

EDUKAČNÝ MATERIÁL

PRÍRUČKA PRE PACIENTOV A/ALEBO OPATROVATEĽOV

Dôležité informácie o používaní lieku SULIQUA® v naplnenom pere SOLOSTAR®.

▼ Tento liek je predmetom ďalšieho monitorovania. To umožní rýchle získanie nových informácií o bezpečnosti lieku. Môžete prispieť tým, že nahlásite akékoľvek vedľajšie účinky, ktoré sa u vás vyskytnú. Informácie o tom, ako hlásiť vedľajšie účinky nájdete na konci tejto príručky.

TÁTO PRÍRUČKA SLUŽÍ IBA AKO SPRIEVODCA. SKÔR AKO ZAČNETE POUŽÍVAŤ LIEK SULIQUA®, MUSÍ VÁS V POUŽÍVANÍ LIEKU SULIQUA V NAPLNENOM PERE SOLOSTAR® ZAŠKOLIŤ VÁŠ LEKÁR. ĎALEJ SI MUSÍTE POZORNE PREČÍTAŤ PÍSMENNÚ INFORMÁCIU PRE POUŽÍVATEĽA A NÁVOD NA POUŽÍVANIE, KTORÝ SA DODÁVA SPOLU S PEROM.

Príručku si ponechajte pre prípad, že by ste si ju potrebovali znova prečítať.
Napíšte si sem svoje meno:

SULIQUA v naplnenom pere SOLOSTAR® umožňuje súčasné podanie inzulínu glargínu a lixisenatidu v jednej injekcii, ktorá sa podáva raz denne.

Liek SULIQUA® je dostupný v dvoch odlišných naplnených perách, ktoré obsahujú inzulín glargín 100 jednotiek/ml a lixisenatid v odlišnom množstve a v odlišnom dávkovacom rozsahu. Lekár vám predpísal pero, ktoré zodpovedá vašim potrebám na podávanie inzulínu a lixisenatidu.

SULIQUA 10-40

SULIQUA® 100 jednotiek/ml inzulínu glargínu + 50 mikrogramov/ml lixisenatidu injekčného roztoku v naplnenom pere



SULIQUA 30-60

SULIQUA® 100 jednotiek/ml inzulínu glargínu + 33 mikrogramov/ml lixisenatidu injekčného roztoku v naplnenom pere



Obe naplnené perá obsahujú inzulín glargín o sile 100 jednotiek/ml.

Liek SULIQUA (10-40) v naplnenom pere SOLOSTAR® sa používa na každodenné injekčné podanie dávok v rozsahu 10 až 40 dávkovacích jednotiek (sila: inzulín glargín 100 jednotiek/ml a lixisenatid 50 mikrogramov/ml; rozsah dávok: 10 až 40 jednotiek inzulínu glargín v kombinácii s 5 až 20 mikrogramov lixisenatidu). Toto pero má žltú farbu a injekčné tlačidlo je oranžové.

Liek SULIQUA (30-60) v naplnenom pere SOLOSTAR® sa používa na každodenné injekčné podanie dávok 30 až 60 dávkovacích jednotiek (sila: inzulín glargín 100 jednotiek/ml a lixisenatid 33 mikrogramov/ml; rozsah dávok: 30 až 60 jednotiek inzulínu glargín v kombinácii s 10 až 20 mikrogramov lixisenatidu). Toto pero má zelenú farbu a injekčné tlačidlo je hnedé.

- Jedna dávkovacia jednotka obsahuje jednu jednotku inzulínu glargín 100 jednotiek/ml plus príslušné množstvo lixisenatidu. Pred podaním lieku SULIQUA si musíte byť istí, akú dávku si potrebujete podať. Váš lekár vás bude informovať, koľko dávkovacích jednotiek potrebujete.
- Ukazovateľ dávky naplneného pera ukazuje počet dávkovacích jednotiek, ktoré budú v injekcii podané.
- V predpise od lekára musí byť uvedené, ktoré naplnené pero potrebujete (pero SULIQUA (10-40) alebo SULIQUA (30-60)) a počet dávkovacích jednotiek, ktoré si máte podávať.
- Je potrebné, aby si lekárnik u predpisujúceho lekára overil prípadné nejasnosti v prípade neúplných informácií v predpise.

ZAPAMÄTAJTE SI:

• Liek SULIQUA sa dodáva v naplnenom pere SOLOSTAR® a môže sa podávať iba v tomto pere. Pacienti, opatrovatelia a lekári nesmú nikdy použiť injekčnú striekačku k natihnutiu lieku SULIQUA® z naplneného pera, pretože by mohlo dôjsť k chybám v dávkovaní a k závažnému poškodeniu zdravia. Pred každým použitím je nutné nasadiť novú ihlu. Ihly sa nesmú používať opakovane.

- Jedna dávkovacia jednotka lieku SULIQUA vždy obsahuje jednu jednotku inzulínu glargín 100 jednotiek/ml, bez ohľadu na to, ktoré naplnené pero SULIQUA je použité (SULIQUA (10-40) alebo SULIQUA (30-60)).
- Lekár vám vysvetlí ako Suliqua v naplnenom pere SOLOSTAR® vyzerá a ako funguje, vrátane informácie ako ukazovateľ dávky naplneného pera zobrazuje počet dávkovacích jednotiek, ktoré majú byť podané.
- Počas prechodu na tento typ kombinovanej liečby a v nasledujúcich týždňoch po prechode si máte merať častejšie hladinu cukru v krvi.
- Ak budete mať ohľadne liečby nejaké otázky, porozprávajte sa so svojím lekárom.

PRED PODANÍM LIEKU SULIQUA

- ✓ Pozorne si prečítajte návod na použitie a Písomnú informáciu pre používateľov, ktorá sa dodáva s balením lieku.
- ! Ak nebudete postupovať podľa všetkých týchto pokynov, môžete si aplikovať príliš vysokú alebo príliš nízku dávku lieku.

VÝZVA NA HLÁSENIE VEDĽAJŠÍCH ÚČINKOV:

Ak sa u vás vyskytne akýkoľvek vedľajší účinok, obráťte sa na svojho lekára. To sa týka aj akýchkoľvek vedľajších účinkov, ktoré nie sú uvedené v písomnej informácii pre používateľa.

Vedľajšie účinky lieku môžete hlásiť aj priamo na Štátny ústav pre kontrolu liečiv, Sekcia klinického skúšania a farmakovigilancie, Kvetná ul. 11, SR, 825 08 Bratislava 26, tel.: + 421 2 507 01 206, e-mail: neziaduce.ucinky@sukl.sk.

Tlačivo na hlásenie nežiaduceho účinku je na webovej stránke www.sukl.sk v časti Bezpečnosť liekov / Hlásenie o nežiaducich účinkoch. Formulár na elektronické podávanie hlásení : <https://portal.sukl.sk/eskadra/>.

Hlásením vedľajších účinkov môžete prispieť k získaniu ďalších informácií o bezpečnosti tohto lieku.

Pri hlásení uveďte aj presný názov lieku a číslo šarže.

Túto informáciu môžete taktiež nahlásiť spoločnosti Swixx Biopharma, s.r.o., Bratislava, tel.: + 421-220-833-600, email: medinfo.slovakia@swixxbiopharma.com

Tieto edukačné materiály si môžete vyžiadať na vyššie uvedených kontaktoch spoločnosti Swixx Biopharma, s.r.o.

v.2.0, schválená: 12.11.2020

MAT-SK-2000675 - 1.0 - Dátum vypracovania: 12/2020

Prelepenie kontaktov schválené ŠÚKL 02/2022

SANOFI 