

ИНСТРУКЦИЯ ДЛЯ ПАЦИЕНТА И/ИЛИ СИДЕЛКИ

ЭТА КАРТОЧКА ЯВЛЯЕТСЯ ЛИШЬ ОБЩИМ РУКОВОДСТВОМ!

ПЕРЕД ПРИМЕНЕНИЕМ SULIQUA МЕДРАБОТНИК ДОЛЖЕН ВАС ОБУЧИТЬ ИСПОЛЬЗОВАНИЮ ШПРИЦ-РУЧКИ SULIQUA™ SOLOSTAR®, И ВЫ ДОЛЖНЫ ВНИМАТЕЛЬНО ПРОЧЕСТЬ ИНФОЛИСТОК УПАКОВКИ, А ТАКЖЕ ОРИГИНАЛЬНЫЕ ИНСТРУКЦИИ ПО ПРИМЕНЕНИЮ ШПРИЦ-РУЧКИ.

Сохраните эту карточку.

Вам может потребоваться прочесть ее вновь.

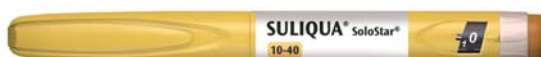
Впишите здесь свое имя:

Используя шприц-ручку SULIQUA, за одну инъекцию вводится одновременно инсулин гларгин и ликсисенатид, один раз в сутки.

SULIQUA доступен в двух разных шприц-ручках, каждая из которых содержит ликсисенатид в разных концентрациях и 100 единиц/мл инсулина гларгин с разными диапазонами дозирования. Лечащий врач выпишет Вам шприц-ручку, которая покрывает Вашу потребность в инсулине.

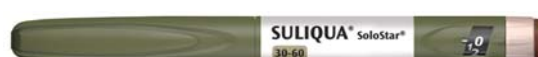
SULIQUA 10...40 ШПРИЦ-РУЧКА

РАСТВОР ДЛЯ ИНЪЕКЦИЙ SULIQUA 100 ЕДИНИЦ/мл
+ 50 МИКРОГРАММ/мл В ШПРИЦ-РУЧК



SULIQUA 30...60 ШПРИЦ-РУЧКА

РАСТВОР ДЛЯ ИНЪЕКЦИЙ SULIQUA 100 ЕДИНИЦ/мл
+ 33 МИКРОГРАММ/мл В ШПРИЦ-РУЧКЕ



- Обе шприц-ручки содержат инсулин гларгин в концентрации 100 единиц/мл.
- Шприц-ручка SULIQUA 10-40 позволяет проводить ежедневные инъекции в диапазоне 10...40 делений шкалы или ступеней дозы (концентрации: инсулина гларгин 100 единиц/мл и ликсисенатида 50 мкг/мл; диапазон дозирования: 10...40 единиц инсулина гларгин в комбинации с 5...20 мкг ликсисенатида). Эта шприц-ручка персикового цвета с оранжевой кнопкой дозирования.
- Шприц-ручка SULIQUA 30-60 позволяет делать ежедневные инъекции в диапазоне 30...60 делений шкалы или ступеней дозы (концентрации: инсулина гларгин 100 единиц/мл и ликсисенатида 33 мкг/мл; диапазон дозирования: 30...60 единиц инсулина гларгин в комбинации с 10...20 мкг ликсисенатида). Эта шприц-ручка оливкового цвета с коричневой кнопкой дозирования.
- В одной ступени дозирования содержится одна единица инсулина гларгин (100 единиц/мл в виде раствора для инъекций) вместе с соответствующим количеством ликсисенатида. Перед применением SULIQUA должно быть понятно, сколько ступеней дозирования Вам требуется. Эту информацию Вы получите у медработника.
- Дозировочное окошко шприц-ручки указывает на цифру, показывающую сколько ступеней дозирования следует вводить.
- На рецепте должно быть указано, какая шприц-ручка Вам требуется (шприц-ручка SULIQUA 10-40 или шприц-ручка SULIQUA 30-60), а также количество делений шкалы или ступеней дозы, которое необходимо ввести.
- При необходимости аптекарь должен уточнить недостаточно полно оформленный рецепт у выписавшего лекарство врача.

ИНСТРУКЦИЯ ДЛЯ ПАЦИЕНТА И/ИЛИ СИДЕЛКИ

ОБРАТИТЕ ВНИМАНИЕ:

- Препарат SULIQUA выпускается в виде шприц-ручки, и его можно использовать только с помощью этого приспособления. Пациентам, сиделкам и медработникам ни в коем случае нельзя извлекать SULIQUA из картриджа, поскольку это может повлечь за собой нарушение дозировки и нанести серьезный вред здоровью. Для каждой инъекции всегда необходимо использовать новую иглу. Повторное использование иглы запрещается.
- Одна ступень дозировки SULIQUA всегда содержит одну единицу инсулина гларгин 100 единиц/мл, независимо от используемой шприц-ручки SULIQUA (шприц-ручка SULIQUA 10-40 или шприц-ручка SULIQUA 30-60).
- Медработник разъяснит Вам строение и функции шприц-ручки SULIQUA SoloStar, а также то, как окошко дозировки отображает число вводимых ступеней дозы.
- Во время перехода на такой тип комбинированного лечения и в течение нескольких недель после этого перехода Вы должны чаще измерять у себя сахар в крови (уровень глюкозы в крови).
- В случае возникновения вопросов, касающихся лечения, просим проконсультироваться с медицинским работником.

ПЕРЕД ВЫПОЛНЕНИЕМ ИНЪЕКЦИИ SULIQUA



Внимательно прочтите инструкцию по применению и приложенный к упаковке инфолисток для пациента.



Пренебрегая этими инструкциями, Вы можете ввести слишком много или слишком мало лекарства.

▼ Данный лекарственный препарат находится под дополнительным наблюдением, которое позволяет быстро выявлять новые факты, касающиеся его безопасности. Вы можете этому поспособствовать, сообщая обо всех возможных побочных действиях данного лекарственного препарата. В случае возникновения какого-либо побочного действия проконсультируйтесь со своим врачом или аптекарем.

Возможно появление иного побочного действия, которое не указано в этом инфолистке. О побочных действиях можно также сообщать в Департамент лекарственных средств через сайт www.ravimiamet.ee или по телефону 737 4140, а также в Sanofi по электронной почте pharmacovigilance.estonia@sanofi.com или по телефону +372 627 3488.