



ДЕРЖЛІКСЛУЖБА  
ДЕРЖАВНА СЛУЖБА З ЛІКАРСЬКИХ ЗАСОБІВ ТА  
КОНТРОЛЮ ЗА НАРКОТИКАМИ У ПОЛТАВСЬКІЙ ОБЛАСТІ

вул. Української Повстанської Армії, 29, м. Полтава, 36039, тел/факс (0532) 56-20-07,  
e-mail: dls.pl@dls.gov.ua, <https://www.dls.gov.ua>, код за ЄДРПОУ 36902962

№ \_\_\_\_\_ На № \_\_\_\_\_ від \_\_\_\_\_

Департаментам, управлінням та відділам  
охорони здоров'я Полтавської області

Суб'єктам господарювання, які  
займаються виготовленням  
(виробництвом), реалізацією (торгівлею),  
зберіганням, транспортуванням та  
використанням лікарських засобів

**Повідомлення № 158/ЯК**

З метою забезпечення контролю якості лікарських засобів на території Полтавської області в порядку інформування направляємо Вам розпорядження **Державної служби України з лікарських засобів та контролю за наркотиками** за період з 06.10.2025 по 07.10.2025.

При виявленні зразків лікарських засобів зазначених у даних розпорядчих документах необхідно вжити заходи, що зазначені в них та повідомити територіальний орган Держлікслужби за місцем розташування про вжиті заходи щодо виконання даних розпоряджень.

Одночасно інформуємо, що з даними розпорядженнями можна ознайомитися на сайті Державної служби України з лікарських засобів та контролю за наркотиками в розділі «*Розпорядження Держлікслужби*» за посиланням <http://pub-mex.dls.gov.ua/QLA/DocList.aspx> та на сайті Державної служби з лікарських засобів та контролю за наркотиками у Полтавській області у розділі «*Повідомлення до СГД*» > «*Повідомлення про ЛЗ, що знаходяться на державному контролі*».

Додаток на 9 арк.

**Начальник**

**Наталія АНДРІЄНКО**

Наталія МОСКАЛЕНКО, 0532-56-20-07



UB  
Державна служба з лікарських засобів та контролю за  
наркотиками у Полтавській області  
№1060-01.1/02.0/05.17-25 від 08.10.2025  
КЕП: Андрієнко Н. В. 08.10.2025 10:22  
3FAA9288358EC00304000000CB082000C248E800

| Дата документу | № документу           | Тип документу  | Тип невідповідності      | № РП ЛЗ              | Назва ЛЗ форма випуску                                                                                                                         | Серія №         | Назва виробника, країна                           | Вжити заходи                                                                                                                                                                                                                                                                                                 | Додаткова інформація |
|----------------|-----------------------|----------------|--------------------------|----------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----------------|---------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----------------------|
| 07.10.2025     | 757-001.1/002.0/17-25 | пост. заборона | Ввезений з порушенням ЗУ | UA/13624/01/01       | ГОФЕН 200, капсули м'які по 200 мг по 10 капсул у блістері; по 1 блістеру у картонному конверті; по 6 картонних конвертів у картонній упаковці | <b>25D22M1</b>  | Мега Лайфсайенсіз Паблік Компані Лімітед, Таїланд | Вжити заходи щодо вилучення з обігу шляхом <b>знищення або повернення постачальнику</b> , про що повідомити територіальний орган Держлікслужби. У разі знищення відходів препарату в двотижневий строк направити до територіального органу Держлікслужби копію акта про знищення відходів лікарського засобу |                      |
| 07.10.2025     | 750-001.1/002.0/17-25 | пост. заборона | Ввезений з порушенням ЗУ | Simponi (незареєстр) | Simponi, 50mg з маркуванням іноземною мовою                                                                                                    | <b>23B011MA</b> | Merck Sharp Donme, Туреччина                      | Вжити заходи щодо вилучення з обігу шляхом <b>знищення або повернення постачальнику</b> , про що повідомити територіальний орган Держлікслужби. У разі знищення відходів препарату в двотижневий строк направити до територіального органу Держлікслужби копію акта про знищення відходів лікарського засобу |                      |
| 07.10.2025     | 749-001.1/002.0/17-25 | пост. заборона | Ввезений з порушенням ЗУ | «LuciTram»           | «LuciTram», 2 mg №30 з маркуванням іноземною мовою                                                                                             | <b>TM241102</b> | Balaji Pharma, -                                  | Вжити заходи щодо вилучення з обігу шляхом <b>знищення або повернення постачальнику</b> , про що повідомити територіальний орган Держлікслужби. У разі знищення відходів препарату в двотижневий строк направити до територіального органу Держлікслужби копію акта про знищення відходів лікарського засобу |                      |
| 07.10.2025     | 748-001.1/002.0/17-25 | пост. заборона | Ввезений з порушенням ЗУ | «BCG-medac»          | «BCG-medac», - з маркуванням іноземною мовою                                                                                                   | <b>E240689C</b> | medac GmbH Nemecko, -                             | Вжити заходи щодо вилучення з обігу шляхом <b>знищення або повернення постачальнику</b> , про що повідомити територіальний орган Держлікслужби. У разі знищення відходів препарату в двотижневий строк направити до територіального органу Держлікслужби копію акта про знищення відходів лікарського засобу |                      |

|            |                       |                |                          |                                |                                                           |                    |                            |                                                                                                                                                                                                                                                                                                              |  |
|------------|-----------------------|----------------|--------------------------|--------------------------------|-----------------------------------------------------------|--------------------|----------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--|
| 07.10.2025 | 747-001.1/002.0/17-25 | пост. заборона | Ввезений з порушенням ЗУ | «Bleomadac 15000IU»            | «Bleomadac 15000IU», - з маркуванням іноземною мовою      | E220225D           | medac GmbH Nemecko, -      | Вжити заходи щодо вилучення з обігу шляхом <b>знищення або повернення постачальнику</b> , про що повідомити територіальний орган Держлікслужби. У разі знищення відходів препарату в двотижневий строк направити до територіального органу Держлікслужби копію акта про знищення відходів лікарського засобу |  |
| 06.10.2025 | 746-001.1/002.0/17-25 | пост. заборона | Ввезений з порушенням ЗУ | «Typhim Vi»                    | «Typhim Vi», - з маркуванням іноземною мовою              | X2A433V<br>X2A441V | Sanofi, -                  | Вжити заходи щодо вилучення з обігу шляхом <b>знищення або повернення постачальнику</b> , про що повідомити територіальний орган Держлікслужби. У разі знищення відходів препарату в двотижневий строк направити до територіального органу Держлікслужби копію акта про знищення відходів лікарського засобу |  |
| 06.10.2025 | 745-001.1/002.0/17-25 | пост. заборона | Ввезений з порушенням ЗУ | Fludarabin Sandoz (незарєєстр) | Fludarabin Sandoz, 25 mg<br>з маркуванням іноземною мовою | 108070             | SANDOZ, -                  | Вжити заходи щодо вилучення з обігу шляхом <b>знищення або повернення постачальнику</b> , про що повідомити територіальний орган Держлікслужби. У разі знищення відходів препарату в двотижневий строк направити до територіального органу Держлікслужби копію акта про знищення відходів лікарського засобу |  |
| 06.10.2025 | 744-001.1/002.0/17-25 | пост. заборона | Ввезений з порушенням ЗУ | «Therogen r 0,9 mg»            | «Therogen r 0,9 mg», - з маркуванням іноземною мовою      | EW3343             | Genzyme Ireland Limited, - | Вжити заходи щодо вилучення з обігу шляхом <b>знищення або повернення постачальнику</b> , про що повідомити територіальний орган Держлікслужби. У разі знищення відходів препарату в двотижневий строк направити до територіального органу Держлікслужби копію акта про знищення відходів лікарського засобу |  |
| 06.10.2025 | 743-001.1/002.0/17-25 | пост. заборона | Ввезений з порушенням ЗУ | «Yuflyma 40 mg»                | «Yuflyma 40 mg», - з маркуванням іноземною мовою          | 4LAT10T13          | Celltrion..., -            | Вжити заходи щодо вилучення з обігу шляхом <b>знищення або повернення постачальнику</b> , про що повідомити територіальний орган Держлікслужби. У разі знищення відходів препарату в двотижневий строк направити до                                                                                          |  |

|            |                           |                   |                             |                            |                                                                                                                                                                                                                                                                     |                 |                                                |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                             |                                                                                                                                 |
|------------|---------------------------|-------------------|-----------------------------|----------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----------------|------------------------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
|            |                           |                   |                             |                            |                                                                                                                                                                                                                                                                     |                 |                                                | територіального органу<br>Держлікслужби копію акта про<br>знищення відходів лікарського<br>засобу                                                                                                                                                                                                                                           |                                                                                                                                 |
| 06.10.2025 | 742-<br>001.1/002.0/17-25 | пост.<br>заборона | Ввезений з<br>порушенням ЗУ | «Wegovy 2,4 mg»            | «Wegovy 2,4 mg», -<br>з маркуванням іноземною<br>мовою                                                                                                                                                                                                              | <b>RP5P493</b>  | Novo Nordisk, -                                | Вжити заходи щодо вилучення з<br>обігу шляхом <b>знищення або<br/>повернення постачальнику</b> , про<br>що повідомити територіальний<br>орган Держлікслужби. У разі<br>знищення відходів препарату в<br>двотижневий строк направити до<br>територіального органу<br>Держлікслужби копію акта про<br>знищення відходів лікарського<br>засобу |                                                                                                                                 |
| 06.10.2025 | 741-<br>001.1/002.0/17-25 | пост.<br>заборона | Ввезений з<br>порушенням ЗУ | «Altuzan r»                | «Altuzan r», 400 mg<br><br>з маркуванням іноземною<br>мовою                                                                                                                                                                                                         | <b>30033571</b> | Roche, -                                       | Вжити заходи щодо вилучення з<br>обігу шляхом <b>знищення або<br/>повернення постачальнику</b> , про<br>що повідомити територіальний<br>орган Держлікслужби. У разі<br>знищення відходів препарату в<br>двотижневий строк направити до<br>територіального органу<br>Держлікслужби копію акта про<br>знищення відходів лікарського<br>засобу |                                                                                                                                 |
| 06.10.2025 | 740-<br>001.1/002.0/17-25 | тимч.<br>заборона | Субстандартний              | UA/5702/01/01              | АБ'ЮФЕН, таблетки по 400<br>мг; по 15 таблеток у блістері;<br>по 2 блістери в картонній<br>коробці                                                                                                                                                                  | <b>24106</b>    | Лабораторії<br>Бушара<br>Рекордаті,<br>Франція | Вжити заходи щодо вилучення її з<br>обігу шляхом поміщення в<br><b>карантин</b> , про що повідомити<br>територіальний орган<br>Держлікслужби за місцем<br>розташування.                                                                                                                                                                     |                                                                                                                                 |
| 06.10.2025 | 738-<br>001.1/002.0/17-25 | пост.<br>заборона | Фальсифікований             | UA/19176/01/01             | ОЗЕМІПК, розчин для<br>ін'єкцій, 1,34 мг/мл; 1 мг: по 3<br>мл у картриджах, вкладених у<br>попередньо заповнену<br>багатодозову одноразову<br>шприц-ручку; 1 попередньо<br>заповнена шприц-ручка та 4<br>одноразових голки<br>НовоФайн® Плюс в<br>картонній коробці | <b>NF63704</b>  | А/Т Ново<br>Нордіск, Данія,<br>Данія           | Вжити заходи щодо вилучення з<br>обігу шляхом <b>знищення або<br/>повернення постачальнику</b> , про<br>що повідомити територіальний<br>орган Держлікслужби. У разі<br>знищення відходів препарату в<br>двотижневий строк направити до<br>територіального органу<br>Держлікслужби копію акта про<br>знищення відходів лікарського<br>засобу | інформація<br>щодо ознак<br>фальсифікації<br>шприц-ручки<br>(первинної<br>упаковки)<br>лікарського<br>засобу додається<br>нижче |
| 06.10.2025 | 732-<br>001.1/002.0/17-25 | пост.<br>заборона | Ввезений з<br>порушенням ЗУ | Ареххнаг r<br>(незареєстр) | Ареххнаг r, -<br><br>з маркуванням іноземною<br>мовою                                                                                                                                                                                                               | <b>HK5022</b>   | Pfizer, -                                      | Вжити заходи щодо вилучення з<br>обігу шляхом <b>знищення або<br/>повернення постачальнику</b> , про<br>що повідомити територіальний<br>орган Держлікслужби. У разі<br>знищення відходів препарату в<br>двотижневий строк направити до<br>територіального органу                                                                            |                                                                                                                                 |

|            |                       |                |                          |                                                         |                                                                                                                           |            |                           |                                                                                                                                                                                                                                                                                                              |  |
|------------|-----------------------|----------------|--------------------------|---------------------------------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|---------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--|
|            |                       |                |                          |                                                         |                                                                                                                           |            |                           | Держлікслужби копію акта про знищення відходів лікарського засобу                                                                                                                                                                                                                                            |  |
| 06.10.2025 | 731-001.1/002.0/17-25 | пост. заборона | Ввезений з порушенням ЗУ | Boostrix (незареєстр)                                   | Boostrix, 0,5 ml<br>з маркуванням іноземною мовою                                                                         | AC37B434AA | GlaxoSmithKline Belgia, - | Вжити заходи щодо вилучення з обігу шляхом <b>знищення або повернення постачальнику</b> , про що повідомити територіальний орган Держлікслужби. У разі знищення відходів препарату в двотижневий строк направити до територіального органу Держлікслужби копію акта про знищення відходів лікарського засобу |  |
| 06.10.2025 | 730-001.1/002.0/17-25 | пост. заборона | Ввезений з порушенням ЗУ | FSME-Immun Junior szuszpenzios injekcio... (незареєстр) | FSME-Immun Junior szuszpenzios injekcio..., «FSME-Immun Junior szuszpenzios injekcio...»<br>з маркуванням іноземною мовою | LW1836     | Pfizer, -                 | Вжити заходи щодо вилучення з обігу шляхом <b>знищення або повернення постачальнику</b> , про що повідомити територіальний орган Держлікслужби. У разі знищення відходів препарату в двотижневий строк направити до територіального органу Держлікслужби копію акта про знищення відходів лікарського засобу |  |
| 06.10.2025 | 728-001.1/002.0/17-25 | пост. заборона | Ввезений з порушенням ЗУ | Stelara (незареєстр)                                    | Stelara, 45 mg<br>з маркуванням іноземною мовою                                                                           | MIS1WMM    | Janssen-Cilag SpA, -      | Вжити заходи щодо вилучення з обігу шляхом <b>знищення або повернення постачальнику</b> , про що повідомити територіальний орган Держлікслужби. У разі знищення відходів препарату в двотижневий строк направити до територіального органу Держлікслужби копію акта про знищення відходів лікарського засобу |  |
| 06.10.2025 | 726-001.1/002.0/17-25 | пост. заборона | Ввезений з порушенням ЗУ | Bexsero (незареєстр)                                    | Bexsero, -<br>з маркуванням іноземною мовою                                                                               | AHB XD96AA | GSK Services, -           | Вжити заходи щодо вилучення з обігу шляхом <b>знищення або повернення постачальнику</b> , про що повідомити територіальний орган Держлікслужби. У разі знищення відходів препарату в двотижневий строк направити до територіального органу Держлікслужби копію акта про знищення відходів лікарського засобу |  |

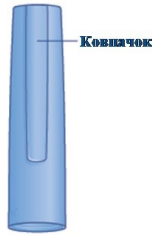
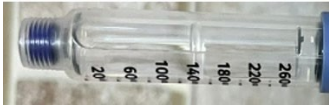
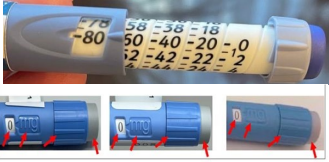
|            |                       |                |                          |                                                    |                                                                               |                            |                                    |                                                                                                                                                                                                                                                                                                              |  |
|------------|-----------------------|----------------|--------------------------|----------------------------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------|----------------------------|------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--|
| 06.10.2025 | 724-001.1/002.0/17-25 | пост. заборона | Ввезений з порушенням ЗУ | Carfilzomib for Injection Carfilnat r (незареєстр) | Carfilzomib for Injection Carfilnat r, 60 mg<br>з маркуванням іноземною мовою | <b>JD40824008</b>          | Natco Pharma Limited, -            | Вжити заходи щодо вилучення з обігу шляхом <b>знищення або повернення постачальнику</b> , про що повідомити територіальний орган Держлікслужби. У разі знищення відходів препарату в двотижневий строк направити до територіального органу Держлікслужби копію акта про знищення відходів лікарського засобу |  |
| 06.10.2025 | 723-001.1/002.0/17-25 | пост. заборона | Ввезений з порушенням ЗУ | Humulin r (незареєстр)                             | Humulin r, 100j.m./ml №5<br>з маркуванням іноземною мовою                     | <b>D618349M</b>            | Eli Lilly Nederland B.V., Holandia | Вжити заходи щодо вилучення з обігу шляхом <b>знищення або повернення постачальнику</b> , про що повідомити територіальний орган Держлікслужби. У разі знищення відходів препарату в двотижневий строк направити до територіального органу Держлікслужби копію акта про знищення відходів лікарського засобу |  |
| 06.10.2025 | 722-001.1/002.0/17-25 | пост. заборона | Ввезений з порушенням ЗУ | Sandostatin r Lar r (незареєстр)                   | Sandostatin r Lar r, 30 mg<br>з маркуванням іноземною мовою                   | <b>376607</b>              | Novartis Hungaria, -               | Вжити заходи щодо вилучення з обігу шляхом <b>знищення або повернення постачальнику</b> , про що повідомити територіальний орган Держлікслужби. У разі знищення відходів препарату в двотижневий строк направити до територіального органу Держлікслужби копію акта про знищення відходів лікарського засобу |  |
| 06.10.2025 | 721-001.1/002.0/17-25 | пост. заборона | Ввезений з порушенням ЗУ | Prevenar 13 r (незареєстр)                         | Prevenar 13 r, «injekcni suspenze»<br>з маркуванням іноземною мовою           | <b>HD6347</b>              | Pfizer Europe, -                   | Вжити заходи щодо вилучення з обігу шляхом <b>знищення або повернення постачальнику</b> , про що повідомити територіальний орган Держлікслужби. У разі знищення відходів препарату в двотижневий строк направити до територіального органу Держлікслужби копію акта про знищення відходів лікарського засобу |  |
| 06.10.2025 | 720-001.1/002.0/17-25 | пост. заборона | Ввезений з порушенням ЗУ | Avaxim 160U (незареєстр)                           | Avaxim 160U, -<br>з маркуванням іноземною мовою                               | <b>W36973V<br/>W3C363V</b> | Sanofi Pasteur, -                  | Вжити заходи щодо вилучення з обігу шляхом <b>знищення або повернення постачальнику</b> , про що повідомити територіальний орган Держлікслужби. У разі знищення відходів препарату в двотижневий строк направити до                                                                                          |  |

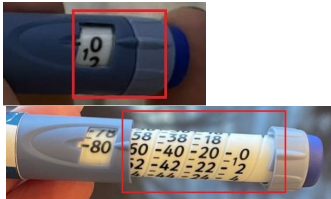
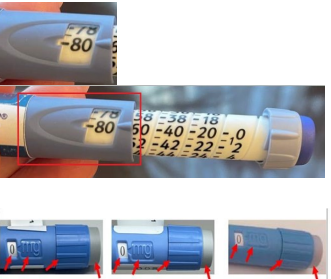
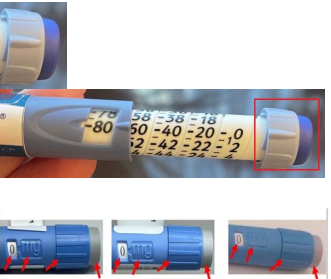
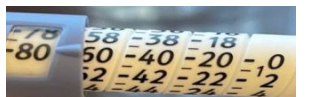
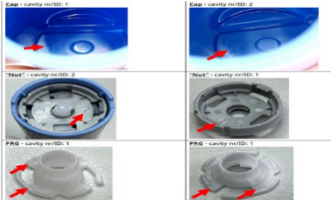
|            |                           |                   |                             |                                  |                                                         |                                      |                              |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                   |  |
|------------|---------------------------|-------------------|-----------------------------|----------------------------------|---------------------------------------------------------|--------------------------------------|------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--|
|            |                           |                   |                             |                                  |                                                         |                                      |                              | територіального органу<br>Держлікслужби копію акта про<br>знищення відходів лікарського<br>засобу                                                                                                                                                                                                                                                 |  |
| 06.10.2025 | 719-<br>001.1/002.0/17-25 | пост.<br>заборона | Ввезений з<br>порушенням ЗУ | Infanrix IPV+Hib<br>(незареєстр) | Infanrix IPV+Hib, -<br>з маркуванням іноземною<br>мовою | <b>A20CB629B</b><br><b>A20CB619C</b> | GlaxoSmithKline<br>„ Бельгія | Вжити заходи щодо вилучення з<br>обігу шляхом <b>знищення або</b><br><b>повернення постачальнику</b> , про<br>що повідомити територіальний<br>орган Держлікслужби. У разі<br>знищення відходів препарату в<br>двотижневий строк направити до<br>територіального органу<br>Держлікслужби копію акта про<br>знищення відходів лікарського<br>засобу |  |
| 06.10.2025 | 718-<br>001.1/002.0/17-25 | пост.<br>заборона | Ввезений з<br>порушенням ЗУ | «Zavedos»                        | «Zavedos», 1 mg<br>з маркуванням іноземною<br>мовою     | <b>GW2376</b>                        | Pfizer, -                    | Вжити заходи щодо вилучення з<br>обігу шляхом <b>знищення або</b><br><b>повернення постачальнику</b> , про<br>що повідомити територіальний<br>орган Держлікслужби. У разі<br>знищення відходів препарату в<br>двотижневий строк направити до<br>територіального органу<br>Держлікслужби копію акта про<br>знищення відходів лікарського<br>засобу |  |
| 06.10.2025 | 717-<br>001.1/002.0/17-25 | пост.<br>заборона | Ввезений з<br>порушенням ЗУ | «Enhertu 100mg»                  | «Enhertu 100mg», -<br>з маркуванням іноземною<br>мовою  | <b>412761</b>                        | Daiichi Sankyo, -            | Вжити заходи щодо вилучення з<br>обігу шляхом <b>знищення або</b><br><b>повернення постачальнику</b> , про<br>що повідомити територіальний<br>орган Держлікслужби. У разі<br>знищення відходів препарату в<br>двотижневий строк направити до<br>територіального органу<br>Держлікслужби копію акта про<br>знищення відходів лікарського<br>засобу |  |

## Ознаки фальсифікації шприц-ручки (первинної упаковки) лікарського засобу ОЗЕМПІК



|   | Опис невідповідності                                           | Оригінальний ЛЗ                                                                                                                          | Фальсифікований ЛЗ                                                                                                                  | Оригінальні частини шприц-ручки та голки                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                       | Фото оригінального ЛЗ                                                               | Фото фальсифікованого ЛЗ                                                            |
|---|----------------------------------------------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------|
| 1 | Загальне фото шприц-ручки ЛЗ ОЗЕМПІК                           | ---<br>-                                                                                                                                 | ---<br>-                                                                                                                            | -----                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                          |  |  |
| 2 | Наявність одноразових голок НовоФайн® Плюс в картонній коробці | <div>0,25/0,5 мг: по 1,5 мл<br/>6 одноразових голок НовоФайн® Плюс</div> <div>1 мг: по 3 мл<br/>4 одноразових голки НовоФайн® Плюс</div> | <div>Відсутні взагалі або може містити недостатню кількість</div> <div>Відсутні взагалі або може містити недостатню кількість</div> | <div> Зовнішній ковпачок голки</div> <div> Внутрішній ковпачок голки</div> <div> Голка</div> <div> Памперна мембрана</div> | -----                                                                               | -----                                                                               |

|   |                                                                                              |                                                                                                                 |                                                                                             |                                                                                       |                                                                                       |                                                                                       |
|---|----------------------------------------------------------------------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------|
| 3 | Наявність логотипу на ковпачку первинної упаковки (шприц-ручки)                              | Наявний                                                                                                         | Відсутній                                                                                   |     |    |     |
| 4 | Картридж та вікно картриджа (розмір, колір та дизайн)                                        | 0,25/0,5 мг: по 1,5 мл<br>Розмір картриджа: 3,3 см<br>Колір картриджа: сірий<br>Колір вікна картриджа: прозорий | Розмір картриджа: Однаковий<br>Колір картриджа: прозорий<br>Колір вікна картриджа: відсутнє |                                                                                       |                                                                                       |    |
|   |                                                                                              | 1 мг: по 3 мл<br>Розмір картриджа: 5,5 см<br>Колір картриджа: сірий<br>Колір вікна картриджа: прозорий          |                                                                                             |    |    |    |
| 5 | Розміщення етикетки до лічильника дози                                                       | Близько                                                                                                         | Далеко                                                                                      |   |   |   |
| 6 | При повертанні селектора дози вперед, щоб обрати дозу, лічильник дози покаже відповідну дозу | 0,25/0,5 мг: по 1,5 мл<br>0мг; 0,25мг/ 0мг; 0,5 мг<br><br>1 мг: по 3мл<br>0мг, 1мг                              | Від 0 до 80                                                                                 |  |  |  |

|    |                                                                                                                                                      |                                     |                                                                            |                                                                                                                     |                                                                                      |                                                                                       |
|----|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------|
| 7  | При повертанні селектора дози вперед, щоб обрати дозу                                                                                                | Шприц-ручка не змінюється в довжині | Шприц-ручка змінюється в довжині (вона постійно зміщується (збільшується)) |                                   |   |    |
| 8  | Наявність показника дози                                                                                                                             | Наявний                             | Відсутній                                                                  |  Показник дози                   |   |    |
| 9  | Колір пускової кнопки                                                                                                                                | Сірий                               | Фіолетовий                                                                 |  Селектор дози<br>Пускова кнопка |  |   |
| 10 | Наявність в лічильнику дози символу перевірки потоку розчину (  ) | Наявний                             | Відсутній                                                                  |  Символ потоку розчину         | -----                                                                                |  |
| 11 | Порівняння порожнини                                                                                                                                 |                                     | Не відповідає справжнім продуктам Novo Nordisk                             |                                                                                                                     | -----                                                                                |  |