

Всім, кого це стосується

Вих. № 137 від 25.03.2026 р.

Стосовно: впровадження на фармацевтичний ринок України оновлених макетів упаковок лікарських засобів (ЛЗ) **АРИФАМ® 1,5 мг/5 мг** (РП № UA/13799/01/01) та **АРИФАМ® 1,5 мг/10 мг** (РП № UA/13798/01/01), **№ 30**, компанії ЛЕ ЛАБОРАТУАР СЕРВ'Є, Франція

ТОВ «Серв'є Україна» висловлює свою повагу та повідомляє про оновлення макетів вторинної упаковки вищезазначених лікарських засобів у зв'язку зі зміною логотипу Заявника, оновлення формату зазначення закінчення терміну придатності на вторинній упаковці та ін.

Поява на фармацевтичному ринку України вищезазначених лікарських засобів компанії з оновленими макетами вторинної упаковки відбуватиметься поступово та залежатиме від запланованого виробництва та наявного залишку. Випуск першої серії з оновленими макетами вторинної упаковки планується наприкінці березня 2026 р.

Враховуючи вищезазначене, інформуємо, що на фармацевтичному ринку України деякий час одночасно можуть бути присутні два види упаковок лікарських засобів.

Основні зміни:

Було:	Стало:
Вторинна (зовнішня) упаковка:	
Зазначення штрих коду	
Зазначено штрих код країни Виробника:  5 39 штрих код починається з 539	Зазначено штрих код країни Заявника:  3 66 штрих код починається з 366
Зміна логотипу	
	
Оновлення формату зазначення закінчення терміну придатності	
Придатний до:	Термін придатності:

Виробництво та обіг вищезазначених лікарських засобів відповідає чинним реєстраційним документам.

У відповідності до вимог чинного законодавства, оновлені оригінал-макети пакування лікарських засобів надані до єдиної автоматизованої інформаційної системи Державної служби України з лікарських засобів та контролю за наркотиками з метою контролю лікарських засобів компанії при надходженні на ринок України та запобіганню фальсифікатів.

Додатково повідомляємо, що кожна серія лікарського засобу супроводжується сертифікатом якості, виданим виробником, та висновком про якість ввезеного в Україну лікарського засобу, виданим територіальним регуляторним органом України.

За потреби, готові надати більш детальну інформацію.

З повагою,
Начальник відділу з регуляторних питань
та з управління якістю



Лушпенко Л.Б.