

Pakuotės lapelis: informacija pacientui

Ozempic 0,25 mg injekcinis tirpalas užpildytame švirkštiklyje semaglutidas

Prieš pradėdami vartoti šį vaistą, atidžiai perskaitykite visą pakuotės lapelį, nes jame pateikiama svarbi informacija.

- Išsaugokite šį pakuotės lapelį. Gali prireikti vėliau.
- Turite klausimų? Kreipkitės į savo gydytoją, vaistininką arba slaugytoją.
- Neduokite šio vaisto kitiems, nes jis skirtas tik jums. Tai gali būti kenksminga kitiems, net jei jų simptomai yra tokie patys kaip jūsų.
- Jei pasireiškia bet kuris šalutinis poveikis, nurodytas 4 skyriuje, arba jei pasireiškia šalutinis poveikis, nenurodytas šiame pakuotės lapelyje, kreipkitės į savo gydytoją, vaistininką arba slaugytoją.

Šio pakuotės lapelio turinys

1. Kas yra Ozempic ir kam jis vartojamas?
2. Kada negalima vartoti šio vaisto arba kada reikia būti atsargiems?
3. Kaip vartoti šį vaistą?
4. Galimas šalutinis poveikis
5. Kaip laikyti šį vaistą?
6. Pakuotės turinys ir kita informacija

1. Kas yra Ozempic ir kam jis vartojamas?

Veiklioji medžiaga Ozempic yra semaglutidas. Jis padeda sumažinti cukraus kiekį kraujyje tik tada, kai cukraus kiekis yra per didelis, ir gali padėti išvengti širdies ligų pacientams, sergantiems 2 tipo cukriniu diabetu. Taip pat gali padėti sulėtinti inkstų funkcijos blogėjimą pacientams, sergantiems 2 tipo cukriniu diabetu, daugiau nei tik sumažinant cukraus kiekį kraujyje.

Ozempic vartojamas suaugusiųjų (nuo 18 metų) 2 tipo cukrinio diabeto gydymui, kai dieta ir fizinis aktyvumas nėra pakankami:

kaip vienintelis gydymas – kai negalite vartoti metformino (kito vaisto nuo diabeto) arba

su kitais vaistais nuo diabeto – jei jie nepakankamai reguliuoja cukraus kiekį kraujyje. Tai gali būti vaistai, kuriuos vartojate per burną (oraliai) arba injekcijomis, kaip insulinas.

Svarbu, kad tęstumėte savo dietą ir fizinį aktyvumą, kaip nurodė jūsų gydytojas, vaistininkas ar slaugytoja.

2. Kada negalima vartoti šio vaisto arba reikia būti ypač atsargiems?

Kada negalima vartoti šio vaisto?

Jūs esate alergiškas bet kuriai šio vaisto sudedamajai daliai. Šias medžiagas galite rasti 6 skyriuje.

Kada reikia būti ypač atsargiems vartojant šį vaistą?

Prieš vartodami šį vaistą, pasitarkite su savo gydytoju, vaistininku ar slaugytoja.

Šis vaistas nėra tas pats kaip insulinas ir jo negalima vartoti, jei:

jūs sergate 1 tipo cukriniu diabetu – liga, kai jūsų kūnas negamina insulino
jums išsivystė diabetinė ketoacidozė – diabeto komplikacija su aukštu cukraus kiekiu
kraujyje, sunkumu kvėpuoti, sumišimu, per dideliu troškuliu, saldžiu kvapu iš burnos
arba saldžiu ar metaliniu skoniu burnoje.

Ozempic nėra insulinas ir todėl negali būti naudojamas kaip insulino pakaitalas.

Jei žinote, kad jums bus atliekama operacija, kurios metu būsite laikomas narkozėje (miegosite), pasakykite savo gydytojui, kad vartojate Ozempic.

Poveikis virškinimo sistemai

Gydantis šiuo vaistu, galite jausti pykinimą, vėmimą ar viduriavimą. Šalutinis poveikis gali sukelti dehidrataciją (skysčių netekimą). Svarbu gerti daug skysčių, kad išvengtumėte dehidratacijos. Tai ypač svarbu, jei turite inkstų problemų. Jei turite klausimų ar nerimaujate, kreipkitės į savo gydytoją.

Sunkus ir nuolatinis pilvo skausmas, kuris gali būti ūminio pankreatito pasekmė

Nedelsdami kreipkitės į savo gydytoją, jei jaučiate stiprų ir nuolatinį skausmą pilvo srityje. Tai gali rodyti ūminį pankreatitą (uždegusią kasą). Žr. 4 skyrių dėl įspėjamųjų uždegusios kasos požymių.

Žemas cukraus kiekis kraujyje (hipoglikemija)

Jei vartojate šį vaistą kartu su sulfonilkarbamido dariniu ar insulinu, tai gali padidinti žemo cukraus kiekio kraujyje (hipoglikemijos) riziką. Žr. 4 skyrių dėl žemo cukraus kiekio kraujyje įspėjamųjų požymių. Jūsų gydytojas gali paprašyti stebėti cukraus kiekį kraujyje. Tai padės gydytojui nuspręsti, ar reikia koreguoti sulfonilkarbamido darinio ar insulino dozę, kad sumažintų žemo cukraus kiekio riziką.

Diabetinė akių liga (retinopatija)

Jei turite akių ligą dėl diabeto ir vartojate insuliną, šis vaistas gali pabloginti jūsų regėjimą, kas gali reikalauti gydymo. Informuokite savo gydytoją, jei turite diabetinę akių ligą arba jei gydymo šiuo vaistu metu patiriate akių problemų. Jei turite galimai nestabilią diabetinę akių ligą, Ozempic 2 mg vartojimas nerekomenduojamas.

Staigūs regėjimo pokyčiai

Jei staiga nustojate matyti arba greitai blogėja regėjimas gydymo šiuo vaistu metu, nedelsdami kreipkitės į gydytoją patarimo. Tai gali būti labai reta šalutinė reakcija, vadinama neareritine priekinės išeminės optinės neuropatijos (NAION) (žr. 4 skyrių: Sunkios šalutinės reakcijos). Jūsų gydytojas gali nukreipti jus akių tyrimui ir gali tekti nutraukti gydymą šiuo vaistu.

Vaikai ir paaugliai iki 18 metų

Šis vaistas nerekomenduojamas vaikams ir paaugliams iki 18 metų, nes šios amžiaus grupės saugumas ir veiksmingumas dar nėra nustatyti.

Ar vartojate kitus vaistus?

Ar vartojate kitus vaistus be Ozempic, ar neseniai vartojote, ar ketinate vartoti kitus vaistus? Pasakykite apie tai savo gydytojui arba vaistininkui. Tai taip pat taikoma vaistažolių preparatams ar kitiems vaistams, kuriuos įsigijote be recepto.

Pasakykite savo gydytojui, vaistininkui ar slaugytojai, ypač jei vartojate vaistus, kurių sudėtyje yra šių veikliųjų medžiagų:

Varfarinas ar kiti panašūs, per burną vartojami vaistai, kurie slopina kraujo krešėjimą (geriamieji antikoagulantai). Jūsų kraujas gali būti dažniau tiriamas, kad būtų patikrinta, kaip greitai jis kreša.

Arba jei vartojate insuliną. Jūsų gydytojas pasakys, kaip sumažinti insulino dozę, ir patars dažniau tikrinti cukraus kiekį kraujyje, kad išvengtumėte hiperglikemijos (aukšto cukraus kiekio kraujyje) ir diabetinės ketoacidozės (diabeto komplikacijos, kai organizmas negali suskaidyti gliukozės dėl nepakankamo insulino kiekio).

Nėštumas ir žindymas

Ar esate nėščia, manote, kad galite būti nėščia, planuojate pastoti ar žindote kūdikį? Prieš vartodami šį vaistą, pasitarkite su gydytoju.

Šio vaisto negalima vartoti nėštumo metu, nes nežinoma, ar jis kenkia negimusiam kūdikiui. Todėl rekomenduojama naudoti kontracepciją vartojant šį vaistą. Jei planuojate pastoti, pasitarkite su gydytoju, kaip reikia koreguoti gydymą, nes šio vaisto vartojimą reikia nutraukti bent 2 mėnesius iš anksto. Jei pastojate vartodami šį vaistą, nedelsdami kreipkitės į gydytoją, nes jūsų gydymas turi būti pakeistas.

Nevartokite šio vaisto, jei žindote kūdikį, nes nežinoma, ar jis patenka į motinos pieną.

Vairavimas ir mechanizmų valdymas

Mažai tikėtina, kad Ozempic paveiks jūsų gebėjimą vairuoti ir valdyti mechanizmus. Jei vartojate šį vaistą kartu su sulfonilkarbamido dariniu ar insulinu, galite patirti mažą cukraus kiekį kraujyje (hipoglikemiją), dėl kurios gali sumažėti koncentracija. Nevairuokite ir nevaldykite mechanizmų, jei jaučiate mažo cukraus kiekio kraujyje simptomus. Daugiau informacijos apie padidėjusią mažo cukraus kiekio kraujyje riziką rasite 2 skyriuje „Kada reikia būti ypač atsargiems vartojant šį vaistą?“ ir 4 skyriuje apie mažo cukraus kiekio kraujyje įspėjamuosius simptomus. Daugiau informacijos kreipkitės į gydytoją.

Ozempic sudėtyje yra natrio

Šio vaisto sudėtyje yra mažiau nei 1 mmol natrio (23 mg) vienoje dozėje, tai reiškia, kad jis iš esmės yra „be natrio“.

3. Kaip vartoti šį vaistą?

Visada vartokite šį vaistą tiksliai taip, kaip nurodė jūsų gydytojas. Jei abejojate dėl teisingo vartojimo, kreipkitės į gydytoją, vaistininką ar slaugytoją.

Kiek šio vaisto turėčiau vartoti?

Pradinė dozė yra 0,25 mg kartą per savaitę, keturias savaites.

Po keturių savaitių gydytojas padidins dozę iki 0,5 mg kartą per savaitę.

Jei jūsų cukraus kiekis kraujyje nėra pakankamai kontroliuojamas vartojant 0,5 mg dozę kartą per savaitę, gydytojas gali patarti padidinti dozę iki 1 mg kartą per savaitę.

Jei jūsų cukraus kiekis kraujyje nėra pakankamai kontroliuojamas vartojant 1 mg dozę kartą per savaitę, gydytojas gali patarti padidinti dozę iki 2 mg kartą per savaitę.

Nepakeiskite savo dozės, nebent gydytojas jums tai nurodė.

Kaip šis vaistas vartojamas?

Ozempic leidžiamas kaip poodinė injekcija (poodinė injekcija). Nešvirkškite jo į veną ar raumenį.

Geriausios vietos injekcijai yra priekinė šlaunų dalis, priekinė juosmens dalis (pilvas) arba viršutinė rankos dalis.

Prieš pirmą kartą naudodami švirkštiklį, leiskite gydytojui ar slaugytojai parodyti, kaip jį naudoti.

Išsamias naudojimo instrukcijas rasite šio lapelio gale.

Kada vartoti šį vaistą?

Vartokite šį vaistą kartą per savaitę, jei įmanoma, kiekvieną savaitę tą pačią dieną.

Galite save injekuoti bet kuriuo paros metu – nepriklausomai nuo valgio.

Kad padėtumėte prisiminti, jog šį vaistą reikia injekuoti tik kartą per savaitę, rekomenduojama pasirinktos savaitės dieną (pavyzdžiui, trečiadienį) užrašyti ant dėžutės ir kiekvieną kartą, kai injekuojate šį vaistą, užrašyti datą ant dėžutės.

Jei reikia, galite pakeisti savo savaitinės injekcijos dieną, jei tai yra bent 3 dienos po paskutinės šio vaisto injekcijos. Pasirinkus naują dozavimo dieną, dozavimas turi būti tęsiamas kartą per savaitę.

Ar vartojote per daug šio vaisto?

Nedelsdami susisieki su gydytoju, jei vartojote daugiau Ozempic nei turėtumėte. Gali pasireikšti šalutinis poveikis, pvz., pykinimas.

Ar pamiršote vartoti šį vaistą?

Jei pamiršote sušvirkšti dozę ir:

jei praėjo 5 dienos ar mažiau nuo tada, kai turėjote vartoti Ozempic, vartokite jį, kai tik prisiminsite. Tada suleiskite kitą dozę kaip įprasta numatytą dieną.

jei praėjo daugiau nei 5 dienos nuo tada, kai turėjote vartoti Ozempic, praleiskite praleistą dozę. Tada suleiskite kitą dozę kaip įprasta numatytą dieną. Nenaudokite dvigubos dozės, kad kompensuotumėte praleistą dozę.

Jei nustojate vartoti šį vaistą

Nenustokite vartoti šio vaisto nepasitarę su gydytoju. Jei nustosite vartoti, jūsų cukraus kiekis kraujyje gali padidėti.

Ar turite kitų klausimų apie šio vaisto vartojimą? Kreipkitės į savo gydytoją, vaistininką ar slaugytoją.

4. Galimas šalutinis poveikis

Kaip ir visi vaistai, šis vaistas gali sukelti šalutinį poveikį, nors ne kiekvienas jį patiria.

Sunkus šalutinis poveikis

Dažnai (pasireiškia mažiau nei 1 iš 10 vartotojų)
diabetinės akių ligos komplikacijos (retinopatija) – pasakykite savo gydytojui, jei gydymo šiuo vaistu metu atsiranda akių problemų, tokių kaip regėjimo pokyčiai.

Kartais (pasireiškia mažiau nei 1 iš 100 vartotojų)
kasos uždegimas (ūminis pankreatitas), kuris gali sukelti stiprų nuolatinį skausmą pilve ir nugaroje. Nedelsdami kreipkitės į gydytoją, jei patiriate šiuos simptomus.

Retai (pasireiškia mažiau nei 1 iš 1 000 vartotojų)
sunkios alerginės reakcijos (anafilaksinės reakcijos, angioedema). Nedelsdami kreipkitės į medicinos pagalbą ir kuo greičiau informuokite savo gydytoją, jei pasireiškia tokie simptomai kaip kvėpavimo sunkumai, veido, lūpų, liežuvio ir/ar gerklės patinimas, sunkumas ryti ir greitas širdies plakimas.

Labai retai (pasireiškia mažiau nei 1 iš 10 000 vartotojų)
medicininė akių būklė, vadinama neareritine priekinės išeminės optinės neuropatija (NAION), kuri gali sukelti, kad be jokio skausmo, matote mažiau arba nieko nematote viena akimi. Nedelsdami kreipkitės į gydytoją, jei pastebite, kad staiga nieko nematote arba lėtai matote blogiau (žr. 2 skyrių: 'Staigūs regėjimo pokyčiai').

Nežinoma (negali būti nustatyta pagal turimus duomenis)
Žarnyno užsikimšimas. Sunkus užkietėjimas su tokiais simptomais kaip pilvo skausmas, pilvo pūtimas, vėmimas ir kt.

Kitas šalutinis poveikis

Labai dažnai (pasireiškia daugiau nei 1 iš 10 vartotojų)
pykinimas – tai dažniausiai praeina po kurio laiko
viduriavimas – tai dažniausiai praeina po kurio laiko
mažas cukraus kiekis kraujyje (hipoglikemija), kai šis vaistas vartojamas kartu su vaistais, kurių sudėtyje yra sulfonilkarbamido darinių arba insulino

Dažnai (pasireiškia mažiau nei 1 iš 10 vartotojų)
vėmimas
mažas cukraus kiekis kraujyje (hipoglikemija), kai šis vaistas vartojamas kartu su kitais geriamaisiais antidiabetiniais vaistais, išskyrus sulfonilkarbamido darinius arba insulino

Mažo cukraus kiekio kraujyje įspėjamieji požymiai gali pasireikšti staiga. Tai gali būti: šaltas prakaitas, šalta blyški oda, galvos skausmas, greitas širdies plakimas, pykinimas arba stiprus alkis, regėjimo pokyčiai, mieguistumas arba silpnumas, nervingumas, nerimas arba sumišimas, sunkumai susikaupti arba drebulys.

Jūsų gydytojas pasakys, kaip gydyti mažą cukraus kiekį kraujyje ir ką daryti, jei pasireiškia šie įspėjamieji požymiai.

Mažas cukraus kiekis kraujyje greičiausiai pasireiškš, jei taip pat vartojate sulfonilkarbamido darinius arba insuliną. Jūsų gydytojas gali sumažinti šių vaistų dozę prieš pradėdant vartoti šį vaistą.

virškinimo sutrikimas (dispepsija)
skrandžio uždegimas (gastritas) – simptomai yra skrandžio skausmas, pykinimas arba vėmimas
refliuksas arba rėmuo – dar vadinamas gastroezofaginio refliukso liga (GERL)
pilvo skausmas
pilvo pūtimas
vidurių užkietėjimas
raugėjimas
tulžies akmenys
galvos svaigimas
nuovargis
svorio netekimas
sumažėjęs apetitas
dujų susidarymas (vidurių pūtimas)
kasos fermentų padidėjimas (kaip lipazė ir amilazė)
galvos skausmas.

Kartais (pasireiškia mažiau nei 1 iš 100 vartotojų)
maistas ar gėrimai skonis kitoks nei įprastai
greitas pulsas
reakcijos injekcijos vietoje – tokios kaip mėlynės, skausmas, dirginimas, niežulys ir odos bėrimas
alerginės reakcijos, tokios kaip odos bėrimas, niežulys ar dilgėlinė
maistas ilgiau nei įprastai lieka skrandyje (uždelstas skrandžio ištuštinimas).

Pranešimas apie šalutinį poveikį

Jei pasireiškia šalutinis poveikis, kreipkitės į savo gydytoją, vaistininką ar slaugytoją. Tai taip pat taikoma galimam šalutiniam poveikiui, kuris nėra paminėtas šiame pakuotės lapelyje. Apie šalutinį poveikį taip pat galite pranešti tiesiogiai per nacionalinę pranešimų sistemą, nurodytą priede V. Pranešdami apie šalutinį poveikį, galite padėti mums gauti daugiau informacijos apie šio vaisto saugumą.

5. Kaip laikyti šį vaistą?

Laikyti vaikams nepasiekiamoje ir nepastebimoje vietoje.

Nenaudokite šio vaisto pasibaigus galiojimo laikui. Jį rasite ant rašiklio etiketės ir ant kartoninės dėžutės po EXP. Ten nurodytas mėnuo ir metai. Paskutinė to mėnesio diena yra galiojimo pabaigos data.

Prieš naudojimą:

Laikyti šaldytuve (2°C–8°C). Nelaikyti šaldiklyje. Laikyti atokiau nuo šaldymo elemento. Laikykite rašiklio dangtelį ant rašiklio, kad apsaugotumėte nuo šviesos.

Po naudojimo pradžios:

Jeį rašiklį laikote žemiau 30°C arba šaldytuve (2°C–8°C) (ne šalia šaldymo elemento), galite jį laikyti 6 savaites. Ozempic nelaikyti šaldiklyje. Jei preparatas buvo užšaldytas, jo nebegalima naudoti.

Kai nenaudojate rašiklio, laikykite jį su uždėtu dangteliu, kad apsaugotumėte nuo šviesos.

Nenaudokite šio vaisto, jei pastebite, kad tirpalas nėra skaidrus ir bespalvis arba beveik bespalvis.

Vaistų neišpilkite į kriauklę ar tualetą ir nemeskite į šiukšliadėžę. Paklauskite savo vaistininko, ką daryti su vaistais, kurių nebevariojate. Tinkamai pašalinus vaistus, jie sunaikinami atsakingai ir nepatenka į aplinką.

6. Pakuotės turinys ir kita informacija

Kokios medžiagos yra šiame vaistiniame preparate?

Veiklioji medžiaga šiame vaistiniame preparate yra semaglutidas. Viename ml injekcinio tirpalo yra 1,34 mg semaglutido. Vienas iš anksto užpildytas rašiklis turi 2 mg semaglutido 1,5 ml tirpalo. Kiekviena dozė turi 0,25 mg semaglutido 0,19 ml. Kitos medžiagos šiame vaistiniame preparate yra: dinatrio fosfato dihidratas, propilenglikolis, fenolis, injekcinis vanduo, druskos rūgštis/natrio hidroksidas (pH reguliavimui). Taip pat žiūrėkite 2 skyrių, 'Ozempic sudėtyje yra natrio'.

Kaip atrodo Ozempic ir kiek jo yra pakuotėje?

Ozempic yra skaidrus ir bespalvis arba beveik bespalvis injekcinis tirpalas iš anksto užpildytame rašiklyje. Kiekvienas iš anksto užpildytas rašiklis turi 1,5 ml tirpalo, skirto 4 dozėms po 0,25 mg.

Ozempic 0,25 mg injekcinis tirpalas yra prieinamas šiose pakuotės dydžiuose: 1 rašiklis ir 4 NovoFine Plus vienkartinės adatos.

Rinkodaros teisės turėtojas ir gamintojas

Novo Nordisk A/S

Novo Allé

DK-2880 Bagsværd

Danija

Ši pakuotės lapelė paskutinį kartą patvirtinta

Kiti informacijos šaltiniai

Daugiau informacijos apie šį vaistą galima rasti Europos vaistų agentūros svetainėje:

<http://www.ema.europa.eu>.

Naudojimo instrukcijos

Ozempic 0,25 mg tirpalas injekcijai užpildytame švirkštiklyje
semaglutidas

Ozempic 0,25 mg tirpalo injekcijai užpildytame švirkštiklyje naudojimo instrukcijos

Prieš naudodami savo Ozempic užpildytą švirkštiklį, atidžiai perskaitykite šias instrukcijas. Pasitarkite su savo gydytoju, slaugytoja ar vaistininku, kaip teisingai suleisti Ozempic. Naudokite šio švirkštiklio vaistą tik kaip nurodyta.

Pradėkite nuo švirkštiklio patikrinimo, kad įsitikintumėte, jog švirkštiklyje yra Ozempic 0,25 mg. Tada peržiūrėkite žemiau pateiktus paveikslėlius, kad susipažintumėte su įvairiomis švirkštiklio ir adatos dalimis.

Jei esate aklas ar silpnaregis ir negalite perskaityti dozės langelio ant švirkštiklio, nenaudokite šio švirkštiklio be pagalbos. Paprašykite pagalbos asmens, kuris gerai mato ir žino, kaip naudoti Ozempic užpildytą švirkštiklį.

Jūsų švirkštiklis yra užpildytas švirkštiklis su sukamuoju dozės nustatymo mygtuku.

Švirkštiklyje yra 2 mg semaglutido ir galite pasirinkti tik 0,25 mg dozes. Vienas nenaudotas švirkštiklis turi keturias 0,25 mg dozes. Po šių keturių dozių suleidimo švirkštiklyje liks tirpalo. Švirkštiklį reikia išmesti.

Naudokite dėžutės dangtelio vidinėje pusėje esančią lentelę, kad stebėtumėte, kiek injekcijų atlikote ir kada jas atlikote.

Jūsų švirkštiklis skirtas naudoti su 30G, 31G ir 32G vienkartinėmis adatomis, kurių maksimalus ilgis yra 8 mm.

NovoFine Plus adatos yra pakuotėje.

Svarbi informacija

Atkreipkite ypatingą dėmesį į šias pastabas, nes jos yra svarbios saugiam švirkštiklio naudojimui.

1. Pakeiskite savo švirkštimo priemonės adatą

Patikrinkite savo švirkštimo priemonės pavadinimą ir spalvotą etiketę, kad įsitikintumėte, jog ji turi Ozempic 0,25 mg. Tai ypač svarbu, jei naudojate daugiau nei vieną injekcinį vaistą. Netinkamo vaisto vartojimas gali pakenkti jūsų sveikatai. Nuimkite švirkštimo priemonės dangtelį.

Patikrinkite, ar tirpalas švirkštimo priemonėje yra skaidrus ir bespalvis. Pažiūrėkite per švirkštimo priemonės langelį. Jei tirpalas atrodo drumstas ar spalvotas, nenaudokite švirkštimo priemonės.

Paimkite naują adatą.

Patikrinkite popierinį dangtelį ir išorinį adatos dangtelį dėl pažeidimų, kurie gali turėti įtakos sterilumui. Jei matote kokių nors pažeidimų, naudokite naują adatą.

Nuimkite popierinį dangtelį.

Įsitikinkite, kad teisingai pritvirtinote adatą.

Paspauskite adatą tiesiai ant švirkštimo priemonės.
Prisukite ją.

Ant adatos yra adatos dangtelis ir adatos gaubtelis. Jūs turite abu pašalinti. Jei nepašalinsite abiejų, neįšvirkšite tirpalo.

Nuimkite išorinį adatos dangtelį ir pasilikite jį vėlesniam naudojimui. Jums jo reikės po injekcijos, kad saugiai nuimtumėte adatą nuo švirkštimo priemonės.

Nuimkite vidinį adatos gaubtelį ir išmeskite jį. Jei bandysite jį vėl uždėti, galite netyčia įsidurti adata.

Adatos gale gali pasirodyti tirpalo lašas. Tai normalu, bet vis tiek turite patikrinti tiekimą, jei pirmą kartą naudojate naują švirkštimo priemonę. Žiūrėkite 2 žingsnį „Patikrinkite kiekvienos naujos švirkštimo priemonės tiekimą“.
Pritvirtinkite naują adatą prie švirkštimo priemonės tik tada, kai esate pasiruošę atlikti injekciją.

Kiekvienai injekcijai visada naudokite naują adatą.
Taip galima išvengti užsikimšusių adatų, užteršimo, infekcijos, tirpalo nutekėjimo ir netikslaus dozavimo.

Niekada nenaudokite sulenktos ar pažeistos adatos.

2. Patikrinkite kiekvieno naujo švirkštiklio tiekimą

Jeigu jūsų švirkštiklis jau naudojamas, pereikite prie 3 žingsnio „Nustatykite savo dozę“.
Patikrinkite tiekimą tik prieš pirmąją injekciją su kiekvienu nauju švirkštikliu.
Pasukite dozės nustatymomygtuką iki kontrolinės linijos (** =) tiesiai po „0“.
Patikrinkite, ar kontrolinė linija yra vienoje linijoje su dozės rodykle.

Laikykite švirkštiklį su adata nukreipta į viršų.
Paspauskite ir laikykite įspaudimo mygtuką, kol dozės langelis vėl rodys „0“. Skaičius „0“ turi būti vienoje linijoje su dozės rodykle. Dabar adatos gale turi pasirodyti tirpalo lašas.

Gali likti mažas lašas ant adatos galo, bet jis nebus sušvirkštas. Jei lašas nepasirodo, pakartokite 2 žingsnį „Patikrinkite kiekvieno naujo švirkštiklio tiekimą“ ne daugiau kaip 6 kartus. Jei lašas vis dar nepasirodo, pakeiskite adatą ir pakartokite 2 žingsnį „Patikrinkite kiekvieno naujo švirkštiklio tiekimą“ dar kartą. Išmeskite švirkštiklį ir naudokite naują, jei vis dar nepasirodo tirpalo lašas.

Visada patikrinkite, ar adatos gale pasirodo lašas, prieš pirmą kartą naudojant naują švirkštiklį. Tai užtikrina, kad tirpalas teka. Jei lašas nepasirodo, vaistas nebus sušvirkštas, net jei dozės langelyje rodomas kitas skaičius. Tai gali reikšti užsikimšusią ar pažeistą adatą. Jei nepatikrinsite tiekimo prieš kiekvieną pirmąją injekciją su nauju švirkštikliu, galite negauti nustatytos dozės ir Ozempic poveikis gali nepasireikšti.

3. Nustatykite savo dozę

Pasukite dozės nustatymo mygtuką, kad nustatytumėte 0,25 mg.
Sukite, kol dozės langelis sustos ir rodys 0,25 mg.

Tik dozės langelis ir dozės rodyklė rodo, kad nustatyta 0,25 mg. Galite nustatyti tik 0,25 mg dozę. Dozės nustatymo mygtukas skleidžia kitokį spragtelėjimo garsą, kai jis sukamas pirmyn, atgal arba per 0,25 mg. Neskaičiuokite švirkštiklio spragtelėjimų.

Prieš sušvirkšdami šį vaistą, visada naudokite dozės langelį ir dozės rodyklę, kad įsitikintumėte, jog nustatyta 0,25 mg. Neskaičiuokite švirkštiklio spragtelėjimų. Dozės nustatymo mygtuku galima nustatyti tik 0,25 mg dozes. 0,25 mg turi būti tiksliai vienoje linijoje su dozės rodykle, kad būtumėte tikri, jog gaunate teisingą dozę.

4. Sušvirkškite savo dozę

Įdėkite adatą į odą taip, kaip parodė jūsų gydytojas ar slaugytoja.
Įsitikinkite, kad matote dozės langelį. Neuždenkite jo pirštais. Tai gali sutrikdyti injekciją.

Paspauskite vartojimo mygtuką ir laikykite jį nuspaustą.
Stebėkite, kaip dozės langelis vėl grįžta į '0'. Skaičius '0' turi būti vienoje linijoje su dozės rodykle. Gali būti, kad išgirsite arba pajusite spragtelėjimą.

Laikykite vartojimo mygtuką nuspaustą, kol adata yra jūsų odoje.

Lėtai skaičiuokite iki 6, laikydami vartojimo mygtuką nuspaustą.
Jei adata ištraukiama iš odos anksčiau, galite pamatyti, kaip tirpalo srovė išeina iš adatos galo. Tokiu atveju nebuvo sušvirkšta visa dozė.

Ištraukite adatą iš odos. Tada galite atleisti vartojimo mygtuką.
Jei injekcijos vieta pradeda kraujuoti, švelniai paspauskite.

Po injekcijos galite pamatyti tirpalo lašą ant adatos galo. Tai yra normalu ir neturi įtakos jūsų dozei.

Visada stebėkite dozės langelį, kad žinotumėte, kiek mg sušvirkščiate. Laikykite vartojimo mygtuką nuspaustą, kol dozės langelis vėl grįžta į '0'.

Kaip atpažinti užsikimšusią ar pažeistą adatą

- Jei nuolat spaudžiant vartojimo mygtuką dozės langelis negrįžta į '0', galbūt naudojote užsikimšusią ar pažeistą adatą.
- Tokiu atveju jūs negavote vaisto, net jei skaičius dozės langelyje pasikeitė, palyginti su doze, kurią iš pradžių nustatėte.

Kaip elgtis su užsikimšusia adata

Pakeiskite adatą, kaip aprašyta 5 žingsnyje „Po injekcijos“, ir pakartokite visus veiksmus nuo 1 žingsnio „Naujos adatos uždėjimas ant švirkštiklio“. Įsitikinkite, kad nustatėte visą reikiamą dozę. Nustatykite reikiamą dozę.

Nelieskite dozės langelio injekcijos metu. Tai gali nutraukti injekciją.

5. Po injekcijos

Po kiekvienos injekcijos visada nuimkite adatą ir išmeskite ją, kad būtų lengviau atlikti injekciją ir išvengti adatos užsikimšimo. Jei adata užsikimšusi, vaistas nebus sušvirkštas.

Padėkite išorinį adatos dangtelį ant lygaus paviršiaus ir įveskite adatos galiuką į jį, neliesdami adatos ar dangtelio pirštais.

Kai adata yra uždengta, atsargiai uždėkite išorinį adatos dangtelį visiškai ant adatos. Atsukite adatą ir atsargiai išmeskite ją, kaip nurodė jūsų gydytojas, slaugytoja, vaistininkas ar vietos valdžios institucijos.

Po kiekvieno naudojimo uždėkite švirkštiklio dangtelį atgal ant švirkštiklio, kad apsaugotumėte tirpalą nuo šviesos.

Kai reikia išmesti švirkštiklį, darykite tai be adatos, vadovaudamiesi gydytojo, slaugytojos, vaistininko ar vietos valdžios institucijų nurodymais.

Niekada nebandykite uždėti vidinio adatos dangtelio atgal ant adatos. Galite susižeisti adata. Visada nedelsdami nuimkite adatą nuo švirkštiklio po kiekvienos injekcijos. Taip galima išvengti adatos užsikimšimo, užteršimo, infekcijos, tirpalo nutekėjimo ir netikslaus dozavimo.

Kita svarbi informacija

Visada laikykite savo švirkštiklį ir adatas nepasiekiamoje vietoje, ypač vaikams. Niekada nesidalinkite savo švirkštikliu ar adatomis su kitais žmonėmis. Globėjai turi būti labai atsargūs tvarkydami panaudotas adatas, kad išvengtų dūrių nelaimingų atsitikimų ir kryžminės taršos.

Jūsų švirkštiklio priežiūra

Rūpinkitės savo švirkštikliu atsargiai. Netinkamas naudojimas ar grubus elgesys gali sukelti netikslų dozavimą. Tokiu atveju gali nebūti numatyto vaisto poveikio.

Nepalikite švirkštimo priemonės automobilyje ar kitoje vietoje, kur gali būti per šilta ar per šalta.

Ozempic, kuris buvo užšaldytas, negalima injekuoti. Jei tai padarysite, gali nebūti numatyto šio vaisto poveikio.

Ozempic, kuris buvo veikiamas tiesioginių saulės spindulių, negalima injekuoti. Jei tai padarysite, gali nebūti numatyto šio vaisto poveikio.

Neleiskite, kad jūsų švirkštimo priemonė būtų veikiamą dulkių, purvo ar drėgmės.

Neskalbkite, nemerkite ar netepkite savo švirkštimo priemonės. Švirkštimo priemonę galima valyti drėgna šluoste su švelniu plovikliu. vaistą ant drėgnos šluostės.

Neleiskite, kad jūsų švirkštimo priemonė nukristų ar atsitrenktų į kietą paviršių. Jei švirkštimo priemonė nukrito arba įtariate problemą, turite įdėti naują adatą ir patikrinti tiekimą prieš injekciją. Suvyniokite prieš injekciją.

Nebandykite iš naujo užpildyti savo švirkštimo priemonės.

Nebandykite taisyti ar išardyti savo švirkštimo priemonės.