

**RECORDATORIO INFORMATIVO:**  
ACTUALIZACIONES EN EL PORTAFOLIO GLOBAL DE NOVO NORDISK



Madrid, 5 de febrero de 2026




Estimado/a Dr./Dra.:

Como continuación a la comunicación enviada en noviembre, deseamos recordarle que Novo Nordisk continúa avanzando en la retirada gradual de determinados productos, un proceso que está previsto finalice en diciembre de 2026, en línea con nuestra Estrategia Global de optimización del portafolio de diabetes.

Conscientes de que esta medida puede conllevar algunos ajustes en la actividad asistencial, desde el inicio de este proceso mantenemos una estrecha colaboración con la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios (AEMPS). Asimismo, seguimos trabajando con otros agentes clave, como usted, con el fin de asegurar una transición adecuada conforme a las normativas locales y garantizando en todo momento la continuidad terapéutica de los pacientes.

Tal y como se detalló en la comunicación remitida previamente, le informamos de que la discontinuación de Levemir® FlexPen® tendrá lugar el 30 de abril de 2026. Esta retirada se enmarca en un proceso progresivo que continuará a lo largo del año y que se resume en la tabla adjunta, donde se incluyen los productos comercializados en España, sus periodos de discontinuación y las alternativas terapéuticas disponibles.

Principio Activo	Marca	Presentaciones que se suspenderán	Presentaciones disponibles	Alternativas terapéuticas	Fecha de discontinuación
<b>Insulinas humanas</b>					
Insulina humana NPH (insulina isofana humana)	Insulatard®	FlexPen® 	Viales	<b>Insulinas humanas:</b> -Insulatard® 100 U/mL: vial -Humulina NPH 100 U/mL: vial -Humulina NPH 100 U/mL: Kwikpen®  <u>Otras posibles opciones de tratamiento:</u> <b>Análogos de insulina 1ª generación:</b> -Lantus® Solostar® 100 U/mL -Abasaglar® Kwikpen® 100 U/mL -Semglee® pluma pre-cargada 100 U/mL  <b>Análogos insulina 2ª generación:</b> -Tresiba® FlexTouch® 100/200 U/mL -Tresiba® Penfill® 100 U/mL -Toujeo® Solostar® 300 U/mL	Cuarto trimestre de 2026
<b>Análogos de insulina</b>					
Insulina asparta bifásica (insulina asparta cristalizada con insulina protamina 50/50)	NovoMix® 50	FlexPen® 	Ninguna otra presentación de producto de NovoMix® 50 estará disponible	<b>Mezcla análogos de insulina:</b> -Humalog Mix® 50 Kwikpen® 100 UI/ml	Cuarto trimestre de 2026

				<p><b>Régimen de insulina basal-bolo:</b></p> <p>-Insulina humana NPH de acción intermedia (humulina NPH 100 U/ml) + bolo de análogo de insulina de acción rápida (asparta, lispro, glulisina, o fast aspart).</p> <p>-Análogo de insulina basal de acción prolongada (degludec, insulina glargina U100 o biosimilares de glargina U100 o glargina U300) + bolo de análogo de insulina de acción rápida (asparta, lispro, glulisina, o fast aspart).</p>	
Insulina detemir	Levemir®	FlexPen® 	Ninguna otra presentación de producto de Levemir® estará disponible*	<p><b>Análogos de insulina 1ª generación:</b></p> <p>-Lantus® Solostar® 100 U/mL -Abasaglar® Kwikpen® 100 U/mL -Semglee® pluma precargada 100 U/mL</p> <p><b>Análogos insulina 2ª generación:</b></p> <p>-Tresiba® FlexTouch® 100/200 U/mL -Tresiba® Penfill® 100 U/mL - Toujeo® Solostar® 300 U/mL</p>	<b>30 de abril de 2026</b>
Insulina asparta de acción rápida	Fiasp®	PumpCart® 	Viales, Flex-Touch® y Penfill®	<p><b>NovoRapid® PumpCart®</b> con el mismo sistema de bomba para continuar el tratamiento con insulina si se prioriza el dispositivo</p> <p><b>Fiasp® vial</b> con rellenado manual del depósito utilizando el sistema de bomba existente si priorizan acción de insulina.</p>	<b>Cuarto trimestre de 2026</b>
<b>Otros fármacos hipoglucemiantes</b>					
Repaglinida	Novo-norm®	0,5mg, 1mg, 2mg 	Hay genéricos disponibles en el mercado	<b>Repaglinida EFG</b> (0,5 mg, 1 mg y 2 mg)	<b>Cuarto trimestre de 2026</b>

Algunas insulinas, que se consideran alternativas terapéuticas a estos productos, están temporalmente en situación de suministro limitado. Para obtener la información más actualizada sobre el suministro, consulte la página web de CIMA.

\*La presentación Levemir® Penfill® no está comercializada en España, sólo está disponible a través de medicación extranjera.

Con el fin de facilitar una transición segura hacia las alternativas disponibles, es fundamental que los pacientes inicien el cambio de tratamiento con suficiente antelación para evitar posibles omisiones de dosis, que podrían conllevar consecuencias clínicas relevantes.

Los profesionales sanitarios deben considerar las siguientes medidas de mitigación:

- Se recomienda no iniciar nuevos tratamientos con los productos mencionados anteriormente.
- Asegurar una adecuada orientación a los pacientes sobre cualquier modificación en su régimen de tratamiento y/o en el sistema de administración. Esto incluye posibles ajustes de dosis y la necesidad de una monitorización adicional de la glucemia.
- Realizar un seguimiento estrecho de los niveles de glucosa durante la transición a una alternativa terapéutica y en las semanas posteriores, especialmente en embarazadas y población pediátrica, que pueden requerir una vigilancia más rigurosa. Estas poblaciones presentan un mayor riesgo de hipoglucemia.
- Seguir las recomendaciones de dosificación recogidas en el resumen de las características del producto (Ficha Técnica) al realizar el cambio a una alternativa terapéutica.

Durante este proceso de consolidación del portafolio, continuaremos trabajando para asegurar que los pacientes dispongan de alternativas terapéuticas adecuadas—ya sean de Novo Nordisk o de otras compañías—y mantendremos una comunicación continuada con todos los grupos implicados. Nuestros equipos están plenamente comprometidos en brindarle el apoyo necesario y en ofrecerle información actualizada de forma periódica.

Para obtener más información, no dude en ponerse en contacto con nuestro teléfono de atención al cliente 900 55 00 55 o con su persona de referencia en Novo Nordisk Pharma, S.A. Adicionalmente, puede consultar el siguiente enlace de la página web de la AEMPS: [La AEMPS, en colaboración con las sociedades médicas implicadas en el tratamiento de la diabetes, emite recomendaciones de uso de las insulinas de acción rápida..](#)

Agradecemos su confianza y quedamos, como siempre, a su disposición para cualquier consulta adicional.

Atentamente,



Francisco Pajuelo  
Director Médico  
Novo Nordisk España

*Para notificaciones de sospecha de acontecimientos adversos*

*Los acontecimientos adversos, incluidos los errores de medicación relacionados con los productos relacionados deben notificarse a Novo Nordisk a través del correo electrónico [012\\_SpainFarmacov@novonordisk.com](mailto:012_SpainFarmacov@novonordisk.com) o nuestro teléfono de atención al cliente 900 55 00 55 (consulta más información en <https://www.novonordisk.es/contact-us/como-reportar-un-efecto-adverso.html>), así como a la propia Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios (AEMPS) a través del Sistema Español de Farmacovigilancia de Medicamentos de Uso Humano: [www.notificaRAM.es](http://www.notificaRAM.es).*

**La información contenida en esta carta es confidencial.** Si usted no es el destinatario, por favor, no copie ni entregue el documento a otra persona, devuélvala al remitente. **Gracias.**

Novo Nordisk Pharma S.A. Vía de los Poblados, 3  
Parque Empresarial Cristalia  
Edificio 6 - 3ª planta  
28033 Madrid

Teléfono:  
+34 91 334 98 00

Internet:  
[www.novonordisk.es](http://www.novonordisk.es)

C.I.F.:  
A-28081495