

## **Aprobación para el uso ampliado de Levemir y NovoRapid**

Novo Nordisk ha anunciado que la Comisión Europea ha ampliado la autorización de comercialización para Levemir (insulina detemir), para incluir el tratamiento de la diabetes en niños de entre 6 y 17 años. Simultáneamente ha recibido una ampliación de la autorización para NovoRapid (insulina aspart), para incluir el tratamiento de la diabetes en niños entre 2 y 6 años. Novo Nordisk es la primera compañía en ofrecer tanto un análogo de insulina de larga acción (Levemir) como un análogo de insulina de rápida acción (NovoRapid) para niños con diabetes.

Levemir es un análogo de la insulina de acción larga que ofrece un control diario más consistente de los niveles de glucosa en sangre. Entre los beneficios para los pacientes de diabetes, se ha demostrado que Levemir reduce la glucosa en ayunas y el riesgo de hipoglucemia, especialmente durante la noche. Además, los estudios han mostrado que las personas que toman Levemir no experimentan el indeseado aumento de peso.

Levemir obtuvo su primera autorización de comercialización en la Unión Europea el 1 de junio de 2004 para el tratamiento de la diabetes en adultos y en la actualidad se comercializa en 10 mercados europeos.

Por su parte, NovoRapid es un análogo de la insulina de acción rápida que puede administrarse inmediatamente antes o después de una comida. Ha demostrado que mejora de forma importante y mantiene unos niveles HbA 1c menores a los 3 años. Además, NovoRapid es el único análogo de insulina que muestra una reducción del 72 por ciento de las hipoglucemias nocturnas.