

EDUKAČNÍ MATERIÁL

PRŮVODCE PRO PACIENTY A/NEBO PEČOVATELE Důležité informace o užívání pera SULIQUA® SOLOSTAR®

TATO KARTA SLOUŽÍ POUZE JAKO PRŮVODCE. NEŽ ZAČNETE PŘÍPRAVEK SULIQUA UŽÍVAT, MUSÍ VÁS V POUŽÍVÁNÍ PERA SULIQUA SOLOSTAR® ZAŠKOLIT VÁŠ LÉKAŘ. DÁLE SI MUSÍTE POZORNĚ PŘEČÍST PŘÍBALOVOU INFORMACI A NÁVOD K POUŽITÍ, KTERÝ SE DODÁVÁ SPOLU S PEREM.

Tuto kartu si ponechejte pro případ, že byste si ji potřebovali znovu přečíst. Na kartu запиšte své jméno: _____

Přípravek SULIQUA® je dostupný ve dvou předplněných perech, která obsahují inzulín glargin 100 jednotek/ml a lixisenatid v odlišném poměru a v odlišném dávkovacím rozsahu. Lékař Vám předepsal pero, které odpovídá Vaším potřebám na podávání inzulínu a lixisenatidu.

Předplněná pera SULIQUA® slouží k současnému podání inzulínu glargin a lixisenatidu v jedné injekci, která se podává jednou denně.

PERO SULIQUA 10–40

SULIQUA® 100 JEDNOTEK/ml + 50
MIKROGRAMŮ/ml INJEKČNÍHO ROZTOKU
V PŘEDPLNĚNÉM PERU



PERO SULIQUA 30–60

SULIQUA® 100 JEDNOTEK/ml + 33
MIKROGRAMŮ/ml INJEKČNÍHO ROZTOKU
V PŘEDPLNĚNÉM PERU



- Obě předplněná pera obsahují inzulín glargin o síle 100 jednotek/ml.
- Pero SULIQUA (10–40) má být používáno pro každodenní injekční podávání dávek 10 až 40 dávkovacích jednotek (síla: inzulín glargin 100 jednotek/ml a lixisenatid 50 µg/ml, rozsah dávek: 10 až 40 jednotek inzulínu glargin v kombinaci s 5 až 20 µg lixisenatidu). Toto pero má žlutou barvu a jeho injekční tlačítko je oranžové.
- Pero SULIQUA (30–60) má být používáno pro každodenní injekční podávání dávek 30 až 60 dávkovacích jednotek (síla: inzulín glargin 100 jednotek/ml a lixisenatid 33 µg/ml, rozsah dávek: 30 až 60 jednotek inzulínu glargin v kombinaci s 10 až 20 µg lixisenatidu). Toto pero má zelenou barvu a jeho injekční tlačítko je hnědé.
- V předpisu má být uvedeno, které předplněné pero potřebujete (pero SULIQUA [10–40] nebo SULIQUA [30–60]), a počet dávkovacích jednotek, který si máte podávat.

- Je třeba, aby si lékárník u předepisujícího lékaře ověřil případné nejasnosti v případě neúplných informací v předpisu.
- Jedna dávkovací jednotka obsahuje jednu jednotku inzulínu glargin 100 jednotek/ml plus příslušné množství lixisenatidu. Před použitím přípravku SULIQUA by Vám mělo být jasné, kolik dávkovacích jednotek potřebujete. Tyto informace Vám sdělil váš lékař.
- Počítadlo dávky předplněného pera ukazuje počet dávkovacích jednotek, které budou v injekci podány.
- Přípravek SULIQUA se dodává v předplněném peru a smí být používán pouze ve spojení s tímto prostředkem. Pacienti, pečovatelé a lékaři se musejí vyvarovat použití stříkačky k natažení přípravku SULIQUA z předplněného pera, jelikož by mohlo dojít k chybám v dávkování a k závažnému poškození. Před každým použitím je nutno nasadit novou jehlu. Jehly se nesmějí používat opakovaně.
- Jedna dávkovací jednotka přípravku SULIQUA vždy obsahuje jednu jednotku inzulínu glargin 100 jednotek/ml, bez ohledu na to, které předplněné pero SULIQUA je použito (SULIQUA [10–40] nebo SULIQUA [30–60]).
- Lékař Vám vysvětlí vzhled a funkci pera SULIQUA, včetně toho, jak počítadlo dávky předplněného pera zobrazuje počet dávek, které mají být podány.
- Během převodu na tento typ kombinované léčby a v následujících týdnech byste si měli hladinu cukru v krvi měřit častěji.
- Pokud budete mít ohledně léčby nějaké otázky, promluvte si s lékařem.

PŘEDTÍM, NEŽ SI PÍCHNETE INJEKCI:



Pozorně si přečtěte příbalovou informaci a návod k použití, který se dodává spolu s předplněným perem.



Nedodržení všech těchto instrukcí může způsobit, že dostanete příliš mnoho nebo naopak příliš málo vašeho léku.

Pokud se u Vás vyskytne kterýkoli z nežádoucích účinků, sdělte to svému lékaři nebo lékárníkovi. Stejně postupujte i v případě jakýchkoli nežádoucích účinků, které nejsou uvedeny v příbalové informaci. Nežádoucí účinky můžete hlásit také přímo prostřednictvím národního systému hlášení nežádoucích účinků. Podrobnosti o hlášení najdete na: <http://www.olecich.cz/hlaseni-pro-sukl/nahlasit-nezadouci-ucinek>

Adresa pro zasílání je Státní ústav pro kontrolu léčiv, oddělení farmakovigilance, Šrobárova 48, Praha 10, 100 41, email: farmakovigilance@sukl.cz.

Pokud se hlášení týká biologického léčiva, je třeba doplnit i přesný obchodní název a číslo šarže. Nahlášením nežádoucích účinků můžete přispět k získání více informací o bezpečnosti tohoto přípravku.

Tato informace může být také hlášena společnosti sanofi-aventis, s.r.o, Evropská 846/176a, 160 00 Praha, tel.: 233 086 111, email: cz-info@sanofi.com, www.sanofi.cz

Na této adrese si také můžete bezplatně objednat tyto materiály.

Datum přípravy materiálu: září 2022, verze 1.3
Schváleno SÚKL: 09/2022