



Informationsschreiben zu Lieferengpässen von Trulicity® Injektionslösung in einem Fertigen

Sehr geehrte Damen und Herren,

die Lilly Deutschland GmbH möchte Sie im Einvernehmen mit dem Bundesinstitut für Arzneimittel und Medizinprodukte (BfArM) über Folgendes informieren:

Zusammenfassung

- Trulicity® enthält den Wirkstoff Dulaglutid, dies ist ein langwirksamer Glukagon-like Peptide-1-Rezeptoragonist, kurz GLP-1-RA. Das Glukagon-like Peptide-1 gehört zur Gruppe der Inkretin-Hormone.
- Aufgrund der derzeitigen Entwicklungen, die den gesamten GLP-1-RA Markt betreffen, können wir den Bedarf im deutschen Markt nicht vollständig abdecken.
- Leider ist es nicht möglich, in nächster Zeit eine deutlich größere Menge an Trulicity® für die weiterhin sehr hohe Nachfrage zur Verfügung zu stellen.
- Unser wichtigstes Ziel ist es, Patient:innen, die aufgrund ihres Typ 2 Diabetes bereits Trulicity® erhalten, weiterhin mit dieser Therapie versorgen zu können. Daher bitten wir Ärzt:innen schon seit September 2022, keine Neueinstellungen und/oder Umstellungen auf Trulicity® vorzunehmen.

Hintergrund

Trulicity® ist angezeigt zur Behandlung von Patient:innen ab 10 Jahren mit unzureichend kontrolliertem Typ 2-Diabetes mellitus unterstützend zu Diät und Bewegung:

- als Monotherapie, wenn die Einnahme von Metformin wegen Unverträglichkeit oder Kontraindikationen nicht angezeigt ist.
- zusätzlich zu anderen Arzneimitteln zur Behandlung des Diabetes mellitus.

Die weltweite Nachfrage nach GLP-1-RA ist sehr hoch und hat zuletzt ein Ausmaß erreicht, das die gesamte Arzneimittelindustrie vor große Herausforderungen stellt. So wird auch Lilly den globalen Bedarf an Trulicity® in nächster Zeit nicht vollständig abdecken können.

Maßnahmen

- Wir bitten Ärzt:innen, auch weiterhin keine Neueinstellungen und/oder Umstellungen auf Trulicity® vorzunehmen.
- Für Patient:innen, die kein Trulicity® in der Apotheke erhalten können, bitten wir Ärzt:innen, alternative Therapiemöglichkeiten mit den betroffenen Patient:innen zu besprechen.
- Lilly investiert umfassend in die Errichtung neuer Produktionsstätten für unsere Inkretin-basierten Medikamente.

Aufruf zur Meldung von Nebenwirkungen

Bitte melden Sie Verdachtsfälle von Nebenwirkungen, Medikationsfehler (z. B. Verwechslungen des Produkts) oder Beschwerden über die Produktqualität von Trulicity® (Dulaglutid) an

Lilly Deutschland GmbH
Werner-Reimers-Str. 2 - 4
61352 Bad Homburg
Tel.: 06172 - 273 2222
Fax: 06172 - 273 2446

oder an das

Bundesinstitut für Arzneimittel und Medizinprodukte
Abt. Pharmakovigilanz
Kurt-Georg-Kiesinger-Allee 3
53175 Bonn
Website: www.bfarm.de