

Недобросовестная конкуренция: под прицелом Актовегин. Кто следующий?

NYCOMED

В последнее время в лечебно-профилактических учреждениях преимущественно по факсу распространяется неправдивая информация об отмене регистрации на препарат Актовегин. В связи с этим в редакцию «Еженедельника АПТЕКА» поступают обращения от фармацевтов, врачей и пациентов с просьбой разъяснить возникшую ситуацию. Наше издание обратилось за информацией к Главе представительства компании Никомед, директору ООО «Никомед Украина» Евгению Заике и получило ответ в виде открытого письма специалистам здравоохранения и документов из ГП «Государственный экспертный центр» МЗ Украины. Предлагаем вниманию наших читателей данную информацию. Детально о проблеме, поднятой в открытом письме, читайте в ближайшем номере «Еженедельника АПТЕКА».

Открытое письмо специалистам здравоохранения

Дорогие коллеги!

За годы работы в Украине компания «Никомед» зарекомендовала себя как производитель качественных медицинских препаратов, а Актовегин — средство № 1 для лечения заболеваний сердечно-сосудистой системы — как надежный и эффективный препарат, проверенный 30-летней медицинской практикой.

В настоящее время в лечебных учреждениях страны распространяются материалы, направленные на дискредитацию нашей компании и препарата Актовегин. В ответ на распространяемую анонимными источниками недостоверную информацию, которая носит ярко выраженный заказной и манипулятивный характер, должен донести до Вашего сведения, что состав препарата Актовегин остается неизменным на протяжении десятилетий. Препарат поставляется в Украину из Австрии в запаянных ампулах, упаковывается и проходит контроль качества на мощностях предприятия «Кусум Фарм» в г. Сумы. Таким образом, компания «Никомед» может полностью гарантировать неизменное высокое качество препарата.

Содержание калия в активном веществе препарата Актовегин нормируется в регистрационных документах и составляет 2 мг/мл, о чем свидетельствуют результаты анализа центральной лаборатории Гослекинспекции. Данная концентрация в 50 раз ниже допустимого порога и не может быть причиной каких-либо побочных эффектов.

Актовегин зарегистрирован в Украине (рег. свидетельство № UA/11232/01/01 от 13.12.2010 г.) и рекомендован для использования Министерством здравоохранения Украины. Никаких запретов в отношении оборота препарата в Украине МОЗ Украины не принимало!

Также хочу уведомить Вас, что по факту недобросовестной конкуренции нашей компанией приняты соответствующие меры и против организаторов данной акции, по нашим сведениям, уже возбуждено уголовное дело.

Обращаюсь ко всем врачам Украины: Вы как ответственные и профессиональные люди, от решений которых зависят здоровье и даже жизни людей, должны доверять только проверенной и достоверной информации и не допускать распространения ложных сведений, на основании которых нуждающимся в экстренном лечении людям может быть отказано в использовании эффективного и надежного препарата — Актовегина.

С уважением Евгений Заика,

Глава Представительства компании Никомед в Украине

Впервые опубликовано в «Еженедельнике АПТЕКА» № 37 (808) от 26.09.2011 г. (www.apteka.ua) □



МІНІСТЕРСТВО ОХОРОНИ ЗДОРОВ'Я УКРАЇНИ ДЕРЖАВНИЙ ЕКСПЕРТНИЙ ЦЕНТР

03151, м. Київ, вул. Ушинського, 40 тел. (044) 498-4301, факс (044) 498-4360

№ 3470/1-5 від 23.09.2011

ТОВ «Нікомед Україна»
03150, м. Київ, вул. Червоноармійська, 55-Г

Державний експертний центр МОЗ розглянув лист ТОВ «Нікомед Україна» від 22.09.2011 р. № 578 щодо лікарського засобу «Актовегін» розчин для ін'єкцій виробництва ТОВ «КУСУМ ФАРМ», Україна та в межах компетенції повідомляє наступне.

Лікарський засіб «Актовегін» розчин для ін'єкцій, 40 мг/мл по 5 мл (200 мг) в ампулах № 5 виробництва ТОВ «КУСУМ ФАРМ», Україна (пакування з форми in bulk фірми-виробника «Нікомед Австрія ГмбХ», Австрія, реєстраційне посвідчення UA/11232/01/01 від 13.12.2010 р., є зареєстрованим в Державному реєстрі лікарських засобів України (витяг надається), та дозволеним до медичного застосування у Україні.

Додаток:

1. Витяг на 1-му арк.

Генеральний директор

Бліхар В.Є.



МІНІСТЕРСТВО ОХОРОНИ ЗДОРОВ'Я УКРАЇНИ ДЕРЖАВНИЙ ЕКСПЕРТНИЙ ЦЕНТР ПІДТВЕРДЖЕННЯ ПРО ДЕРЖАВНУ РЕЄСТРАЦІЮ ЛІКАРСЬКОГО ЗАСОБУ

Торговельна назва	АКТОВЕГІН
Міжнародна непатентована назва (МНН)	
Синонімічна назва	Моно
Склад (діючі речовини)	1 мл препарату містить депротейнізований гемодериват із крові телят, який відповідає 40 мг сухої маси
Фармакотерапевтична група	Різані біогенні препарати
Лікарська форма, дозування та упаковка	Розчин для ін'єкцій, 40 мг/мл по 2 мл (80 мг) в ампулах № 25; по 5 мл (200 мг) в ампулах № 5; по 10 мл (400 мг) в ампулах № 5 (пакування із in bulk фірми-виробника Нікомед Австрія ГмбХ, Австрія)
Заявник (власник реєстраційного посвідчення)	ТОВ «Нікомед Україна», м. Київ, Україна
Виробник(и)	ТОВ «КУСУМ ФАРМ», м. Суми, Україна
Умови і строки зберігання	5 років
Умови відпуску	за рецептом
Дата і номер наказу МОЗ про реєстрацію, перереєстрацію та зміни	13.12.2010 № 1094
Реєстраційний номер	UA/11232/01/01
Дата реєстрації	13.12.2010
Дата закінчення реєстрації	13.12.2015

Державний реєстр лікарських засобів України

09.23.2011

Генеральний директор

В.Є. Бліхар