

Pressemitteilung

Wien, Juni 2008

Levemir® Penfill® und FlexPen® ab 1. Juli 2008 für Typ 1 Diabetes in der dunkelgelben Box mit Langzeitbewilligung für 12 Monate (L12)

Ab 1. Juli 2008 ist Levemir® in beiden Darreichungsformen (Penfill® und FlexPen®) aus der dunkelgelben Box verschreibbar. Darüber hinaus eignet sich Levemir® für eine Langzeitgenehmigung von 12 Monaten.

Der neue Regelvorschlag lautet nun:

Für PatientInnen mit Diabetes mellitus Typ 1, wenn mit Insulinen aus dem Grünen Bereich (A10AC) aufgrund von symptomatischen, wiederkehrenden nächtlichen Hypoglykämien eine ausreichende Therapieeinstellung nicht möglich ist. Levemir® eignet sich für eine chef(kontroll)ärztliche Langzeitbewilligung für 12 Monate (L12).

Levemir® ist ein langwirksames modernes Insulin (Insulinanalogon), das für die Therapie des Typ 1 und Typ 2 Diabetes mellitus zugelassen ist und auch eine erweiterte Zulassung für Kinder und Jugendliche im Alter von 6 bis 17 Jahren hat.

Levemir® erreicht eine Wirkdauer von bis zu 24 Stunden und ist das erste langwirksame moderne Insulin, das eine bessere Gewichtsentwicklung zeigt. Diese erleichterte Gewichtskontrolle ist sowohl im Rahmen klinischer Studien als auch in der klinischen Praxis bestätigt. Von 13 durchgeführten klinischen Studien bewiesen alle übereinstimmend, dass Levemir® zu weniger Gewichtszunahme führt als NPH Insulin. Auch verglichen mit Insulin glargin führt Levemir® zu weniger Gewichtszunahme.

Darüberhinaus liefert Levemir® eine verbesserte Blutzuckereinstellung mit weniger Hypoglykämien (Unterzuckerungen). Levemir® reduziert das Hypoglykämierisiko um 53% und das Risiko nächtlicher Hypoglykämien um 65% verglichen mit NPH Insulin.

Mit Levemir® FlexPen® bietet Novo Nordisk eine moderne Fertigspritze an, die aufgrund der einfachen Handhabung besonders auch für Insulin-Einsteiger, ältere Menschen und all jene Patienten sehr gut geeignet ist, die eine einfache und sichere Möglichkeit der Insulingabe bevorzugen. Die Dosierung mit dem FlexPen® erfolgt in Einer-Schritten von 1 bis 60

Einheiten. Die DosisEinstellung beim FlexPen® erfolgt durch hörbares Klicken. Eine *Dosiskorrektur* erfolgt durch einfaches Zurückdrehen des Dosierknopfes.

“Novo Nordisk hat sich kontinuierlich und mit Erfolg darum bemüht, dass auch Levemir® FlexPen® in den Erstattungskodex aufgenommen wird. Leider konnten wir nicht erreichen, dass der Österreichische Hauptverband trotz exzellenter Datenlage aus Kostengründen eine Erstattung auch für Typ 2 Diabetes in den Regelvorschlag aufnimmt. Im Sinne unseres Mottos "Diabetes Verändern" werden wir uns aber weiter um eine Verbesserung der Erstattung bemühen“ sagt Dr. Rana Krasser, Geschäftsführerin von Novo Nordisk Pharma GmbH, Wien.

Novo Nordisk ist das einzige Diabetes Unternehmen in Österreich, das im Bereich der modernen Insuline ein langwirksames Insulin (Levemir®), ein kurzwirksames Insulin (NovoRapid®) und Mischinsulin (NovoMix® 30) anbietet. Ab Mai 2008 wurde das Produktportfolio der modernen Mischinsuline durch NovoMix® 70 in Österreich erweitert.

Novo Nordisk ist ein international tätiges pharmazeutisches Unternehmen mit Sitz in Dänemark und Tochtergesellschaften in mehr als 80 Ländern weltweit. In unseren Kernbereichen, der Herstellung und dem Vertrieb von Hormonen wie Insulin, Wachstumshormon, Östrogen- / Gestagen-Präparaten sowie Gerinnungsfaktoren, basiert unser Erfolg auf intensiven Forschungs- und Entwicklungsaktivitäten und ist durch Spitzenpositionen auf den internationalen Märkten gekennzeichnet. Unser Name steht für hohe fachliche und persönliche Qualifikation in allen Unternehmensbereichen sowie hohe Produktqualität und Kundennähe.

Bei Rückfragen kontaktieren Sie bitte: Novo Nordisk Pharma, Frau Mag. Susanne Rettig, Opernring 3, 1010 Wien, Tel: 01/4051501, e-mail: sret@novonordisk.com, Homepage: www.novonordisk.at