

Prin adresa ANMDMR 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.**

## **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 (ANMDMR), 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 deficiete 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](http://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](mailto:adr@anm.ro)  
Raportare online la adresa: <https://adr.anm.ro/>  
[www.anm.ro](http://www.anm.ro)

Totodată, reacțiile adverse suspectate, inclusiv erorile de medicație, asociate cu administrarea Ozempic, se pot raporta și către reprezentanța locală a detinătorului autorizației de punere pe piață (DAPP), Novo Nordisk Farma S.R.L., la adresa de e-mail: [safetyro@novonordisk.com](mailto: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. Buzău 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](mailto:office_ro@novonordisk.com)  
[www.novonordisk.ro](http://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 încrucișare pentru maximizarea producției existente, în același timp investind masiv în capacitați noi pentru remedierea acestor deficiențe de aprovizionare. Ne cerem scuze pentru situația creată și pentru orice neplăceri cauzate.

Cu stimă,

Directorul Medical al Novo Nordisk Farma SRL