



17 sierpnia 2015 r.

Informacja do Polskiego Stowarzyszenia Diabetyków z siedzibą w Bydgoszczy

W nawiązaniu do komunikatu z marca 2015, przekazujemy Państwu aktualizację informacji dla pacjentów leczonych produktami leczniczymi Insuman®.

Informacje dla pacjentów

Zakończenie tymczasowego ograniczenia dostaw leku Insuman® we wstrzykiwaczu oraz we wkładzie.

Dotyczy to następujących produktów Insuman®:

Insuman Rapid® 100 j.m./ml roztwór do wstrzykiwań we wkładzie

Insuman Rapid® SoloStar® 100 j.m./ml roztwór do wstrzykiwań we wstrzykiwaczu

Insuman Basal® 100 j.m./ml zawiesina do wstrzykiwań we wkładzie

Insuman Basal® SoloStar® 100 j.m./ml zawiesina do wstrzykiwań we wstrzykiwaczu

Insuman Comb® 25, 100 j.m./ml zawiesina do wstrzykiwań we wkładzie

Insuman Comb® 25 SoloStar® 100 j.m./ml zawiesina do wstrzykiwań we wstrzykiwaczu

W Polsce ograniczenia dostaw produktów leczniczych Insuman® na poziomie dostępności dla pacjenta mogły być odczuwalne.

Przyczyną ograniczonych dostaw ww. produktów leczniczych był problem produkcyjny w fabryce Sanofi. W związku z tym, firma tymczasowo zmniejszyła produkcję serii, do czasu rozwiązania problemu.

Wznowiono regularne dostawy produktów Insuman®.

Normalny tryb produkcji wznowiono 10 lipca 2015 r. Jednak w związku z napiętą sytuacją z zapasami produktów, w najbliższych miesiącach rzadko mogą wystąpić krótko trwające, ograniczone do kilku dni przerwy w dostawach produktów Insuman®.

Pacjenci stosujący wcześniej lek Insuman®, u których zamieniono lek Insuman® na alternatywną insulinę oraz którzy ponownie chcieliby wrócić do stosowania leku Insuman®, powinni zwrócić się do lekarza. Zamianę leku należy przeprowadzać pod nadzorem lekarza oraz należy pokazać pacjentowi jak stosować urządzenie (wstrzykiwacz) do podawania insuliny Insuman®. W celu utrzymania właściwej kontroli glikemii, mogą być konieczne częstsze pomiary stężenia glukozy we krwi oraz dostosowanie dawki insuliny.

Komunikat w sprawie zakończenia ograniczonych dostaw produktów leczniczych Insuman® został wysłany również do lekarzy. Informacje zamieszczono także na stronie internetowej firmy Sanofi: www.sanofi.pl oraz na stronie internetowej Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych: <http://www.urpl.gov.pl/pl-komunikaty-bezp>

W przypadku pytań lub w celu uzyskania dodatkowych informacji prosimy o kontakt z firmą Sanofi-Aventis Sp. z o.o., tel.: 22 280 00 00.

Z poważaniem

Magdalena Chodorowska
Dyrektor Medyczny
Sanofi-Aventis Sp. z o.o.