

SHORTAGE!

Upozornění pro zdravotnické pracovníky související s dostupností léčivého přípravku

4. září 2025

HUMULIN R, 100IU/ML INJ SOL 1X10ML, Kód SÚKL 0214355 (dále jen HUMULIN R)

HUMULIN N, 100IU/ML INJ SUS 1X10ML, Kód SÚKL 0214337 (dále jen HUMULIN N)

Ukončení uvádění léčivého přípravku na trh v České republice a převedení pacientů na alternativní přípravky z důvodu ukončení výroby

Vážená paní doktorko / vážený pane doktore,
Vážená paní magistro / vážený pane magistře,

Jménem společnosti ELI LILLY ČR, s.r.o., ve spolupráci se Státním ústavem pro kontrolu léčiv bychom Vás rádi informovali, že z důvodu ukončení výroby léčivých přípravků HUMULIN N a HUMULIN R v injekčních lahvičkách bude jejich distribuce na území České republiky ukončena. V souvislosti s touto skutečností je nezbytné zajistit bezpečný a koordinovaný převod všech pacientů na vhodné alternativní léčivé přípravky (LP) v souladu s aktuálními doporučeními odborných společností. Žádáme zdravotnické pracovníky, aby v rámci plánování péče a zajištění kontinuity léčby věnovali zvýšenou pozornost individuálním potřebám každého pacienta, který byl dosud těmito přípravky léčen.

Shrnutí problematiky

Kontinuální přístup k léčbě u pacientů, kteří používají naše inzulinu, zůstává pro společnost Lilly nejvyšší prioritou. Globální prostředí inzulinů se však neustále vyvíjí a tento vývoj přináší i výzvy, jako jsou výpadky ve výrobě a ukončování výroby přípravků jiných výrobců. V rámci našeho závazku vůči pacientům jsme identifikovali určité varianty inzulinu s nízkou spotřebou a optimalizujeme tak naše portfolio, abychom podpořili konzistentní a spolehlivé dodávky těch inzulinů společnosti Lilly, které pacienti nejčastěji potřebují.

Z výše uvedených důvodů společnost Lilly ukončí distribuci přípravků HUMULIN N 100IU/ML INJ SUS 1X10ML a HUMULIN R 100IU/ML INJ SOL 1X10ML v České republice s **platností od 1. ledna 2026**.

Toto rozhodnutí nesouvisí s bezpečností nebo s kvalitou těchto přípravků.

Další informace k dostupnosti LP a následná doporučení

Oba druhy Humulinů (R i N), jejichž distribuce ve formě 1x10ml v injekční lahvičce bude ukončena, zůstávají nadále k dispozici pro pacienty ve formě předplněných per (Humulin R KwikPen, Humulin NPH KwikPen) a také zásobních vložek do inzulinových per HumaPen Savvio (Humulin R Cartridge, Humulin NPH Cartridge). Pro použití v inzulinových pumpách lze využít Humalog 1x10ml v injekční lahvičce nebo Lyumjev 1x10ml v injekční lahvičce.

Informujeme regulační orgány, lékaře a poskytovatele zdravotní péče s dostatečným předstihem, abychom pomohli zajistit bezpečný převod pacientů na alternativní lékovou formu nebo vhodné alternativní přípravky.

Obecné informace

Odkaz na webové stránky SÚKL: [Informační dopisy k dostupnosti léčiv – SÚKL](#)

Hlášení podezření na nežádoucí účinky

Podezření na nežádoucí účinky prosím hlase Státnímu ústavu pro kontrolu léčiv prostřednictvím webového formuláře sukl.gov.cz/nezadouciucinky, případně na adresu: Státní ústav pro kontrolu léčiv, Šrobárova 49/48, 100 00 Praha 10, e-mail: farmakovigilance@sukl.gov.cz.

Případně kontaktujte držitele rozhodnutí o registraci telefonicky nebo emailem: phv_czsk@lilly.com.

Kontaktní údaje na držitele rozhodnutí o registraci

Pokud budete potřebovat jakékoli další informace, obraťte se prosím na společnost ELI LILLY ČR, s.r.o., Pobřežní 394/12, 186 00 Praha 8, tel: +420 234 664 111 nebo 800 112 122
e-mail: info_cz@lilly.com, web: www.lilly.com/cz

S pozdravem

Mgr. Jakub Sahula

Business Unit Associate Director Cardiometabolic CZ/SK