



INFORMACIÓN IMPORTANTE PARA LOS PROFESIONALES DE LA SALUD
NOTIFICACIÓN DE ACTUALIZACIONES EN EL PORTAFOLIO GLOBAL DE NOVO NORDISK

Madrid, 9 de diciembre de 2024

Estimado/a Dr./Dra.:

Dando seguimiento a nuestra comunicación del mes de octubre, en la que le anticipábamos algunos cambios importantes en nuestro portafolio, nos dirigimos a usted para actualizarle sobre los productos que serán discontinuados gradualmente a lo largo de 2025.

Le informamos que, a la discontinuación ya comunicada del dispositivo InnoLet®, utilizado para los medicamentos Actrapid®, Mixtard® y Levemir®, en el primer trimestre de 2025, se unirá posteriormente, en el cuarto trimestre de 2025, la discontinuación de Victoza®.

Esta decisión se enmarca en la **Estrategia Global de Consolidación del portafolio de Novo Nordisk**, que abarca una selección de productos y se extiende de enero de 2025 a diciembre de 2026. De forma que al mismo tiempo que discontinuamos estos productos, iremos incorporando tratamientos más innovadores para estar en mejor disposición para satisfacer la demanda en rápido crecimiento y atender a más pacientes, garantizando un suministro sostenible. Esta decisión no está relacionada con problemas de seguridad, eficacia o calidad de los productos.

Somos conscientes de las potenciales implicaciones que esta decisión pueda tener en las personas con diabetes, sus familias y los profesionales de la salud, y por ello, a lo largo de todo el proceso mantendremos una estrecha comunicación y diálogo con la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios (AEMPS) y los agentes relevantes, como usted, para asegurar una implementación adecuada, según las regulaciones y requisitos locales, garantizando que los pacientes continúen teniendo acceso al tratamiento que necesitan.

A continuación, se enumeran los productos y presentaciones comercializadas en España mencionados anteriormente, junto con sus respectivos periodos de discontinuación y sus alternativas terapéuticas:

Principio activo	Marca	Presentaciones que se suspenderán	Las presentaciones disponibles	Alternativas terapéuticas	Fecha de discontinuación
Insulinas humanas					
Insulina humana regular	Actrapid®	InnoLet®	Viales	Insulinas humanas: -Actrapid® 100 UI/mL vial -Humulina regular 100 UI/mL en vial Análogos de insulina 1ª generación: -NovoRapid® <ul style="list-style-type: none">• Vial 100 U/mL• FlexPen® 100 U/mL• Penfill® 100 U/mL[§] -Humalog® Kwikpen® 100 UI/mL -Apidra® Solostar® 100 UI/mL Análogos de insulina 2ª generación: -Fiasp® <ul style="list-style-type: none">• Vial 100 U/mL	1 de enero de 2025

				<ul style="list-style-type: none"> • FlexTouch® 100 U/mL • Penfill® 100 U/mL[§] 	
Insulina humana bifásica 30 (insulina soluble neutra humana con insulina isofana humana 30/70)	Mixtard® 30	InnoLet®	Viales	<p>Mezcla insulina humana:</p> <p>-Mixtard® 30: vial</p> <p>-Humulina 30/70®: vial y Kwikpen®</p> <p>Mezcla análogo insulina:</p> <p>-NovoMix® 30 FlexPen® 100 U/mL</p> <p>-Humalog Mix® 25 Kwikpen® 100 U/mL</p> <p>Régimen de insulina bolo-basal</p> <p>-Basal (insulina degludec u otra alternativa de insulina basal como insulina glargina (U100/ U300) + Bolo (insulina aspart, faster aspart, lispro o glulisina)</p>	1 de febrero de 2025
Análogos de insulina					
Insulina detemir	Levemir®	InnoLet®	FlexPen®	<p>Análogos de insulina 1ª generación</p> <p>-Levemir® FlexPen® 100 U/mL</p> <p>-Lantus® Solostar® 100 U/mL</p> <p>-Abasaglar® Kwikpen® 100 U/mL</p> <p>-Semglee® pluma precargada 100 U/mL</p> <p>Análogos de insulina 2ª generación</p> <p>-Tresiba® FlexTouch® 100 U/mL</p> <p>-Tresiba® FlexTouch® 200 U/mL</p> <p>-Tresiba® Penfill® 100 U/mL[§]</p> <p>-Toujeo® Solostar® 300 U/mL</p>	Marzo de 2025
<p>Algunas insulinas, que se consideran alternativas terapéuticas a estos productos, están temporalmente en situación de suministro limitado. Para obtener la información más actualizada sobre el suministro, consulte la página web de CIMA.</p> <p>[§]El cartucho (Penfill®) está diseñado para ser utilizado con las plumas de insulina reutilizables de Novo Nordisk</p>					
Agonistas del receptor del péptido similar al glucagón de tipo 1 (arGLP-1)					
Liraglutida	Victoza®	0,6mg/ml en solución inyectable en pluma precargada		<p>Agonistas del receptor de GLP-1</p> <p>Inyectable (semanal):</p> <p>-Ozempic® FlexTouch® (semaglutida) solución inyectable en pluma precargada 0,25 mg, 0,5 mg y 1,0 mg</p> <p>-Trulicity® (dulaglutida) 0,75 mg y 1,5 mg solución inyectable en pluma precargada (única alternativa en niños; >10 años)</p> <p>Oral (diario):</p> <p>-Rybelsus® comprimidos 3 mg, 7 mg o 14 mg</p> <p>Agonistas del receptor de GLP-1 y GIP</p> <p>-Mounjaro®^α (tirzepatida) 2,5, 5, 7,5 y 10 mg/dosis Kwikpen solución inyectable en pluma precargada</p>	Cuarto trimestre de 2025
[¶] Medicamento no financiado					

Durante el proceso de consolidación de nuestro portafolio, nos esforzaremos por asegurar que los pacientes no se queden sin opciones de tratamiento alternativas, ya sean fármacos de Novo Nordisk o de otras compañías. Para ello, además de mantener una comunicación constante con todas las partes involucradas, nuestros equipos están totalmente comprometidos y disponibles para darle el apoyo necesario y le brindaremos información periódica para asegurar que esté siempre bien informado.

Para obtener más información, no dude en ponerse en contacto con nuestro teléfono de atención al cliente 900 55 00 55 o con su persona de referencia en Novo Nordisk Pharma, S.A. Adicionalmente, puede consultar el siguiente enlace de la página web de la AEMPS: <https://www.aemps.gob.es/informa/la-aemps-informa-del-cese-de-comercializacion-de-varias-insulinas/> o revisar la nota informativa de la AEMPS sobre la situación de [Suministro de los medicamentos análogos del GLP-1](#).

Agradecemos su confianza y quedamos a su disposición para cualquier consulta adicional.

Atentamente,



Francisco Pajuelo
Director Médico
Novo Nordisk España

Para notificaciones de sospecha de acontecimientos adversos

Los acontecimientos adversos, incluidos los errores de medicación relacionados con los productos relacionados deben notificarse a Novo Nordisk a través del correo electrónico 012_SpainFarmacov@novonordisk.com o nuestro teléfono de atención al cliente 900 55 00 55 (consulta más información en <https://www.novonordisk.es/contact-us/como-reportar-un-efecto-adverso.html>), así como a la propia Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios (AEMPS) a través del Sistema Español de Farmacovigilancia de Medicamentos de Uso Humano: www.notificaRAM.es.

La información contenida en esta carta es confidencial. Si usted no es el destinatario, por favor, no copie ni entregue el documento a otra persona, devuélvala al remitente. **Gracias.**

Novo Nordisk Pharma S.A. Vía de los Poblados, 3
Parque Empresarial Cristalia
Edificio 6 - 3ª planta
28033 Madrid

Teléfono:
+34 91 334 98 00

Internet:
www.novonordisk.es

C.I.F.:
A-28081495