення після збільшення дози з 1,2 мг до 1,8 мг і, ґрунтуючись на відповіді на лікування, для подальшого поліпшення контролю глікемії через як мінімум 1 тиждень лікування дозу можна підвищити до 1,8 мг . Добова доза вище 1,8 мг не рекомендується. ¹	Початкова доза становить 0,25 мг семаглутиду 1 раз на тиждень. Через 4 тижні дозу слід збільшити до 0,5 мг 1 раз на тиждень. Для подальшого покращення глікемічного контролю після застосування дози 0,5 мг 1 раз на тиждень протягом принаймні 4 тижнів дозу можна збільшити до 1 мг 1 раз на тиждень. Доза 0,25 мг семаглутиду не є підтримувальною дозою. Щотижневі дози понад 1 мг не рекомендовані. ^{2,3}
Спосіб введення	Вводиться підшкірно в ділянку передньої черевної стінки, стегна або плеча. ¹	Вводиться підшкірно в ділянку передньої черевної стінки, стегна або плеча. ^{2,3}
Серцево-судинні переваги ^{1,2,3}	Дослідження LEADER®: ліраглутид продемонстрував зменшення ризику розвитку серйозних несприятливих серцево-судинних подій (MACE: серцево-судинної смерті, нелетального інфаркту міокарда або нелетального інсульту). ¹	Дослідження SUSTAIN 6: лікування семаглутидом призвело до достовірного зменшення на 26 % ризику настання комбінованої первинної кінцевої точки (MACE) щодо летального наслідку через серцево-судинні захворювання, нелетального інфаркту міокарда та нелетального інсульту. ^{2,3}
Ниркові переваги	Не було спеціально спланованих клінічних досліджень для вивчення впливу ліраглутиду на зниження ризику прогресування хронічного захворювання нирок.	Рандомізоване клінічне дослідження FLOW: лікування семаглутидом достовірно знижувало відносний ризик прогресування хронічної хвороби нирок на 24 %, ризик смерті від будь-яких причин на 20 % у пацієнтів з ЦД 2 типу та хронічною хворобою нирок. ⁴

Список джерел

1. Інструкція для медичного застосування лікарського засобу Віктоза® (Victoza®). РП № UA/12124/01/01. Наказ МОЗ України №341 від 29.03.2017
2. Інструкція для медичного застосування лікарського засобу Оземпик® (Ozempic®) для 0,25 мг/0,5 мг. РП № UA/19176/01/01. Наказ МОЗ України №1516 від 03.10.2025.
3. Інструкція для медичного застосування лікарського засобу Оземпик® (Ozempic®) для 1 мг. РП № UA/19176/01/01. Наказ МОЗ України №1516 від 03.10.2025
4. Perkovic V, Tuttle KR, Rossing P, Mahaffey KW, Mann JFE, Bakris G, Baeres FMM, Idorn T, Bosch-Traberg H, Lausvig NL, Pratley R; FLOW Trial Committees and Investigators. Effects of Semaglutide on Chronic Kidney Disease in Patients with Type 2 Diabetes. N Engl J Med. 2024 Jul 11;391(2):109-121. doi: 10.1056/NEJMoa2403347. [Effects of Semaglutide on Chronic Kidney Disease in Patients with Type 2 Diabetes - PubMed](#)
5. Jaime P. Almandoz, Ildiko Lingvay, Javier Morales, Carlos Campos; Switching Between Glucagon-Like Peptide-1 Receptor Agonists: Rationale and Practical Guidance. Clin Diabetes 1 October 2020; 38 (4): 390–402. <https://doi.org/10.2337/cd19-0100> ([Switching Between Glucagon-Like Peptide-1 Receptor Agonists: Rationale and Practical Guidance - PubMed](#))
6. Heather P. Whitley, Jennifer M. Trujillo, Joshua J. Neumiller; Special Report: Potential Strategies for Addressing GLP-1 and Dual GLP-1/GIP Receptor Agonist Shortages. Clin Diabetes 1 July 2023; 41 (3): 467–473. <https://doi.org/10.2337/cd23-0023> ([Special Report: Potential Strategies for Addressing GLP-1 and Dual GLP-1/GIP Receptor Agonist Shortages - PubMed](#))

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>.

Зворотний зв'язок

Додаткову інформацію можна отримати за телефоном гарячої лінії ТОВ «Ново Нордіск Україна» 0 800 801 341 з понеділка по п'ятницю з 9:00 до 17:30.

З повагою

Генеральний директор

ТОВ «Ново Нордіск Україна»



Мороз В.В.