

Жовтень 2023

Важлива інформація для пацієнтів з ожирінням або надмірною масою тіла, які отримують лікування Саксенда® в Україні

ТОВ «Ново Нордіск Україна» відповідно до рекомендацій ЄМА та за погодженням Державного експертного центру МОЗ України повідомляє про потенційне обмеження поставок лікарського засобу Саксенда® в Україні.

Попри те, що Ново Нордіск А/Т., Данія виробляє та постачає більше лікарських засобів, ніж будь-коли, періодично виникає дефіцит поставок препарату Саксенда®. Це викликано більшим, ніж очікувалося, попитом насамперед з боку лікарських засобів класу арГПП-1, що створює навантаження на виробництво шприц-ручок типу ФлексТач®. А отже, дефіцит поставок не пов'язаний з проблемою з безпеки або дефектом якості лікарського засобу.

Очікується, що дефіцит лікарського засобу Саксенда® буде тривати протягом 2023 року.

Лікарський засіб Саксенда® призначений для зменшення маси тіла як доповнення до зміни способу життя та дієти зі зниженою калорійністю для дітей віком від 12 років та дорослих з ожирінням або з надмірною масою тіла.

Будь ласка, зверніться до Вашого лікаря, якщо ви маєте недостатню кількість лікарського засобу Саксенда® для продовження лікування.

- Ваш лікар може порадишити Вам змінити лікування на основі клінічного досвіду та з урахуванням доступних в країні лікарських засобів.
- Дуже важливо, аби лікар знав та контролював будь-які зміни у вашому лікуванні.
- Якщо у вас цукровий діабет, будь ласка, проконсультуйтеся з лікарем і обговоріть свій моніторинг рівня глюкози під час переходу на новий лікарський засіб.

ТОВ «Ново Нордіск Україна» продовжуватиме надавати оновлену інформацію про ситуацію з постачанням Саксенда® Вашому лікарю. У ТОВ «Ново Нордіск Україна» ми прагнемо забезпечити безпеку всіх пацієнтів, які використовують наші лікарські засоби та старанно працюємо над забезпеченням поставок препарату Саксенда® на ринок України. Ми шкодуємо про цю прикру ситуацію та будь-які незручності, які вона може спричинити.

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» 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.

