

## INFORMAȚII IMPORTANTE PENTRU PACIENT

### Trecerea de la Apidra (insulină glulizin) cartuș / stilou injektor (pen) a 3 ml la insulină umană obișnuită cu durată scurtă de acțiune

**STIMATE PACIENT, VĂ RUGĂM SĂ CITIȚI CU ATENȚIE ACEST PLIANT ÎNAINTE DE A TRECE LA O ALTĂ INSULINĂ**

#### **Medicamentul dumneavoastră Apidra în cartuș / stilou injektor (pen) a 3 ml (inclusiv Apidra SoloStar) temporar nu este disponibil**

Așa cum probabil vi s-a spus deja de către medicul dumneavoastră sau un alt profesionist din domeniul sănătății, vă informăm cu regret că, din cauza unei probleme de fabricație, compania Sanofi nu va putea deocamdată să vă furnizeze Apidra în cartușe a 3 ml (inclusiv Apidra în cartuș, Apidra SoloStar și Apidra OptiSet). Compania Sanofi depune eforturi pentru reluarea aprovizionării normale la începutul anului 2012.

#### **Medicul dumneavoastră a decis să vă treacă la o altă insulină**

Ca urmare a actualului deficit de aprovizionare și a incapacității temporare de a vă furniza medicamentul Apidra în cartuș sau în stilouri injectoare (pen-uri), pe care le utilizați dumneavoastră, medicul dumneavoastră a decis să vă treacă de la insulina Apidra la o insulină umană obișnuită cu durată scurtă de acțiune, precum Insuman Rapid, Humulin R sau Novolin R<sup>1</sup>.

#### **Ce ce trebuie să știți ÎNAINTE de a trece la insulină umană obișnuită cu durată scurtă de acțiune**

Este foarte important să înțelegeți că insulina umană obișnuită cu durată scurtă de acțiune are un debut mai lent și o durată mai lungă de acțiune decât insulina Apidra, ceea ce înseamnă că doza adecvată pentru dumneavoastră și momentul administrării s-ar putea să trebuiască modificate.

#### **Prin urmare, înainte de a vă administra prima doză dintr-o insulină umană obișnuită cu durată scurtă de acțiune, trebuie să vă adresați medicului dumneavoastră pentru a discuta efectele posibile ale schimbării tratamentului asupra momentului administrării în funcție de mese, asupra utilizării dispozitivului de administrare, a dozei inițiale și dozei finale de întreținere.**

Vă rugăm totodată ca înainte de utilizarea acesteia, să vă asigurați că ați citit în întregime prospectul pentru pacient, care însoțește insulina umană obișnuită cu durată scurtă de acțiune prescrisă.

<sup>1</sup> Humulin® R și Novolin® R sunt mărci înregistrate ale Eli Lilly and Company (SUA) și, respectiv, Novo Nordisk (Danemarca).

Pentru a vă asigura de controlul bun al glicemiei după schimbarea tratamentului și pentru a permite ajustarea dozei, în caz de necesitate, este foarte important să vă monitorizați valorile glicemiei frecvent și cu regularitate, mai ales în primele săptămâni.

**În caz de dificultăți sau dacă nu vă simțiți bine pe parcusul tranziției la noul tratament, adresați-vă imediat medicului dumneavoastră. În cazul unei probleme grave (precum pierderea semnificativă a controlului glicemiei) sau a unei urgențe care vă poate pune viața în pericol, adresați-vă serviciilor de urgență (Salvare).**

Dacă aveți întrebări despre noua insulină prescrisă, vă rugăm să vă adresați medicului dumneavoastră sau altui profesionist din domeniul sănătății.

**Când va fi din nou disponibilă Apidra în cartuș /stilou injector (pen) a 3 ml**

Depunem eforturi asidue pentru a vă pune la dispoziție din nou medicamentul Apidra în cartuș și stilou injector (pen) în viitorul apropiat. La momentul respectiv, vom lua toate măsurile ca să informăm toți profesioniștii din domeniul sănătății, inclusiv pe medicul dumneavoastră.

Cu mulțumiri pentru înțelegere,  
Echipa Sanofi Diabet