До Держлікслужби надійшла інформація Національного Агентства санітарного нагляду Бразилії (ANVISA) щодо виявлення підробленого продукту з маркуванням NORDITROPIN аseptically Processed Small Volume Parenteral Solutions 300 UI, вatch number: 8-5608G e 12F8673, Holder: Novo Nordisk Farmacêutica Ltda (CNPJ 82.277.955/0001-55).

**Reference Number : BR/ Falsificação/257.1.0**

Повідомляється, що власник реєстраційного свідоцтва (Novo Nordisk Farmacêutica Ltda) повідомив, що продукт зазначених серій фальсифікований.

|  |
| --- |
| **Детальна інформація за посиланням:** Publication: https://www.in.gov.br/web/dou/-/resolucao-re-n-76-de-12-de-janeiro-de-2023-457686010 |

**Відомості з державного реєстру лікарських засобів в Україні, станом на 27.01.2023**

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№ РП** | http://www.drlz.com.ua/ibp/ddsite.nsf/p.gif**Термін дії з/по** | **Назва/лікарська форма** | **Склад діючих речовин** | **Виробник** | **Заявник** |
| [UA/0578/01/01](http://www.drlz.com.ua/ibp/ddsite.nsf/all/shlz1?opendocument&stype=5C237149727DBB66C22584BD00362665) | необмежений з 21.11.2019 | НОРДІТРОПІН® НОРДІЛЕТ® 10 МГ/1,5 МЛрозчин для ін'єкцій, 10 мг/1,5 мл, по 1,5 мл у багатодозовій шприц-ручці з вмонтованим катриджем; по 1 шприц-ручці у коробці з картону | 1,5 мл розчину для ін’єкцій містить 10 мг соматропіну людського біосинтетичного (рекомбінантна ДНК, одержана з E. coli);1 мг соматропіну дорівнює 3 МО соматропіну | А/Т Ново Нордіск (виробник, відповідальний за випуск серій кінцевого продукту; виробник лікарського засобу, первинне та вторинне пакування; виробник для вторинного пакування), Данія | А/Т Ново Нордіск, Данія |



**До уваги!**

Якщо у вас виникли додаткові запитання або ви хочете повідомити про інциденти, зокрема щодо фальсифікованих лікарських засобів, звертайтесь до Держлікслужби (dls@ dls.gov.ua).