



CASA NAȚIONALĂ DE ASIGURĂRI DE SĂNĂTATE

CABINET PREȘEDINTE

Calea Căilărașilor nr. 248, Bloc S19, Sector 3, București

E-mail: cabinet_președinte@casan.ro, Tel. 0372/309.270, Fax 0372/309.231

P950/ 03.02.2023

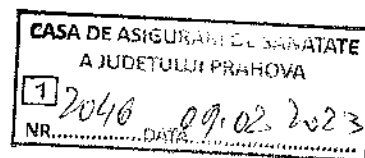
Către,

Casa de Asigurări de Sănătate

În atenția,

Doamnei/Domnului Director General

MSEF
Call 7



Prin adresa ANM DMR nr.3499E/02.02.2023, înregistrată la C.N.A.S. cu nr. P950/03.02.2023 ne sunt aduse la cunoștință măsurile întreprinse de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România și compania Novo Nordisk Farma SRL, pentru înștiințarea profesioniștilor din domeniul sănătății cu privire la medicamentul **OZEMPIC (semaglutidă) soluție injectabilă în stilou injector (pen) preumplut – deficite intermitente de stoc, anticipat să persiste pe tot parcursul anului 2023.**

Vă rugăm să dispuneți toate măsurile necesare pentru informarea profesioniștilor din domeniul sănătății prin afișarea pe pagina electronică a casei de asigurări de sănătate în secțiunea "Informații pentru furnizori" a documentului "**Ozempic (semaglutidă) soluție injectabilă în stilou injector (pen) preumplut: deficit de aprovizionare**".

Anexăm în fotocopie documentul respectiv.

Cu stimă,

p. PREȘEDINTE

Adela COJAN

VICEPREȘEDINTE



Întocmit,
DFCCV/ Dirjan Elly-Theodora/07.02.2023

COMUNICARE DIRECTĂ CĂTRE PROFESIONIȘTII DIN DOMENIUL SĂNĂTĂȚII

Februarie 2023

Ozempic (semaglutidă) soluție injectabilă în stilou injector (pen) preumplut: deficit de aprovizionare

Stimate profesionist din domeniul sănătății,

De comun acord cu Agenția Europeană pentru Medicamente (EMA) și Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMMDMR), Novo Nordisk Farma S.R.L. vă informează cu privire la următoarele:

Rezumat

- Cererea crescută pentru medicamentul Ozempic a generat cu intermitență deficit de stoc, situație anticipată să persiste pe tot parcursul anului 2023
- Aceste deficite de stoc pot avea ca rezultat faptul că pacienții nu își mai administrează dozele necesare, cu consecințe clinice, cum ar fi apariția hiperglicemiei
- Vă rugăm să vă asigurați că pacienții care utilizează Ozempic sunt informați despre această situație, iar pacienții cu risc de a rămâne fără tratament cu Ozempic sunt trecuți în siguranță pe un alt agonist de receptor al peptidei umane 1 asemănătoare glucagonului sau alt tratament alternativ, în baza aprecierii dumneavoastră clinice.

Informații suplimentare referitoare la problema de siguranță

Ozempic este indicat pentru tratamentul adulților cu diabet zaharat de tip 2 insuficient controlat, ca tratament adjuvant la dietă și exerciții fizice:

- sub formă de monoterapie atunci când administrarea de metformin este considerată inadecvată din cauza intoleranței sau contraindicațiilor;
- în asociere cu alte medicamente utilizate pentru tratamentul diabetului zaharat.

Cererea mai mare decât cea anticipată a generat un deficit de Ozempic. Deficitul de stoc va fi intermitent și va continua pe tot parcursul anului 2023. Deficitul de aprovizionare nu este determinat de o problemă de calitate a produsului sau de o problemă de siguranță.

Vă solicităm sprijinul pentru a informa pacienții care utilizează Ozempic 0,25 mg, 0,5 mg, 1 mg soluție injectabilă în stilou injector (pen) preumplut despre această situație și pentru ca pacienții care riscă să

rămână fără Ozempic 0,25 mg, 0,5 mg, 1 mg soluție injectabilă în stilou injector (pen) preumplut, să fie trecuți pe un alt agonist de receptor al peptidei umane 1 asemănătoare glucagonului, sau alt tratament alternativ, conform disponibilității de pe piață.

Apel la raportarea de reacții adverse

Este important să raportați orice reacții adverse suspectate, asociate cu administrarea medicamentului Ozempic către Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România, în conformitate cu sistemul național de raportare spontană, utilizând sistemul electronic de raportare/formularul de raportare disponibil pe pagina web a Agenției Naționale a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (www.anm.ro), la secțiunea Raportează o reacție adversă.

Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România

Str. Aviator Sănătescu nr. 48, sector 1

București 011478-RO

Tel: +4 021 317 11 10

Fax: +4 021 316 34 97

e-mail: adr@anm.ro

Raportare online la adresa: <https://adr.anm.ro/>

www.anm.ro

Totodată, reacțiile adverse suspectate, inclusiv erorile de medicație, asociate cu administrarea Ozempic, se pot raporta și către reprezentanța locală a deținătorului autorizației de punere pe piață (DAPP), Novo Nordisk Farma S.R.L., la adresa de e-mail: safetyro@novonordisk.com sau utilizând datele de contact ale reprezentanței locale a DAPP de mai jos.

Datele de contact ale reprezentanței locale a DAPP

Informații suplimentare pot fi obținute contactând Novo Nordisk Farma S.R.L.:

Novo Nordisk Farma S.R.L.

Țiriac Tower, Str. Buzești nr. 82-94, etaj 9

București 011017, Sector 1, România

Tel: +40 21 312 36 74; +40 21 312 30 51

Fax: +40 21 312 67 60

office_ro@novonordisk.com

www.novonordisk.ro

Novo Nordisk Farma S.R.L. va oferi în continuare informații actualizate privind situația stocurilor către Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România, pe măsură ce noi informații devin disponibile. Novo Nordisk lucrează fără întrerupere pentru maximizarea producției existente, în același timp investind masiv în capacități noi pentru remedierea acestor deficite de aprovizionare. Ne cerem scuze pentru situația creată și pentru orice neplăceri cauzate.

Cu stimă,

Directorul Medical al Novo Nordisk Farma SRL