

Roma, 23 Marzo 2009

Egregio Dr.
Roberto Cocci
Presidente DIABETE FORUM



Egregio Dr. Cocci,

Come largamente noto, l'incidenza del diabete è in aumento in tutto il mondo e sta determinando un incremento della domanda di insulina. Per affrontare il problema sono necessari sforzi congiunti volti alla ricerca, alla prevenzione ed al trattamento. Il principale obiettivo di Novo Nordisk è di cambiare il modo in cui il diabete è percepito e trattato, cercando di offrire una vita normale a milioni di persone affette da questa patologia e fornendo a tutti i pazienti che necessitano di insulina la possibilità di essere trattati. La crescente domanda di insulina che è determinata da questo scenario richiede pertanto processi di razionalizzazione ed ottimizzazione produttiva.

Il trattamento insulinico è migliorato nel corso degli anni. Novo Nordisk è sempre stata all'avanguardia in questo processo ed ancora oggi continua a sviluppare nuove formulazioni di insulina. Grazie a questo impegno, un numero sempre crescente di pazienti potrà trarre beneficio dal trattamento insulinico, dai sistemi di somministrazione più avanzati e dalle nuove formulazioni.

Per essere coerente con la propria filosofia, Novo Nordisk ha la necessità di ottimizzare la propria gamma di prodotti. Dato che sempre meno pazienti usano trattamenti con insuline umane e sistemi di somministrazione a penna ricaricabile di vecchia generazione, è stata presa la decisione di cessare la distribuzione di Actraphane® 30 NovoLet® ed Actraphane® 50 NovoLet®.

Actraphane® 30 NovoLet® ed Actraphane® 50 NovoLet® saranno disponibili fino al 30 Settembre 2009. Dal 1° Ottobre 2009, le specialità in oggetto non saranno più distribuite ed andranno in esaurimento.

Grazie a questo processo di ottimizzazione, saremo in grado di soddisfare al meglio la richiesta crescente di insulina e potremo investire in trattamenti e dispositivi innovativi, oltre a migliorare i servizi di supporto a pazienti e medici.

Il benessere delle persone con diabete rappresenta la nostra assoluta priorità, ed è parte integrante della filosofia della nostra azienda.

Il nostro impegno è quello di adoperarci per collaborare con tutti coloro che sono coinvolti in questo processo, in modo tale da gestire questa situazione nel miglior modo possibile.

La fine della commercializzazione sarà notificata a tutti i medici prescrittori interessati, cui sarà fornito il necessario supporto.

Pertanto si suggerisce alla Vostra Presidenza Nazionale di fornire informazione ai propri associati, invitando le persone interessate a consultare il proprio specialista.

Nel caso ritenga necessarie ulteriori informazioni, La preghiamo di contattare il Dott. Giampiero Marra (Medical & Regulatory Affairs Director) al numero 0650088-350.

Con l'occasione Le porgo i miei migliori saluti.

Giampiero Marra
Medical & Regulatory Affairs Director