

Ulotka: informacja dla pacjenta

Ozempic 0,25 mg roztwór do wstrzykiwań w gotowym do użycia wstrzykiwaczu semaglutyd

Przeczytaj uważnie całą ulotkę przed zastosowaniem tego leku, ponieważ zawiera ona ważne informacje dla Ciebie.

- Zachowaj tę ulotkę. Może być potrzebna w przyszłości.
- Masz pytania? Skontaktuj się z lekarzem, farmaceutą lub pielęgniarką.
- Nie przekazuj tego leku innym, ponieważ jest on przepisany wyłącznie Tobie. Może być szkodliwy dla innych, nawet jeśli mają takie same objawy jak Ty.
- Czy wystąpił u Ciebie któryś z działań niepożądanych wymienionych w punkcie 4? A może wystąpiło działanie niepożądane niewymienione w tej ulotce? Skontaktuj się z lekarzem, farmaceutą lub pielęgniarką.

Spis treści ulotki

1. Co to jest Ozempic i w jakim celu się go stosuje?
2. Kiedy nie należy stosować tego leku lub należy zachować szczególną ostrożność?
3. Jak stosować ten lek?
4. Możliwe działania niepożądane
5. Jak przechowywać ten lek?
6. Zawartość opakowania i inne informacje

1. Co to jest Ozempic i w jakim celu się go stosuje?

Substancją czynną w Ozempic jest semaglutyd. Pomaga on obniżyć poziom cukru we krwi, tylko gdy jest on zbyt wysoki, i może pomóc w zapobieganiu chorobom serca u pacjentów z cukrzycą typu 2. Może również pomóc w spowolnieniu pogorszenia funkcji nerek u pacjentów z cukrzycą typu 2 w sposób wykraczający poza samo obniżenie poziomu cukru we krwi.

Ozempic jest stosowany w leczeniu dorosłych (w wieku 18 lat i starszych) z cukrzycą typu 2, gdy dieta i ćwiczenia fizyczne nie są wystarczające:

jako samodzielne leczenie – gdy nie można stosować metforminy (innego leku przeciwcukrzycowego) lub z innymi lekami przeciwcukrzycowymi – gdy są one niewystarczające do regulacji poziomu cukru we krwi. Mogą to być leki przyjmowane doustnie lub wstrzykiwane, takie jak insulina.

Ważne jest, aby kontynuować dietę i ćwiczenia fizyczne zgodnie z zaleceniami lekarza, farmaceuty lub pielęgniarki.

2. Kiedy nie wolno stosować tego leku lub należy zachować szczególną ostrożność?

Kiedy nie wolno stosować tego leku?

Jesteś uczulony na którykolwiek ze składników tego leku. Składniki te można znaleźć w punkcie 6.

Kiedy należy zachować szczególną ostrożność stosując ten lek?
Skontaktuj się z lekarzem, farmaceutą lub pielęgniarzką przed zastosowaniem tego leku.

Ten lek nie jest tym samym co insulina i nie należy go stosować, jeśli:
masz cukrzycę typu 1 – schorzenie, w którym organizm nie produkuje insuliny
rozwinęła się u Ciebie cukrzycowa kwasica ketonowa – powikłanie cukrzycy z wysokim poziomem cukru we krwi, trudnościami w oddychaniu, dezorientacją, nadmiernym pragnieniem, słodkim zapachem oddechu lub słodkim lub metalicznym posmakiem w ustach.

Ozempic nie jest insuliną i dlatego nie należy go stosować jako zamiennika insuliny.

Jeśli wiesz, że będziesz miał operację, podczas której będziesz pod narkozą (spać), poinformuj lekarza, że stosujesz Ozempic.

Wpływ na układ pokarmowy

Podczas leczenia tym lekiem możesz odczuwać nudności, wymioty lub biegunkę. Te działania niepożądane mogą powodować odwodnienie (utrata płynów). Ważne jest, aby dużo pić, aby zapobiec odwodnieniu. Jest to szczególnie ważne, jeśli masz problemy z nerkami. Skontaktuj się z lekarzem, jeśli masz pytania lub obawy.

Silny i utrzymujący się ból brzucha, który może być wynikiem ostrego zapalenia trzustki

Natychmiast skontaktuj się z lekarzem, jeśli masz silny i utrzymujący się ból w okolicy brzucha. Może to wskazywać na ostre zapalenie trzustki (zapalenie trzustki). Zobacz punkt 4, aby uzyskać informacje o objawach ostrzegawczych zapalenia trzustki.

Niski poziom cukru we krwi (hipoglikemia)

Jeśli stosujesz ten lek razem z pochodną sulfonilomocznika lub insuliną, może to zwiększać ryzyko niskiego poziomu cukru we krwi (hipoglikemii). Zobacz punkt 4, aby uzyskać informacje o objawach ostrzegawczych niskiego poziomu cukru we krwi. Lekarz może poprosić Cię o monitorowanie poziomu cukru we krwi. Pomoże to lekarzowi zdecydować, czy dawka pochodnej sulfonilomocznika lub insuliny powinna zostać dostosowana, aby zmniejszyć ryzyko niskiego poziomu cukru we krwi.

Cukrzycowa choroba oczu (retinopatia)

Jeśli masz chorobę oczu spowodowaną cukrzycą i stosujesz insulinę, ten lek może prowadzić do pogorszenia wzroku, co może wymagać leczenia. Poinformuj lekarza, jeśli masz cukrzycową chorobę oczu lub jeśli doświadczasz problemów z oczami podczas leczenia tym lekiem. Jeśli masz potencjalnie niestabilną cukrzycową chorobę oczu, nie zaleca się stosowania Ozempic 2 mg.

Nagłe zmiany w widzeniu

Jeśli nagle przestaniesz widzieć lub szybko pogorszy się twoje widzenie podczas leczenia tym lekiem, natychmiast skontaktuj się z lekarzem po poradę. Może to być spowodowane

bardzo rzadkim działaniem niepożądanym zwanym niearterytyczną przednią niedokrwioną neuropatią nerwu wzrokowego (NAION) (patrz punkt 4: Poważne działania niepożądane). Twój lekarz może skierować cię na badanie wzroku i może być konieczne przerwanie leczenia tym lekiem.

Dzieci i młodzież do 18 lat

Ten lek nie jest zalecany dla dzieci i młodzieży poniżej 18 roku życia, ponieważ bezpieczeństwo i skuteczność w tej grupie wiekowej nie zostały jeszcze ustalone.

Czy stosujesz inne leki?

Czy stosujesz inne leki oprócz Ozempic, czy niedawno to robiłeś lub istnieje możliwość, że wkrótce zaczniesz stosować inne leki? Powiedz o tym swojemu lekarzowi lub farmaceucie. Dotyczy to również leków ziołowych lub innych leków, które kupiłeś bez recepty.

Poinformuj swojego lekarza, farmaceutę lub pielęgniarkę, zwłaszcza jeśli stosujesz leki zawierające jedną z następujących substancji czynnych:

Warfaryna lub inne podobne leki doustne przeciwzakrzepowe. Może być konieczne częstsze badanie krwi w celu sprawdzenia, jak szybko krzepnie twoja krew.

Lub jeśli stosujesz insulinę. Twój lekarz powie ci, jak zmniejszyć dawkę insuliny i zaleci częstsze monitorowanie poziomu cukru we krwi, aby zapobiec hiperglikemii (wysoki poziom cukru we krwi) i kwasicy ketonowej (powikłanie cukrzycy, które występuje, gdy organizm nie może rozkładać glukozy z powodu niewystarczającej ilości insuliny).

Ciąża i karmienie piersią

Czy jesteś w ciąży, podejrzewasz, że jesteś w ciąży, planujesz ciążę lub karmisz piersią? Skontaktuj się z lekarzem przed użyciem tego leku.

Tego leku nie należy stosować w czasie ciąży, ponieważ nie wiadomo, czy jest szkodliwy dla nienarodzonego dziecka. Dlatego zaleca się stosowanie antykoncepcji podczas stosowania tego leku. Jeśli planujesz ciążę, skonsultuj się z lekarzem, jak dostosować leczenie, ponieważ musisz przerwać stosowanie tego leku co najmniej 2 miesiące wcześniej. Jeśli zajdziesz w ciążę podczas stosowania tego leku, natychmiast skontaktuj się z lekarzem, ponieważ twoje leczenie musi zostać zmienione.

Nie stosuj tego leku, jeśli karmisz piersią, ponieważ nie wiadomo, czy przenika do mleka matki.

Prowadzenie pojazdów i obsługa maszyn

Jest mało prawdopodobne, aby Ozempic wpływał na twoją zdolność prowadzenia pojazdów i obsługi maszyn. Jeśli stosujesz ten lek w połączeniu z pochodną sulfonilomocznika lub insuliną, możesz doświadczyć niskiego poziomu cukru we krwi (hipoglikemii), co może obniżyć twoją zdolność koncentracji. Nie prowadź pojazdów ani nie obsługuj maszyn, gdy masz objawy niskiego poziomu cukru we krwi. Zobacz punkt 2 'Kiedy należy zachować szczególną ostrożność stosując ten lek?' dla informacji o zwiększonym ryzyku niskiego poziomu cukru we krwi i punkt 4 dla objawów ostrzegawczych niskiego poziomu cukru we krwi. Skontaktuj się z lekarzem po więcej informacji.

Ozempic zawiera sól

Ten lek zawiera mniej niż 1 mmol sodu (23 mg) na dawkę, co oznacza, że jest zasadniczo 'wolny od sodu'.

3. Jak stosować ten lek?

Zawsze stosuj ten lek dokładnie tak, jak zalecił ci lekarz. Masz wątpliwości co do prawidłowego stosowania? Skontaktuj się z lekarzem, farmaceutą lub pielęgniarką.

Ile tego leku powinienem używać?

Dawka początkowa wynosi 0,25 mg raz w tygodniu, przez cztery tygodnie.

Po czterech tygodniach lekarz zwiększy dawkę do 0,5 mg raz w tygodniu.

Jeśli poziom cukru we krwi nie jest wystarczająco kontrolowany przy dawce 0,5 mg raz w tygodniu, lekarz może zalecić dalsze zwiększenie dawki do 1 mg raz w tygodniu.

Jeśli poziom cukru we krwi nie jest wystarczająco kontrolowany przy dawce 1 mg raz w tygodniu, lekarz może zalecić dalsze zwiększenie dawki do 2 mg raz w tygodniu.

Nie zmieniaj dawki, chyba że lekarz ci to zalecił.

Jak podaje się ten lek?

Ozempic podaje się jako zastrzyk podskórny (iniekcja podskórna). Nie wstrzykuj go do żyły ani mięśnia.

Najlepsze miejsca do wstrzyknięcia to przednia część ud, przednia część talii (brzuch) lub ramię.

Zanim użyjesz pióra po raz pierwszy, lekarz lub pielęgniarka pokaże ci, jak go używać. Szczegółowe instrukcje dotyczące użycia znajdują się na odwrocie tej ulotki.

Kiedy stosować ten lek?

Stosuj ten lek raz w tygodniu, jeśli to możliwe, każdego tygodnia tego samego dnia.

Możesz wstrzykiwać sobie o dowolnej porze dnia – niezależnie od posiłków.

Aby pomóc ci pamiętać, że wstrzykujesz ten lek tylko raz w tygodniu, zaleca się zanotowanie wybranego dnia tygodnia (na przykład środy) na opakowaniu i zapisywanie daty na opakowaniu za każdym razem, gdy wstrzykniesz ten lek.

W razie potrzeby możesz zmienić dzień cotygodniowego wstrzyknięcia tego leku, pod warunkiem, że minęły co najmniej 3 dni od ostatniego wstrzyknięcia tego leku. Po wybraniu nowego dnia dawkowania, dawkowanie należy kontynuować raz w tygodniu.

Czy użyłeś za dużo tego leku?

Natychmiast skontaktuj się z lekarzem, jeśli użyłeś więcej Ozempic niż powinienieś. Możesz doświadczyć działań niepożądanych, takich jak nudności.

Czy zapomniałeś użyć tego leku?

Jeśli zapomnisz wstrzyknąć dawkę i:

jeśli minęło 5 dni lub mniej od momentu, kiedy powinienieś być użyć Ozempic, użyj go, gdy tylko sobie o tym przypomnisz. Następnie wstrzyknij kolejną dawkę jak zwykle w zaplanowanym dniu.

jeśli minęło więcej niż 5 dni od momentu, kiedy powinienieś być użyć Ozempic, pomiń pominiętą dawkę. Następnie wstrzyknij kolejną dawkę jak zwykle w zaplanowanym dniu. Nie stosuj podwójnej dawki, aby nadrobić pominiętą dawkę.

Jeśli przestaniesz stosować ten lek

Nie przerywaj stosowania tego leku bez konsultacji z lekarzem. Jeśli przestaniesz go stosować, poziom cukru we krwi może się podnieść.

Masz inne pytania dotyczące stosowania tego leku? Skontaktuj się z lekarzem, farmaceutą lub pielęgniarką.

4. Możliwe działania niepożądane

Jak każdy lek, ten lek może powodować działania niepożądane, chociaż nie u każdego one wystąpią.

Poważne działania niepożądane

Często (występują u mniej niż 1 na 10 użytkowników)

powikłania związane z cukrzycową chorobą oczu (retinopatia) – powiedz lekarzowi, jeśli podczas leczenia tym lekiem wystąpią u Ciebie problemy z oczami, takie jak zmiany w widzeniu.

Czasami (występują u mniej niż 1 na 100 użytkowników)

zapalenie trzustki (ostre zapalenie trzustki), które może powodować silny, uporczywy ból w brzuchu i plecach. Należy natychmiast skontaktować się z lekarzem, jeśli wystąpią te objawy.

Rzadko (występują u mniej niż 1 na 1.000 użytkowników)

poważne reakcje alergiczne (reakcje anafilaktyczne, obrzęk naczynioruchowy). Natychmiast zasięgnij pomocy medycznej i poinformuj lekarza tak szybko, jak to możliwe, jeśli wystąpią objawy takie jak problemy z oddychaniem, obrzęk twarzy, warg, języka i/lub gardła z trudnościami w połykaniu oraz szybkie bicie serca.

Bardzo rzadko (występują u mniej niż 1 na 10.000 użytkowników)

stan medyczny oka zwany niearterytyczną przednią niedokrwienną neuropatią nerwu wzrokowego (NAION), który może spowodować, że bez bólu widzisz mniej lub nic jednym z oczu. Skontaktuj się natychmiast z lekarzem, jeśli zauważysz, że nagle nic nie widzisz lub widzisz coraz gorzej (patrz punkt 2: 'Nagłe zmiany w widzeniu').

Nieznane (nie można określić na podstawie dostępnych danych)

Zatkanie jelit. Poważna forma zatkania z objawami takimi jak ból brzucha, wzdęcia, wymioty, itp.

Inne działania niepożądane

Bardzo często (występują u więcej niż 1 na 10 użytkowników)

nudności – zwykle ustępują po pewnym czasie
biegunka – zwykle ustępuje po pewnym czasie
niski poziom cukru we krwi (hipoglikemia), gdy ten lek jest stosowany razem z lekami zawierającymi pochodne sulfonilomocznika lub insulinę

Często (występują u mniej niż 1 na 10 użytkowników)

wymioty

niski poziom cukru we krwi (hipoglikemia), gdy ten lek jest stosowany razem z doustnymi lekami przeciwcukrzycowymi innymi niż pochodne sulfonylomocznika lub insulina

Objawy ostrzegawcze niskiego poziomu cukru we krwi mogą pojawić się nagle. Mogą to być: zimne poty, chłodna blada skóra, ból głowy, szybkie bicie serca, nudności lub silny głód, zmiany w widzeniu, uczucie senności lub osłabienia, uczucie nerwowości, lęku lub dezorientacji, trudności z koncentracją lub drżenie.

Twój lekarz powie Ci, jak leczyć niski poziom cukru we krwi i co robić, gdy pojawią się te objawy ostrzegawcze.

Niski poziom cukru we krwi jest bardziej prawdopodobny, jeśli stosujesz również pochodne sulfonylomocznika lub insulinę. Twój lekarz może zmniejszyć dawkę tych leków przed rozpoczęciem stosowania tego środka.

niestrawność (dyspepsja)

zapalenie żołądka (gastritis) – objawy to m.in. ból żołądka, nudności lub wymioty
reflaks lub zgaga – zwane również chorobą refluksową przełyku (GERD)

ból brzucha

wzdęcia

zaparcia

odbijanie

kamienie żółciowe

zawroty głowy

zmęczenie

utrata masy ciała

zmniejszony apetyt

wzdęcia (flatulencja)

zwiększenie poziomu enzymów trzustkowych (takich jak lipaza i amylaza)

ból głowy.

Czasami (występują u mniej niż 1 na 100 użytkowników)

jedzenie lub picie smakuje inaczej niż zwykle

szybkie tętno

reakcje w miejscu wstrzyknięcia – takie jak siniaki, ból, podrażnienie, swędzenie i wysypka

reakcje alergiczne takie jak wysypka, swędzenie lub pokrzywka

pokarm pozostaje w żołądku dłużej niż zwykle (opóźnione opróżnianie żołądka).

Zgłaszanie działań niepożądanych

Jeśli wystąpią działania niepożądane, skontaktuj się z lekarzem, farmaceutą lub pielęgniarką. Dotyczy to również możliwych działań niepożądanych, które nie są wymienione w tej ulotce. Możesz również zgłaszać działania niepożądane bezpośrednio przez krajowy system zgłaszania, jak podano w załączniku V. Zgłaszając działania niepożądane, możesz pomóc nam uzyskać więcej informacji na temat bezpieczeństwa tego leku.

5. Jak przechowywać ten lek?

Przechowywać w miejscu niewidocznym i niedostępnym dla dzieci.

Nie stosować tego leku po upływie terminu ważności. Termin ważności jest podany na etykiecie pióra i na kartonowym pudełku po EXP. Podana jest tam miesiąc i rok. Ostatni dzień tego miesiąca jest terminem ważności.

Przed użyciem:

Przechowywać w lodówce (2°C–8°C). Nie zamrażać. Trzymać z dala od elementu chłodzącego. Trzymać nasadkę na penie, aby chronić przed światłem.

Po rozpoczęciu używania:

Jeśli przechowujesz pen w temperaturze poniżej 30°C lub w lodówce (2°C–8°C) (z dala od elementu chłodzącego), możesz go przechowywać przez 6 tygodni. Nie zamrażać Ozempic. Jeśli produkt był zamrożony, nie należy go używać. Przechowuj pen, gdy go nie używasz, z nasadką, aby chronić przed światłem.

Nie używaj tego leku, jeśli zauważysz, że roztwór nie jest przejrzysty i bezbarwny lub prawie bezbarwny.

Nie wylewaj leków do zlewu ani toalety i nie wyrzucaj ich do kosza. Zapytaj farmaceutę, co zrobić z lekami, których już nie używasz. Prawidłowe usuwanie leków zapewnia ich odpowiedzialne zniszczenie i zapobiega przedostawaniu się do środowiska.

6. Zawartość opakowania i inne informacje

Jakie substancje zawiera ten lek?

Substancją czynną w tym leku jest semaglutyd. Jeden ml roztworu do wstrzykiwań zawiera 1,34 mg semaglutydu. Jedna wstępnie napełniona pen zawiera 2 mg semaglutydu w 1,5 ml roztworu. Każda dawka zawiera 0,25 mg semaglutydu w 0,19 ml. Inne substancje w tym leku to: dwuwodny fosforan disodowy, glikol propylenowy, fenol, woda do wstrzykiwań, kwas solny/sodu wodorotlenek (do regulacji pH). Zobacz także punkt 2, 'Ozempic zawiera sól'.

Jak wygląda Ozempic i ile jest w opakowaniu?

Ozempic to przejrzysty i bezbarwny lub prawie bezbarwny roztwór do wstrzykiwań w wstępnie napełnionym penie. Każda wstępnie napełniona pen zawiera 1,5 ml roztworu, przeznaczonego na 4 dawki po 0,25 mg.

Ozempic 0,25 mg roztwór do wstrzykiwań jest dostępny w następującym rozmiarze opakowania: 1 pen i 4 jednorazowe igły NovoFine Plus.

Posiadacz pozwolenia na dopuszczenie do obrotu i producent
Novo Nordisk A/S
Novo Allé
DK-2880 Bagsværd
Dania

Ta ulotka została ostatnio zatwierdzona w

Inne źródła informacji

Więcej informacji o tym leku jest dostępnych na stronie internetowej Europejskiej Agencji Leków: <http://www.ema.europa.eu>.

Instrukcje dotyczące użycia

Ozempic 0,25 mg roztwór do wstrzykiwań w napenionej strzykawce semaglutyd

Instrukcje dotyczące użycia Ozempic 0,25 mg roztworu do wstrzykiwań w napenionej strzykawce

Przeczytaj uważnie te instrukcje przed użyciem napenionej strzykawki Ozempic. Omów z lekarzem, pielęgniarką lub farmaceutą, jak prawidłowo wstrzykiwać Ozempic. Używaj leku w tej strzykawce tylko zgodnie z zaleceniami. Zacznij od sprawdzenia swojej strzykawki, aby upewnić się, że zawiera Ozempic 0,25 mg. Następnie zapoznaj się z poniższymi ilustracjami, aby poznać różne części swojej strzykawki i igły. Jeśli jesteś niewidomy lub niedowidzący i nie możesz odczytać okna dawki na strzykawce, nie używaj tej strzykawki bez pomocy. Poproś o pomoc osobę z dobrym wzrokiem, która wie, jak używać napenionej strzykawki Ozempic. Twoja strzykawka to napeniona strzykawka z obrotowym pokrętle do ustawiania dawki. Strzykawka zawiera 2 mg semaglutydu i można wybrać tylko dawki 0,25 mg. Jedna nieużywana strzykawka zawiera cztery dawki po 0,25 mg. Po wstrzyknięciu tych czterech dawek w strzykawce pozostanie jeszcze roztwór. Strzykawkę należy wyrzucić.

Użyj tabeli wewnątrz pokrywy pudełka, aby śledzić, ile zastrzyków wykonałeś i kiedy je podałeś.

Twoja strzykawka jest zaprojektowana do użycia z jednorazowymi igłami 30G, 31G i 32G o maksymalnej długości 8 mm. Igły NovoFine Plus są dołączone do opakowania.

Ważne informacje

Zwróć szczególną uwagę na te uwagi, ponieważ są one ważne dla bezpiecznego używania strzykawki.

1. Załóż nową igłę na swój pen

Sprawdź nazwę i kolorową etykietę swojego pena, aby upewnić się, że zawiera Ozempic 0,25 mg. Jest to szczególnie ważne, jeśli używasz więcej niż jednego rodzaju leku do wstrzykiwań. Użycie niewłaściwego leku może być szkodliwe dla zdrowia. Zdejmij nasadkę z pena.

Sprawdź, czy roztwór w penie jest przezroczysty i bezbarwny. Spójrz przez okienko pena. Jeśli roztwór wygląda na mętny lub zabarwiony, nie używaj pena.

Weź nową igłę.

Sprawdź papierową osłonkę i zewnętrzną nasadkę igły pod kątem uszkodzeń, które mogą wpływać na sterylność. Użyj nowej igły, jeśli zauważysz jakiegokolwiek uszkodzenia.

Usuń papierową osłonkę.

Upewnij się, że prawidłowo przymocowałeś igłę.

Naciśnij igłę prosto na pen.

Dokręć ją.

Na igle znajduje się nasadka i osłonka. Musisz usunąć obie. Jeśli nie usuniesz obu, nie wstrzykniesz roztworu. Zdejmij zewnętrzną nasadkę igły i zachowaj ją do późniejszego użycia. Będziesz jej potrzebować po wstrzyknięciu, aby bezpiecznie zdjąć igłę z pena.

Usuń wewnętrzną osłonkę igły i wyrzuć ją. Jeśli spróbujesz ją ponownie założyć, możesz przypadkowo ukłuć się igłą.

Kropla roztworu może pojawić się na końcu igły. To normalne, ale nadal musisz sprawdzić przepływ, jeśli używasz nowego pena po raz pierwszy. Zobacz krok 2 'Sprawdź przepływ przy każdym nowym penie'.

Założ nową igłę na pen dopiero wtedy, gdy jesteś gotowy do podania zastrzyku. Używaj nowej igły do każdego wstrzyknięcia.

Użycie dla każdego wzawsze używaj nowej igły do wstrzyknięcia.

W ten sposób można zapobiec zatkaniu igieł, zakażeniu, infekcji, wyciekom roztworu i niedokładnemu dawkowaniu.

Nigdy nie używaj zgiętej lub uszkodzonej igły.

2. Sprawdź przepływ przy każdym nowym wstrzykiwaczu

Jeśli Twój wstrzykiwacz jest już w użyciu, przejdź do kroku 3 'Ustawianie dawki'. Sprawdź przepływ tylko przed pierwszym wstrzyknięciem z każdym nowym wstrzykiwaczem.

Obróć pokrętko ustawiania dawki do linii kontrolnej (** =) bezpośrednio po '0'. Upewnij się, że linia kontrolna jest wyrównana ze strzałką wskazującą dawkę.

Trzymaj wstrzykiwacz z igłą skierowaną do góry.

Naciśnij przycisk podawania i trzymaj go wciśnięty, aż okienko odczytu dawki ponownie pokaże '0'. Cyfra '0' musi być wyrównana ze strzałką wskazującą dawkę. Na końcu igły powinien pojawić się teraz kropla roztworu.

Może pozostać mała kropla na końcu igły, ale nie zostanie ona wstrzyknięta. Jeśli kropla się nie pojawi, powtórz krok 2 'Sprawdź przepływ przy każdym nowym wstrzykiwaczu' maksymalnie 6 razy. Jeśli nadal nie pojawi się kropla, wymień igłę i powtórz krok 2 'Sprawdź

przepływ przy każdym nowym wstrzykiwaczu' jeszcze raz. Wyrzuć wstrzykiwacz i użyj nowego, jeśli nadal nie pojawi się kropla roztworu.

Zawsze sprawdzaj, czy na końcu igły pojawia się kropla, zanim po raz pierwszy użyjesz nowego wstrzykiwacza. W ten sposób upewnisz się, że roztwór przepływa. Jeśli kropla się nie pojawi, nie wstrzykniesz leku, nawet jeśli w okienku odczytu dawki pojawi się inna liczba. Może to wskazywać na zatkaną lub uszkodzoną igłę. Jeśli nie sprawdzisz przepływu przed każdym pierwszym wstrzyknięciem z nowym wstrzykiwaczem, możesz nie otrzymać przepisanej dawki i zamierzony efekt działania Ozempic może nie wystąpić.

3. Ustawianie dawki

Obróć pokrętko ustawiania dawki, aby ustawić 0,25 mg.
Kontynuuj obracanie, aż okienko odczytu dawki zatrzyma się i pokaże 0,25 mg.

Tylko okienko odczytu dawki i strzałka wskazująca dawkę pokazują, że ustawiono 0,25 mg. Możesz ustawić tylko 0,25 mg na dawkę. Pokrętko ustawiania dawki wydaje inny dźwięk kliknięcia, gdy jest obracane do przodu, do tyłu lub poza 0,25 mg. Nie licz liczby kliknięć wstrzykiwacza.

Zawsze przed wstrzyknięciem tego leku używaj okienka odczytu dawki i strzałki wskazującej dawkę, aby upewnić się, że ustawiono 0,25 mg. Nie licz liczby kliknięć wstrzykiwacza. Tylko dawki 0,25 mg mogą być ustawione za pomocą pokrętła ustawiania dawki. 0,25 mg musi być dokładnie wyrównane ze strzałką wskazującą dawkę, aby upewnić się, że otrzymujesz prawidłową dawkę.

4. Wstrzykiwanie dawki

Wprowadź igłę w skórę w sposób, który pokazał Ci lekarz lub pielęgniarka.
Upewnij się, że widzisz okienko odczytu dawki. Nie zasłaniaj go palcami. Może to przerwać wstrzyknięcie.

Naciśnij przycisk podawania i trzymaj go wciśnięty.
Obserwuj, jak okienko odczytu dawki wraca do '0'. Cyfra '0' powinna być wyrównana ze strzałką wskazującą dawkę. Możesz usłyszeć lub poczuć kliknięcie.

Trzymaj przycisk podawania wciśnięty, trzymając igłę w skórze.

Powoli policz do 6, trzymając przycisk podawania wciśnięty.
Jeśli igła zostanie wyjęta ze skóry wcześniej, możesz zobaczyć strumień roztworu wychodzący z końcówki igły. W takim przypadku nie została wstrzyknięta pełna dawka.

Wyjmij igłę ze skóry. Możesz wtedy zwolnić przycisk podawania.
Jeśli miejsce wstrzyknięcia zacznie krwawić, delikatnie je uciskaj.

Po wstrzyknięciu możesz zobaczyć kroplę roztworu na końcówce igły. To normalne i nie wpływa na twoją dawkę.

Zawsze patrz na okienko odczytu dawki, aby wiedzieć, ile mg wstrzykujesz. Trzymaj przycisk podawania wciśnięty, aż okienko odczytu dawki wróci do '0'.

Jak rozpoznać zatkana lub uszkodzoną igłę

- Jeśli po ciągłym naciskaniu przycisku podawania okienko odczytu dawki nie wraca do '0', mogłeś użyć zatkanej lub uszkodzonej igły.
- W takim przypadku nie otrzymałeś leku, nawet jeśli liczba w okienku odczytu dawki zmieniła się w porównaniu do dawki, którą ustawiłeś pierwotnie.

Jak postępować w przypadku zatkanej igły

Wymień igłę zgodnie z opisem w kroku 5 'Po wstrzyknięciu' i powtórz wszystkie kroki od kroku 1 'Zaopatrzenie pióra w nową igłę'. Upewnij się, że ustawiasz pełną dawkę, której potrzebujesz. Ustaw dawkę, której potrzebujesz.

Nie dotykaj okienka odczytu dawki podczas wstrzykiwania. Może to przerwać wstrzyknięcie.

5. Po wstrzyknięciu

Po każdym wstrzyknięciu zawsze usuwaj igłę i wyrzucaj ją dla łatwości wstrzykiwania i aby zapobiec zatkaniu igły. Jeśli igła jest zatkana, lek nie zostanie wstrzyknięty.

Położ zewnętrzną nasadkę igły na płaskiej powierzchni i wprowadź w nią końcówkę igły, nie dotykając igły ani nasadki palcami.

Gdy igła jest zakryta, delikatnie naciśnij zewnętrzną nasadkę igły całkowicie na igłę. Odkręć igłę i wyrzuć ją w sposób zalecany przez lekarza, pielęgniarkę, farmaceutę lub lokalne władze.

Po każdym użyciu nałóż z powrotem nasadkę na pióro, aby chronić roztwór przed światłem.

Gdy pióro musi zostać wyrzucone, zrób to bez igły zgodnie z instrukcjami lekarza, pielęgniarki, farmaceuty lub lokalnych władz.

Nigdy nie próbuj ponownie zakładać wewnętrznej nasadki igły na igłę. Możesz się ukłuć igłą. Zawsze natychmiast usuwaj igłę z pióra po każdym wstrzyknięciu.

W ten sposób można zapobiec zatkaniu igieł, zanieczyszczeniu, infekcji, wyciekom roztworu i niedokładnemu dawkowaniu.

Inne ważne informacje

Zawsze trzymaj pióro i igły poza zasięgiem i wzrokiem innych, zwłaszcza dzieci.

Nigdy nie dziel się swoim piórem ani igłami z innymi osobami.

Opiekunowie muszą być bardzo ostrożni przy obchodzeniu się z używanymi igłami, aby zapobiec wypadkom z ukłuciem i zakażeniom krzyżowym.

Konserwacja pióra

Traktuj swoje pióro z należytą ostrożnością. Szorstkie obchodzenie się lub niewłaściwe użycie może spowodować niedokładne dawkowanie. W takim przypadku zamierzony efekt tego leku może nie wystąpić.

Nie zostawiaj pióra w samochodzie ani w innym miejscu, gdzie może być zbyt ciepło lub zbyt zimno.

Nie należy wstrzykiwać Ozempic, który był zamrożony. Jeśli to zrobisz, zamierzony efekt tego leku może nie wystąpić.

Nie należy wstrzykiwać Ozempic, który był narażony na bezpośrednie działanie promieni słonecznych. Jeśli to zrobisz, zamierzony efekt tego leku może nie wystąpić.

Nie wystawiaj swojego pióra nadziałanie kurzu, brudu lub wilgoci.

Nie myj, nie zanurzaj ani nie smaruj swojego pióra. Pióro można czyścić łagodnym środkiem do mycia naczyń na wilgotnej ściereczce. Środek na wilgotną ściereczkę.

przed wstrzyknięciem. Nie próbuj

ponownie napełniać swojego pióra. Nie próbuj naprawiać ani rozkładać swojego pióra.

Nie próbuj naprawiać ani rozkładać swojego pióra.

Transtoyou