

Червень 2026

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

Оземпik® (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 Нордіск, Данія.
(РП №19176/01/01)

Щодо статусу постачання та підтвердження оригінальності лікарського засобу Оземпik® (Ozempic®)

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

Важливо:

- ТОВ «Ново Нордіск Україна» (далі - Товариство) входить до складу міжнародної групи компаній Novo Nordisk та є єдиним офіційним уповноваженим імпортером лікарських засобів виробництва А/Т Ново Нордіск, Данія.
- 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. Однак, нами було виявлено випадки незаконного продажу лікарського засобу Оземпik® (Ozempic®) на території України. Про виявлені випадки Товариство повідомляє уповноважені державні органи у відповідності до чинного законодавства.
- Оземпik® (Ozempic®) - 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 умов зберігання є достатньо суворими: до початку використання лікарський засіб необхідно зберігати в холодильнику (2–8 °С) не надто близько до морозильної камери, не заморожувати, не використовувати після заморожування. Даний лікарський засіб може призначатись виключно лікарями та повинен відпускатись за рецептом¹. Отже, недотримання цих вимог та умов зберігання може нести різного рівня загрозу безпеці здоров'я та життя пацієнта.
- Повідомляємо Вас про початок ввезення Товариством лікарського засобу Оземпik® (Ozempic®) для забезпечення доступу пацієнтів до сучасного та безпечного лікування. Очікуємо наявність лікарського засобу в аптеках України з кінця травня 2026 року.

Супровідна інформація:

Лікарський засіб Оземпik® (Ozempic®) застосовують 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 діабету¹.

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, щоб ваші пацієнти були проінформовані про те, що лише за умови перевірки наявності вищезазначених документів у місці реалізації лікарського засобу, можна уникнути придбання фальсифікованого лікарського засобу.

Тому, наполегливо просимо вас переконатися, що ваші пацієнти ознайомлені з вищезазначеною інформацією.

Список посилань

1. Інструкція для медичного застосування лікарського засобу Оземпик® (Ozempic®) РП № UA/19176/01/01, Наказ МОЗ України № 1516 від 03.10.2025 року.

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» +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.