



## COMUNICATO STAMPA EMA SU RITIRO LOTTI DI NOVOMIX 30 FLEXPEN E PENFILL

Responsabile Editoriale  
**Vincenzo Toscano**

L'Agenzia Europea dei Medicinali ha fornito (25/10/2013) delle raccomandazioni sulle modalità di gestione del ritiro di alcuni lotti del medicinale Novomix 30 FlexPen e Penfill, medicinale a base di insulina utilizzato nel trattamento del diabete. I lotti coinvolti devono essere ritirati a causa di un problema di produzione emerso durante il riempimento delle cartucce, che in alcuni lotti ha comportato un quantitativo troppo alto o troppo basso di unità di insulina per millilitro.

Nei paesi interessati dal ritiro, i pazienti che utilizzano uno dei lotti coinvolti devono essere trattati con altri lotti non coinvolti nella problematica o con trattamenti alternativi.

**Tali lotti non sono stati distribuiti in Italia.**

[Leggi il comunicato EMA/657469/2013](#)