

Octombrie 2013

**Comunicare directă către profesioniștii din domeniul sănătății privind  
medicamentul ACTRAPID PENFILL 100 UI/ml**

Stimate profesionist din domeniul sănătății,

Prezenta comunicare vă este trimisă de comun acord cu Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale (ANMDM), pentru a vă aduce la cunoștință despre retragerea de pe piața din România, începând cu 1 aprilie 2014, a medicamentului ACTRAPID PENFILL 100 UI/ml.

Compania Novo Nordisk își concentrează eforturile pentru cercetarea, dezvoltarea și comercializarea unor produse inovatoare, în sprijinul persoanelor cu diabet zaharat.

Decizia de retragere de pe piața din România, începând cu 1 aprilie 2014, a medicamentului ACTRAPID PENFILL 100 UI/ml este o consecință firească a politicii companiei Novo Nordisk de evoluție și modernizare permanentă a portofoliului de insuline, prin dezvoltarea și promovarea produselor inovative, moderne și retragerea celor din generațiile anterioare (cum a fost cazul retragerii de pe piața din România a insulinelor de origine animală sau altor insuline umane, de exemplu, Insulatard).

Precizăm că pe piața din România sunt disponibile, în afară de ACTRAPID PENFILL 100 UI/ml, mai multe formule de insulină cu acțiune rapidă, inclusiv insuline cu acțiune rapidă de generație mai nouă, de care pot beneficia persoanele cu diabet zaharat din România.

**Apel la raportarea de reacții adverse**

Este important să raportați orice reacții adverse suspectate către Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale ([www.anm.ro](http://www.anm.ro)), în conformitate cu sistemul național de raportare spontană, prin intermediul „Fișei pentru raportarea spontană a reacțiilor adverse la medicamente”, disponibilă pe pagina web a Agenției Naționale a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale, la secțiunea Medicamente de uz uman/Raportează o reacție adversă

sau prin fax către:

**Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale,  
Centrul Național de Farmacovigilență**

Str. Aviator Sănătescu, Nr. 48,

Sector 1, București, România,

Fax: +40 213 163 497

e-mail: adr@anm.ro

Totodată, reacțiile adverse suspectate se pot raporta și către deținătorii autorizațiilor de punere pe piață a medicamentelor.

Cu respect,

Director General al Novo Nordisk Farma S.R.L.,  
dr. Mihail Briciu