



Mise à jour de la situation d'Ozempic® (semaglutide) et Victoza® (liraglutide) : tensions d'approvisionnement

Cher professionnel de santé,

Le laboratoire Novo Nordisk, en accord avec l'Agence européenne des médicaments et l'Agence nationale de sécurité des médicaments et des produits de santé, souhaite vous informer des éléments suivants :

L'augmentation de la demande pour Ozempic®, agoniste des récepteurs du peptide 1 de type glucagon (GLP-1 RA) administré par injection, combinée aux limitations de capacité de production de certains de nos sites de fabrication, a entraîné des situations de ruptures de stock qui devraient perdurer au quatrième trimestre 2024.

Pour autant et en accord avec les autorités de Santé, l'approvisionnement pour les dosages d'Ozempic® 0,25 mg, de Victoza® 6 mg/ml s'améliorant, les initiations de traitement par Ozempic® 0,25 mg peuvent reprendre progressivement de même que les prescriptions de Victoza® à compter d'aujourd'hui.

Les tensions d'approvisionnement ne sont pas liées à un défaut de qualité ni à un problème de sécurité.

Dans les cas où, ni Ozempic® ni Victoza® ne seraient disponibles pour les patients actuellement sous traitement, il sera nécessaire aux médecins prescripteurs d'envisager le recours à un autre GLP-1 RA injectable, ou à une autre alternative appropriée, sur la base des recommandations des autorités de santé.

## Contexte

Ozempic® et Victoza® sont indiqués dans le traitement des adultes atteints de diabète de type 2 insuffisamment contrôlé, en complément d'un régime alimentaire et d'exercices physiques :

En monothérapie, lorsque la metformine est considérée inappropriée en raison d'une intolérance ou de contre-indications ;

En complément d'autres médicaments pour le traitement du diabète.

Victoza® est également indiqué chez les adolescents et les enfants âgés de plus de 10 ans et atteints de diabète de type 2 insuffisamment contrôlé, en complément d'un régime alimentaire et d'exercices physiques.

Toute autre utilisation, y compris pour la perte de poids, représente un cas de mésusage et expose à une aggravation des tensions, diminuant la disponibilité d'Ozempic® et de Victoza® pour la population indiquée. Ces médicaments doivent être prescrits uniquement et conformément aux autorisations de mise sur le marché, en tenant compte des directives émises par les autorités de santé ou des directives thérapeutiques nationales applicables.



## Déclaration d'effets indésirables

Les événements indésirables, y compris les erreurs médicamenteuses liées à Ozempic® et Victoza®, doivent être signalés à Novo Nordisk France ou aux autorités locales.

Déclarez immédiatement tout effet indésirable suspecté d'être dû à un médicament auprès de votre centre régional de pharmacovigilance (CRPV) ou sur : <https://signalement.social-sante.gouv.fr>

Pour plus d'information sur les médicaments, consultez : <http://ansm.sante.fr> ou <http://base-donnees-publique.medicaments.gouv.fr>

## Point de contact de l'entreprise

Pour toute question ou demande d'information médicale complémentaire, nos services se tiennent à votre disposition par téléphone au 0 800 80 30 70 ou 01 41 97 65 00.

Novo Nordisk reconnaît l'inquiétude suscitée chez les personnes atteintes de diabète de type 2 et maintient son actualisation de situation auprès des autorités de santé sur la base des dernières informations disponibles. Novo Nordisk continue de travailler avec diligence pour augmenter et améliorer la stabilité de l'approvisionnement en Ozempic® et Victoza® afin de minimiser l'impact sur les patients. Nous nous excusons sincèrement pour cette situation et l'incertitude que cela peut engendrer.

Je vous prie d'agréer l'expression de ma considération distinguée,

Paul BEYOU  
Pharmacien responsable