

# VODIČ ZA PACIJENTE I/ILI NEGOVATELJE

OVAJ EDUKATIVNI MATERIJAL NAMENJEN JE DA SLUŽI SAMO KAO VODIČ. PRE KORIŠĆENJA LEKA SULIQUA ▼, VAŠ ZDRAVSTVENI RADNIK MORA DA VAS OBUČI KAKO DA PRIMENJUJETE SULIQUA SOLOSTAR PEN. MORATE PAŽLJIVO DA PROČITATE UPUTSTVO ZA LEK I UPUTSTVO ZA UPOTREBU PRILOŽENO UZ PEN.

Sačuvajte ovaj vodič. Možda će biti potrebno da ga ponovo proučite. Ovde napišite svoje ime: \_\_\_\_\_

SULIQUA napunjeni injekcioni penovi istovremeno isporučuju insulin glargin i liksisenatid u jednoj injekciji koja se primenjuje jednom dnevno.

SULIQUA je dostupna u 2 napunjena injekciona pena koji sadrže 2 različite jačine liksisenatida i različiti raspon doza insulini glargina 100 jedinica/mL. Vaš zdravstveni radnik Vam je propisao pen koja odgovara Vašim potrebama za insulinom.

## SULIQUA 10-40 PEN

SULIQUA 100 JEDINICA/mL + 50 MIKROGRAMA/mL  
RASTVOR ZA INJEKCIJU U NAPUNJENOM INJEKCIJONOM  
PENU



## SULIQUA 30-60 PEN

SULIQUA 100 JEDINICA/mL + 33 MIKROGRAMA/mL  
RASTVOR ZA INJEKCIJU U NAPUNJENOM INJEKCIJONOM  
PENU



- Oba napunjena injekciona pena sadrže insulin glargin jačine 100 jedinica/mL.
- SULIQUA (10-40) pen omogućava ubrizgavanje dnevne doze u rasponu od 10 do 40 doznih podeljaka (jačina: insulin glargin 100 jedinica/mL i liksisenatid 50 µg/mL; raspon doza: 10 do 40 jedinica insulin glargina u kombinaciji sa 5 do 20 µg liksisenatida). Ovaj pen je boje breskve sa narandžastim dugmetom za ubrizgavanje.
- SULIQUA (30-60) pen omogućava ubrizgavanje dnevne doze u rasponu od od 30 do 60 doznih podeljaka (jačina: insulin glargin 100 jedinica/mL i liksisenatid 33 µg/mL; raspon doza: 30 do 60 jedinica insulin glargina u kombinaciji sa 10 do 20 µg liksisenatida). Ovaj pen je maslinaste boje sa smeđim dugmetom za ubrizgavanje.
- Jedan dozni podeljak sadrži jednu jedinicu insulini glargina 100 jedinica/mL i odgovarajuću količinu liksisenatida. Pre primene leka SULIQUA, budite sigurni u to koliko doznih podeljaka Vam je potrebno. Lekar će Vam dati taj podatak.
- Pokazivač doze na napunjenom injekcionom penu pokazuje broj doznih podeljaka koji je potrebno ubrizgati.
- Potrebno je da na receptu budu navedeni vrsta napunjenog injekcionog pena koja Vam je potrebna (SULIQUA [10-40] pen ili SULIQUA [30-60] pen) i broj jedinica koje se ubrizgavaju.
- Farmaceut treba da razjasni sa Vašim lekarom svaki nepotpuni recept.

# VODIČ ZA PACIJENTE I/ILI NEGOVATELJE

## OBRATITE PAŽNJU NA SLEDEĆE:

- Lek SULIQUA je dostupan u obliku napunjenog injekcionog pena i sme da se koristi samo sa tim penom. Pacijenti, negovatelji i zdravstveni radnici ne smeju nikada da koriste špric za izvlačenje insulin glargina/liksisenatida iz napunjenog injekcionog pena jer to može da dovede do greške u doziranju i može da uzrokuje ozbiljnu opasnost za pacijente. Pre svake upotrebe mora da se pričvrsti nova igla. Igle se ne smeju ponovo upotrebljavati.
- Jedan dozni podeljak leka SULIQUA uvek sadrži jednu jedinicu insulin glargina 100 jedinica/mL, nezavisno od toga koji SULIQUA napunjeni injekcioni pen se koristi (SULIQUA [10-40] pen ili SULIQUA [30-60] pen).
- Vaš lekar će Vam objasniti dizajn i karakteristike SULIQUA SoloStar® pena, uključujući i način kako pokazivač doza na penu pokazuje broj doznih podeljaka koji treba da se ubrizgaju.
- Tokom prelaza na ovu kombinaciju lekova i u nedeljama nakon prelaza treba češće da merite svoj nivo šećera u krvi.
- Ako imate bilo kakvih pitanja u vezi lečenja, obratite se svom lekaru.

## PRE UBRIZGAVANJA LEKA SULIQUA



Pažljivo pročitajte uputstvo za upotrebu i uputstvo za lek koji su priloženi uz pen.



Ako ne sledite sva navedena uputstva, može da se dogodi da primenite previše ili premalo leka.

▼ Ovaj lek je pod dodatnim praćenjem. Time se omogućava brzo otkrivanje novih bezbednosnih informacija. Vi u tome možete da pomognete prijavljivanjem bilo koje neželjene reakcije koja se kod Vas javi.

Ukoliko Vam se ispolji bilo koja neželjena reakcija, potrebno je da o tome obavestite lekara, farmaceuta ili drugog zdravstvenog radnika. Ovo uključuje i svaku moguću neželjenu reakciju koja nije navedena u Uputstvu za lek. Prijavlivanjem neželjenih reakcija možete da pomognete u proceni bezbednosti ovog leka. Sumnju na neželjene reakcije na lek možete da prijavite Agenciji za lekove i medicinska sredstva Srbije (ALIMS) putem:

· ONLINE prijave dostupne na internet stranici [www.alims.gov.rs](http://www.alims.gov.rs) ili

· popunjavanjem obrasca za prijavu neželjene reakcije za pacijenta koji je dostupan na internet stranici [www.alims.gov.rs](http://www.alims.gov.rs) i slanjem poštom na adresu Agencija za lekove i medicinska sredstva Srbije, Nacionalni centar za farmakovigilancu, Vojvode Stepe 458, 11221 Beograd, Republika Srbija, ili elektronskom poštom na adresu [nezeljene.reakcije@alims.gov.rs](mailto:nezeljene.reakcije@alims.gov.rs)

Sumnju na neželjene reakcije na lek možete prijaviti i nosiocu dozvole za lek Suliqua:

Sanofi-Aventis d.o.o Beograd, Španskih boraca 3/VI, 11070 Beograd; Tel: 011 44 22 900; E-mail: [pharmacovigilance.serbia@sanofi.com](mailto:pharmacovigilance.serbia@sanofi.com)