

Informationsschreiben:

Keine Neueinstellungen oder Umstellungen auf Trulicity®

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
- Seit September 2022 war absehbar, dass bei weiter zunehmenden Einstellungen von Patientinnen und Patienten, keine ausreichende Versorgung der Bestandspatientinnen und -patienten mehr möglich sein wird. Deshalb wird Trulicity® seitdem nicht mehr beworben. Stattdessen bittet Lilly seit diesem Zeitpunkt verordnende Ärztinnen und Ärzte, keine Neueinstellungen oder Umstellungen auf Trulicity® mehr vorzunehmen.
- Trotzdem ist die Zahl der Menschen in Deutschland, die Trulicity® verordnet bekommen, weiter angestiegen, so dass wir mit der zur Verfügung stehenden Ware nicht mehr alle Patientinnen und Patienten versorgen können.
- Trulicity® wird mit einem sogenannten Autoinjektor injiziert und ist weltweit auch nur in dieser Applikationsform zugelassen. Dadurch konnte nicht auf alternative Applikationsformen ausgewichen werden, als die Nachfrage nach Trulicity® - trotz Bitte zum Einstellungsstopp - weiter anstieg.

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 kann auch Lilly seit September 2022 den globalen Bedarf an Trulicity® nicht vollständig abdecken.

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.



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 oder an das Bundesinstitut für Arzneimittel und Werner-Reimers-Str. 2 – 4 Abt. Pharmakovigilanz

61352 Bad Homburg Kurt-Georg-Kiesinger-Allee 3

www.lilly.com/de 53175 Bonn