

NORĀDĪJUMI PACIENTIEM UN/VAI APRŪPĒTĀJIEM

▼ Šīm zālēm tiek piemērota papildu uzraudzība. Tādējādi būs iespējams ātri identificēt jaunāko informāciju par šo zāļu drošumu. Jūs varat palīdzēt, ziņojot par jebkādam novērotajām blakusparādībām.

ŠEIT IR SNIEGTI TIKAI NORĀDĪJUMI. PIRMS SULIQUA™ LIETOŠANAS VESELĪBAS APRŪPES SPECIĀLISTAM JŪS JĀAPMĀCA, KĀ LIETOT SULIQUA SOLOSTAR® PILDSPALVVEIDA PILNŠĻIRCI, UN JUMS RŪPĪGI JĀIZLASA ZĀĻU LIETOŠANAS INSTRUKCIJA UN PILDSPALVVEIDA PILNŠĻIRCEI PIEVIENOTĀ LIETOŠANAS PAMĀCĪBA.

SAGLABĀJIET ŠOS NORĀDĪJUMUS. IESPĒJAMS, KA VĒLĀK TOS VAJADZĒS PĀRLASĪT. IERAKSTIET SAVU VĀRDU ŠAJOS NORĀDĪJUMOS:

Ar **SULIQUA** pildspalvveida pilnšļirci var vienlaikus ievadīt glargīna insulīnu un liksizenatīdu vienā injekcijā, kas jāveic reizi dienā.

SULIQUA pieejams 2 dažādās pildspalvveida pilnšļircēs, kas satur 2 atšķirīgas liksizenatīda devas un atšķirīgu glargīna insulīna 100 V/ml devu diapazonu. Veselības aprūpes speciālists ir parakstījis to pildspalvveida pilnšļirci, kura atbilst jums nepieciešamajam insulīna daudzumam.

SULIQUA 10-40 **PILDSPALVVEIDA PILNŠĻIRCE**

**SULIQUA 100 VIENĪBU/ml + 50 MIKROGRAMU/ml
ŠĶĪDUMS INJEKCIJĀM PILDSPALVVEIDA PILNŠĻIRCĒ**



SULIQUA 30-60 **PILDSPALVVEIDA PILNŠĻIRCE**

**SULIQUA 100 VIENĪBU/ml + 33 MIKROGRAMI/ml
ŠĶĪDUMS INJEKCIJĀM PILDSPALVVEIDA PILNŠĻIRCĒ**





- Glargīna insulīna stiprums abās pildspalvveida pilnšļircēs ir 100 vienību/ml.
- **SULIQUA (10-40)** pildspalvveida pilnšļirce jālieto, lai katru dienu injicētu 10-40 devas soļus (stiprums: glargīna insulīns 100 vienību/ml un liksizenatīds 50 µg/ml; devu diapazons: 10-40 vienības glargīna insulīna kombinācijā ar 5-20 µg liksizenatīda). Šī pildspalvveida pilnšļirce ir persiku krāsā, un tai ir oranža injekcijas poga.
- **SULIQUA (30-60)** pildspalvveida pilnšļirce jālieto, lai katru dienu injicētu 30-60 devas soļus (stiprums: glargīna insulīns 100 vienību/ml un liksizenatīds 33 µg/ml; devu diapazons: 30-60 vienības glargīna insulīna kombinācijā ar 10-20 µg liksizenatīda). Šī pildspalvveida pilnšļirce ir olīvu krāsā, un tai ir brūna injekcijas poga.
- Viens devas solis satur vienu vienību glargīna insulīna 100 vienību/ml un atbilstošu daudzumu liksizenatīda. Pirms **SULIQUA** lietošanas noskaidrojiet, cik devas soļu jums nepieciešams. Šo informāciju jums sniegs veselības aprūpes speciālists.
- Devu rādītājs uz pildspalvveida pilnšļirces parāda injicējamo devas soļu skaitu.
- Receptē jābūt norādītam, kura pildspalvveida pilnšļirce jums nepieciešama (**SULIQUA [10-40]** pildspalvveida pilnšļirce vai **SULIQUA [30-60]** pildspalvveida pilnšļirce), kā arī injicējama devas soļu skaits.
- Ja recepte nav pilnīga, farmaceitam jālūdz skaidrojums zāļu parakstītājam.

NORĀDĪJUMI PACIENTIEM UN/VAI APRŪPĒTĀJIEM

ŅEMĪET VĒRĀ:

- **SULIQUA** ir pieejams pildspalvveida pilnšļircē un to drīkst lietot tikai ar šo ierīci. Pacienti, aprūpētāji un veselības aprūpes speciālisti nekādā gadījumā nedrīkst izmantot šļirci **SULIQUA** atvilkšanai no pildspalvveida pilnšļirces, kas var būt par iemeslu dozēšanas kļūdām un būtiskam kaitējumam. Pirms katras lietošanas reizes vienmēr jāuzliek jauna adata. Adatas nedrīkst izmantot atkārtoti.
- **SULIQUA** gadījumā viens devas solis vienmēr satur vienu vienību glargīna insulīna 100 vienību/ml, neatkarīgi no tā, kura **SULIQUA** pildspalvveida pilnšļirce tiek lietota (**SULIQUA** [10–40] pildspalvveida pilnšļirce vai **SULIQUA** [30–60] pildspalvveida pilnšļirce).
- Veselības aprūpes speciālists paskaidros, kāds ir **SULIQUA SoloStar** pildspalvveida pilnšļirces izskats un iezīmes, tai skaitā arī to, kā pildspalvveida pilnšļirces devu rādītājs parāda injicējamo devas soļu skaitu.
- Terapijas maiņas laikā uz šāda veida kombinētām zālēm un pirmajās nedēļās pēc terapijas maiņas jums biežāk jākontrolē cukura līmenis asinīs.
- Ja jums ir kādi jautājumi par jūsu ārstēšanu, konsultējieties ar veselības aprūpes speciālistu.

PIRMS SULIQUA INJEKCIJAS

-  **Uzmanīgi izlasiet lietošanas pamācību un pacientam paredzēto informāciju, kas pievienota zāļu lietošanas instrukcijai.**
-  **Ja neievērojat visus šos norādījumus, iespējams, jūs varat saņemt pārāk lielu vai pārāk mazu šo zāļu daudzumu.**

Ja jums rodas jebkādas blakusparādības, konsultējieties ar ārstu vai farmaceitu. Tas attiecas arī uz iespējamām blakusparādībām, kas nav minētas šajā instrukcijā. Ziņojiet arī par visām **SULIQUA** lietošanas kļūdām.

Šīs zāles ir bioloģiskas izcelsmes, tāpēc, ziņojot par blaknēm, jānorāda zāļu oriģinālais nosaukums un sērijas numurs.

Jūs varat ziņot par blakusparādībām tieši Zāļu valsts aģentūrai (ZVA) elektroniski interneta vietnē www.zva.gov.lv, klikšķinot uz izvēlnes "Ziņot par zāļu blaknēm, negadījumiem ar ierīcēm, biovigilanci" un izvēloties "Pacienti". Tālrunis informācijai: 67078400.

Par blakusparādībām varat ziņot arī Sanofi, zvanot pa tālruni 67332451 vai rakstot vēstuli uz e-pasta adresi Pharmacovigilance.Latvia@sanofi.com.