

Pakendi infoleht: teave patsiendile

Ozempic 0,5 mg lahus süstimiseks eeltäidetud süstlas
semaglutiid

Lugege hoolikalt kogu pakendi infoleht enne, kui hakkate seda ravimit kasutama, sest see sisaldab teile olulist teavet.

- Hoidke see infoleht alles. Teil võib seda hiljem vaja minna.
- Kas teil on veel küsimusi? Võtke ühendust oma arsti, apteekri või meditsiiniõega.
- Ärge andke seda ravimit teistele, sest see on määratud ainult teile. See võib olla teistele kahjulik, isegi kui neil on samad sümptomid kui teil.
- Kas teil tekib mõni kõrvaltoime, mis on loetletud jaotises 4? Või tekib teil kõrvaltoime, mida selles infolehes ei ole mainitud? Võtke ühendust oma arsti, apteekri või meditsiiniõega.

Sisu alates selle infolehe

1. Mis on Ozempic ja milleks seda ravimit kasutatakse?
2. Millal ei tohi te seda ravimit kasutada või peate olema eriti ettevaatlik?
3. Kuidas seda ravimit kasutada?
4. Võimalikud kõrvaltoimed
5. Kuidas seda ravimit säilitada?
6. Pakendi sisu ja muu teave

1. Mis on Ozempic ja milleks seda ravimit kasutatakse?

Ozempicu toimeaine on semaglutiid. See aitab teie kehal veresuhkru taset alandada ainult siis, kui veresuhkur on liiga kõrge, ja see võib aidata ennetada südamehaigusi 2. tüüpi diabeediga patsientidel. Samuti võib see aidata aeglustada neerufunktsiooni halvenemist 2. tüüpi diabeediga patsientidel viisil, mis ületab pelgalt veresuhkru taseme alandamise.

Ozempicut kasutatakse täiskasvanute (alates 18. eluaastast) 2. tüüpi diabeedi raviks, kui dieet ja kehaline aktiivsus ei ole piisavad:

ainuravina – kui te ei tohi kasutada metformiini (teine diabeediravim) või koos teiste diabeediravimitega – kui need ei ole piisavad teie veresuhkru taseme reguleerimiseks. Need võivad olla ravimid, mida te võtate suu kaudu (oraalselt) või süstite, nagu insuliin.

Oluline on, et jätkaksite oma dieedi ja kehalise aktiivsusega nii, nagu teie arst, apteeker või õde on teile öelnud.

2. Millal ei tohi te seda ravimit kasutada või peate olema eriti ettevaatlik?

Millal ei tohi te seda ravimit kasutada?

Te olete allergiline selle ravimi mõne koostisosa suhtes. Neid aineid leiate jaotisest 6.

Millal peate olema selle ravimiga eriti ettevaatlik?

Võtke ühendust oma arsti, apteekri või õega enne selle ravimi kasutamist.

See ravim ei ole sama mis insuliin ja te ei tohi seda kasutada, kui:

teil on 1. tüüpi diabeet – seisund, kus teie keha ei tooda insuliini
teil on tekkinud diabeetiline ketoatsidoos – diabeedi tüsistus, millel on kõrge veresuhkur, hingamisraskused, segasus, liigne janu, magus lõhn hingeõhus või magus või metalliline maitse suus.

Ozempic ei ole insuliin ja seetõttu ei tohi seda kasutada insuliini asendajana.

Kui te teate, et peate läbima operatsiooni, mille käigus teid hoitakse narkoosis (magama), rääkige oma arstile, et kasutate Ozempicut.

Mõjud seedesüsteemile

Selle ravimiga ravi ajal võib teil esineda iiveldust, oksendamist või kõhulahtisust. Need kõrvaltoimed võivad põhjustada dehüdratsiooni (vedelikukaotust). On oluline, et te joote palju, et vältida dehüdratsiooni. See on eriti oluline, kui teil on neeruprobleeme. Võtke ühendust oma arstiga, kui teil on küsimusi või kui olete mures.

Tõsine ja püsiv kõhuvalu, mis võib olla ägeda pankreatiidi tagajärg
Võtke kohe ühendust oma arstiga, kui teil on tõsine ja püsiv valu kõhupiirkonnas. See võib viidata ägedale pankreatiidile (kõhunäärme põletik). Vaadake jaotist 4, et saada teavet kõhunäärme põletiku hoiatavate sümptomite kohta.

Madal veresuhkur (hüpoglükeemia)

Kui kasutate seda ravimit koos sulfonüüluurea derivaatide või insuliiniga, võib see suurendada madala veresuhkru (hüpoglükeemia) riski. Vaadake jaotist 4, et saada teavet madala veresuhkru hoiatavate sümptomite kohta. Teie arst võib paluda teil kontrollida oma veresuhkru taset. See aitab teie arstil otsustada, kas sulfonüüluurea derivaatide või insuliini annust tuleb kohandada, et vähendada madala veresuhkru riski.

Diabeetiline silmahaigus (retinopaatia)

Kui teil on diabeedi tõttu silmahaigus ja kasutate insuliini, võib see ravim põhjustada teie nägemise halvenemist, mis võib vajada ravi. Teavitage oma arsti, kui teil on diabeetiline silmahaigus või kui teil tekivad selle ravimi kasutamise ajal silmaprobleemid. Kui teil on võimalik ebastabiilne diabeetiline silmahaigus, ei ole soovitatav kasutada Ozempic 2 mg.

Äkilised muutused teie nägemises

Kui te ei näe äkki midagi või näete kiiresti vähem selle ravimi kasutamise ajal, võtke kohe ühendust oma arstiga nõu saamiseks. Selle põhjuseks võib olla väga haruldane kõrvaltoime, mida nimetatakse mitte-arteriitiliseks eesmiseks isheemiliseks optilise neuropaatia (NAION) (vt jaotis 4: Tõsised kõrvaltoimed). Teie arst võib teid suunata silmauuringule ja võib-olla peate lõpetama selle ravimi kasutamise.

Lapsed ja noorukid kuni 18 aastat

Seda ravimit ei soovitata kasutada lastel ja noorukitel alla 18 aasta, kuna selle vanuserühma ohutus ja efektiivsus ei ole veel kindlaks tehtud.

Kas kasutate veel teisi ravimeid?

Kas kasutate lisaks Ozempic'ule veel teisi ravimeid, olete seda hiljuti teinud või on võimalus, et hakkate varsti teisi ravimeid kasutama? Rääkige sellest oma arstile või apteekrile. See kehtib ka taimsete ravimite või teiste ravimite kohta, mida olete ostnud ilma retseptita.

Rääkige oma arstile, apteekrile või meditsiiniõele eriti, kui kasutate ravimeid, mis sisaldavad ühte järgmistest toimeainetest:

Varfariin või muud sarnased suu kaudu manustatavad ravimid, mis takistavad vere hüübimist (suukaudsed antikoagulandid). Teie verd võib-olla tuleb sagedamini testida, et kontrollida, kui kiiresti teie veri hüübib.

Või kui kasutate insuliini. Teie arst ütleb teile, kuidas insuliini annust vähendada ja soovib teil sagedamini kontrollida oma veresuhkrut, et vältida hüperglükeemiat (kõrge veresuhkur) ja diabeetilist ketoatsidoosi (diabeedi tüsistus, mis tekib, kui keha ei suuda glükoosi lagundada, kuna insuliini on ebapiisavalt).

Rasedus ja imetamine

Kas olete rase, arvate, et olete rase, soovite rasestuda või toidate last rinnaga? Võtke siis enne selle ravimi kasutamist ühendust oma arstiga.

Seda ravimit ei tohi kasutada raseduse ajal, kuna ei ole teada, kas see on kahjulik sündimata lapsele. Seetõttu on soovitatav kasutada rasestumisvastaseid vahendeid selle ravimi kasutamise ajal. Kui soovite rasestuda, arutage oma arstiga, kuidas ravi kohandada, kuna peate selle ravimi kasutamise lõpetama vähemalt 2 kuud ette. Kui rasestute selle ravimi kasutamise ajal, võtke kohe ühendust oma arstiga, sest teie ravi tuleb muuta.

Ärge kasutage seda ravimit, kui toidate last rinnaga, kuna ei ole teada, kas see jõuab rinnapiima.

Sõiduvõime ja masinate kasutamine

On ebatõenäoline, et Ozempic mõjutab teie sõiduvõimet ja masinate käsitsemise võimet. Kui kasutate seda ravimit koos sulfonüüluurea derivaatide või insuliiniga, võib teil tekkida madal veresuhkur (hüpoglükeemia), mis võib vähendada teie keskendumisvõimet. Ärge juhtige autot ega kasutage masinaid, kui teil esinevad madala veresuhkru sümptomid. Lisateavet suurenenud madala veresuhkru riski kohta leiate jaotisest 2 „Millal peate selle ravimiga eriti ettevaatlik olema?” ja jaotisest 4 madala veresuhkru hoiatavate sümptomite kohta. Lisateabe saamiseks pöörduge oma arsti poole.

Ozempic sisaldab naatriumi

See ravim sisaldab vähem kui 1 mmol naatriumi (23 mg) annuse kohta, mis tähendab, et see on sisuliselt „naatriumivaba”.

3. Kuidas seda ravimit kasutada?

Kasutage seda ravimit alati täpselt nii, nagu arst on teile öelnud. Kui teil on kahtlusi õige kasutamise osas, võtke ühendust oma arsti, apteekri või meditsiiniõega.

Kui palju seda ravimit ma pean kasutama?

Algannus on 0,25 mg üks kord nädalas, nelja nädala jooksul.

Pärast nelja nädalat suurendab teie arst annust 0,5 mg-ni üks kord nädalas.
Kui teie veresuhkru tase ei ole piisavalt kontrolli all annusega 0,5 mg üks kord nädalas, võib teie arst soovitada annust suurendada 1 mg-ni üks kord nädalas.
Kui teie veresuhkru tase ei ole piisavalt kontrolli all annusega 1 mg üks kord nädalas, võib teie arst soovitada annust suurendada 2 mg-ni üks kord nädalas.

Ärge muutke oma annust, kui arst pole teile seda öelnud.

Kuidas seda ravimit manustatakse?

Ozempic manustatakse nahaaluse süstina (subkutaanne süst). Süstige seda mitte sisse ühesse veen või lihaskoesse.

Parimad kohad süstimiseks on reite esikülg, keskosa esikülg (kõht) või õlavars.

Enne kui kasutate pliiatsit esimest korda, näitab teie arst või meditsiiniõde teile, kuidas pliiatsit kasutada.

Üksikasjalikud kasutusjuhised leiate selle infolehe tagaküljelt.

Millal seda ravimit kasutada?

Kasutage seda ravimit kord nädalas, võimalusel iga nädal samal päeval.

Võite endale süsti teha igal ajal päeval – sõltumata söögikordadest.

Et aidata teil meeles pidada, et süstite seda ravimit ainult üks kord nädalas, on soovitatav märkida valitud nädalapäev (näiteks kolmapäev) karbile ja iga kord, kui olete selle ravimi süstinud, kirjutada kuupäev karbile.

Vajadusel võite muuta oma iganädalase süsti päeva, kui see on vähemalt 3 päeva pärast teie viimast süsti. Pärast uue annustamispäeva valimist tuleb annustamist jätkata kord nädalas.

Kas olete seda ravimit liiga palju kasutanud?

Võtke kohe ühendust oma arstiga, kui olete kasutanud rohkem Ozempic'it kui peaks. Teil võivad tekkida kõrvaltoimed, nagu iiveldus.

Kas olete unustanud seda ravimit kasutada?

Kui unustate annuse süstida ja:

kui Ozempic'it oleks pidanud kasutama 5 päeva või vähem tagasi, kasutage seda kohe, kui meelde tuleb. Seejärel süstige oma järgmine annus tavapärasel päeval.

kui Ozempic'it oleks pidanud kasutama rohkem kui 5 päeva tagasi, jätke vahelejäädud annus vahele. Seejärel süstige oma järgmine annus tavapärasel päeval. Ärge kasutage kahekordset annust, et unustatud annust tasa teha.

Kui lõpetate selle ravimi kasutamise

Ärge lõpetage selle ravimi kasutamist ilma arstiga konsulteerimata. Kui lõpetate kasutamise, võib teie veresuhkru tase tõusta.

Kas teil on veel küsimusi selle ravimi kasutamise kohta? Võtke ühendust oma arsti, apteekri või meditsiiniõdega.

4. Võimalikud kõrvaltoimed

Nagu kõik ravimid, võib ka see ravim põhjustada kõrvaltoimeid, kuigi kõigil neid ei teki.

Tõsised kõrvaltoimed

Sageli (esinevad vähem kui 1-l inimesel 10-st)

diabeetilise silmahaiguse tüsistused (retinopaatia) – teavitage oma arsti, kui teil tekivad selle ravimiga ravi ajal silmakaebused, nagu nägemise muutused.

Mõnikord (esinevad vähem kui 1-l inimesel 100-st)

kõhunäärme põletik (äge pankreatiit), mis võib põhjustada tugevat püsivat valu kõhus ja seljas. Kui teil tekivad need sümptomid, võtke kohe ühendust oma arstiga.

Harva (esinevad vähem kui 1-l inimesel 1000-st)

tõsised allergilised reaktsioonid (anafülaktilised reaktsioonid, angioödeem). Otsige kohe meditsiinilist abi ja teavitage oma arsti nii kiiresti kui võimalik, kui teil tekivad sümptomid nagu hingamisraskused, näo, huulte, keele ja/või kurgu turse koos neelamisraskustega ja kiire südametegevus.

Väga harva (esinevad vähem kui 1-l inimesel 10 000-st)

silma meditsiiniline seisund, mida nimetatakse mittearteriitiliseks eesmiseks isheemiliseks optiliseks neuropaatia (NAION), mis võib põhjustada, et te näete ühe silmaga vähem või üldse mitte, ilma igasuguse valuta. Võtke kohe ühendust oma arstiga, kui märkate, et te ei näe äkki midagi või näete aeglaselt halvemini (vt jaotis 2: 'Äkilised muutused teie nägemises').

Pole teada (ei saa olemasolevate andmete põhjal määrata)

Sooleummistus. Tõsine ummistuse vorm koos selliste sümptomitega nagu kõhuvalu, puhitus, oksendamine jne.

Muud kõrvaltoimed

Väga sageli (esinevad rohkem kui 1-l inimesel 10-st)

iiveldus – see kaob tavaliselt mõne aja pärast

kõhulahtisus – see kaob tavaliselt mõne aja pärast

madal veresuhkur (hüpoglükeemia), kui seda ravimit kasutatakse koos sulfonüüluurea derivaatide või insuliini sisaldavate ravimitega

Sageli (esinevad vähem kui 1-l inimesel 10-st)

oksendamine

madal veresuhkur (hüpoglükeemia), kui seda ravimit kasutatakse koos suukaudsete diabeediravimitega, mis ei ole sulfonüüluurea derivaadid või insuliin

Madal veresuhkru hoiatavad sümptomid võivad tekkida äkki. Need võivad olla: külm higi, jahe kahvatu nahk, peavalu, kiire südametegevus, iiveldus või tugev näljatunne, nägemise muutused, unisuse või nõrkuse tunne, närvilisus, ärevus või segadus, keskendumisraskused või värisemine.

Teie arst ütleb teile, kuidas madalat veresuhkrut ravida ja mida teha, kui teil need hoiatavad sümptomid ilmnevad.

Madal veresuhkur tekib tõenäolisemalt, kui kasutate ka sulfonüüluurea derivaati või insuliini. Teie arst võib nende ravimite annust vähendada enne, kui alustate selle ravimi kasutamist.

seedehäired (seedehäired)
põletikuline magu (gastriit) – sümptomiteks on muu hulgas kõhuvalu, iiveldus või oksendamine
refluks või kõrvetised – tundub ka kui gastroösofageaalne refluks (GORD)
kõhuvalu
puhitus tunne kõhus kõhukinnisus
rõhitsemine
sapikivid
peapööritus
väsimus
väsimus
kaalulangus
vähem isu
gaaside teke (kõhupuhitus)
kõhunäärmeensüümidetõus (nagu lipaas ja amülaas)
peavalu.

Mõnikord (esineb vähem kui 1-l inimesel 100-st)

toit või jook maitseb teisiti kui tavaliselt
kiire pulss
reaktsioonid süstekohal – nagu verevalumid, valu, ärritus, sügelus ja nahalööve
allergilised reaktsioonid nagu nahalööve, sügelus või nõgestõbi
toit püsib kauem maos kui tavaliselt (aeglustunud mao tühjenemine).

Kõrvaltoimete teatamine

Kui teil tekivad kõrvaltoimed, võtke ühendust oma arsti, apteekri või meditsiiniõega. See kehtib ka võimalike kõrvaltoimete kohta, mida selles infolehes ei ole loetletud. Kõrvaltoimetest võite teatada ka otse riikliku teavitussüsteemi kaudu, nagu on märgitud lisas V. Kõrvaltoimete teatamisega saate aidata meil saada rohkem teavet selle ravimi ohutuse kohta.

5. Kuidas seda ravimit säilitada?

Hoida laste eest varjatud ja kättesaamatus kohas.

Ärge kasutage seda ravimit pärast kõlblikkusaja lõppu. See on märgitud pliiatsi etiketil ja karbil pärast EXP. Seal on kuu ja aasta. Selle kuu viimane päev on kõlblikkusaja lõpp.

Enne kasutamist:

Hoida külmkapis (2°C–8°C). Mitte hoida sügavkülmas. Hoida eemal külmaelemendist. Hoidke pliiatsikork pliiatsil, et kaitsta seda valguse eest.

Pärast kasutamist:

Ozempic 0,5 mg (4 annuse pliiats)

Kui hoiate pliiatsit alla 30°C või külmkapis (2°C–8°C) (mitte külmaelemendi lähedal), saate seda säilitada 6 nädalat. Ozempicut ei tohi hoida sügavkülmas. Kui ravim on külmunud, ei tohi seda enam kasutada.

Ozempic 0,5 mg (8 annuse pliiats)

Kui hoiate pliiatsit alla 30°C või külmkapis (2°C–8°C) (mitte külmaelemendi lähedal), saate seda säilitada 8 nädalat. Ozempicut ei tohi hoida sügavkülmas. Kui ravim on külmunud, ei tohi seda enam kasutada.

Hoidke pliiatsit, kui te seda ei kasuta, koos pliiatsikorgiga, et kaitsta seda valguse eest.

Ärge kasutage seda ravimit, kui märkate, et lahus ei ole selge ja värvitu või peaaegu värvitu.

Ärge valage ravimeid kraanikaussi või WC-sse ega visake neid prügikasti. Küsige oma apteekrilt, mida teha ravimitega, mida te enam ei kasuta. Kui te hävitate ravimeid õigesti, hävitatakse need vastutustundlikult ja need ei satu keskkonda.

6. Pakendi sisu ja muu teave

Millised ained on selles ravimis?

Selle ravimi toimeaine on semaglutiin.

1,5 ml: Üks ml süstelahust sisaldab 1,34 mg semaglutiini. Üks eeltäidetud pen sisaldab 2 mg semaglutiini 1,5 ml lahuses. Iga annus sisaldab 0,5 mg semaglutiini 0,37 ml-s.

3 ml: Üks ml süstelahust sisaldab 0,68 mg semaglutiini. Üks eeltäidetud pen sisaldab 2 mg semaglutiini 3 ml lahuses. Iga annus sisaldab 0,5 mg semaglutiini 0,74 ml-s.

3 ml: Üks ml süstelahust sisaldab 1,34 mg semaglutiini. Üks eeltäidetud pen sisaldab 4 mg semaglutiini 3 ml lahuses. Iga annus sisaldab 0,5 mg semaglutiini 0,37 ml-s.

Selle ravimi teised ained on: dinaatriumfosfaatdihüdraat, propüleenglükool, fenool, süstevesi, vesinikkloriidhape/naatriumhüdroksiid (pH kohandamiseks). Vaata ka jaotis 2, 'Ozempic sisaldab naatriumi'.

Kuidas Ozempic välja näeb ja kui palju on pakendis?

Ozempic on selge ja värvitu või peaaegu värvitu süstelahus eeltäidetud pensüstlis.

1,5 ml: Iga eeltäidetud pen sisaldab 1,5 ml lahust, mis on ette nähtud 4 annuseks 0,5 mg.

3 ml: Iga eeltäidetud pen sisaldab 3 ml lahust, mis on ette nähtud 4 annuseks 0,5 mg. 3 ml: Iga eeltäidetud pen sisaldab 3 ml lahust, mis on ette nähtud 8 annuseks 0,5 mg.

Ozempic 0,5 mg süstelahus on saadaval järgmistes pakendisuurustes:

1 pen ja 4 NovoFine Plus ühekordselt kasutatavat nõela.

1 pen ja 8 NovoFine Plus ühekordselt kasutatavat nõela.

3 penni ja 12 NovoFine Plus ühekordselt kasutatavat nõela.

Mitte kõiki nimetatud pakendisuurusi ei turustata.

Müügiloa hoidja ja tootja

Novo Nordisk A/S

Novo Allé

DK-2880 Bagsværd

Taani

See pakendi infoleht on viimati heaks kiidetud

Muud teabeallikad

Lisateavet selle ravimi kohta leiate Euroopa Ravimiameti veebisaidilt:
<http://www.ema.europa.eu>.

Kasutusjuhised

Ozempic 0,5 mg süstelahus eeltäidetud pen-süstlas ja annab 4 annust semaglutiidi

Ozempic 0,5 mg süstelahuse kasutusjuhised eeltäidetud pen-süstlas

Lugege neid juhiseid hoolikalt enne, kui kasutate oma Ozempic eeltäidetud pen-süstalt. Arutage oma arsti, meditsiiniõe või apteekriga, kuidas Ozempic'it õigesti süstida. Alustage oma pen-süstla kontrollimisest, et veenduda, et see sisaldab Ozempic 0,5 mg. Seejärel vaadake allolevaid pilte, et tutvuda oma pen-süstla ja nõela erinevate osadega. Kui olete pime või vaegnägija ja ei saa pen-süstla annuse akent lugeda, ärge kasutage seda pen-süstalt ilma abita. Paluge abi inimeselt, kellel on hea nägemine ja kes teab, kuidas Ozempic eeltäidetud pen-süstalt kasutada.

Teie pen-süstal on eeltäidetud pen-süstal pööratava annuse seadistamise nupuga. Pen-süstal sisaldab 2 mg semaglutiidi ja te saate valida ainult 0,5 mg annuseid. Üks kasutamata pen-süstal sisaldab neli 0,5 mg annust.

Kasutage karbi kaane siseküljel olevat tabelit, et jälgida, mitu süsti olete teinud ja millal olete süstid teinud.

Teie pen-süstal on mõeldud kasutamiseks 30G, 31G ja 32G ühekordselt kasutatavate nõeltega maksimaalse pikkusega 8 mm. NovoFine Plus nõelad on pakendis kaasas.

Pange tähele: Teie pen-süstal võib olla erineva suurusega kui pildil näidatud pen-süstal. Need juhised kehtivad kõigile Ozempic 0,5 mg pen-süstaldele.

Oluline teave

Pöörake nendele märkustele erilist tähelepanu, kuna need on olulised pen-süstla ohutuks kasutamiseks.

1. Teie pen-süstla uue nõelaga varustamine

Kontrollige oma pen-süstla nime ja värvilist etiketti, et veenduda, et see sisaldab Ozempic 0,5 mg. See on eriti oluline, kui kasutate rohkem kui ühte tüüpi süstitavat ravimit. Vale ravimi kasutamine võib olla teie tervisele kahjulik. Eemaldage pen-süstla kork.

Kontrollige, kas pen-süstlas olev lahus on selge ja värvitu. Vaadake läbi pen-süstla akna. Kui lahus tundub hägune või värviline, ei tohi te pen-süstalt kasutada.

Võtke üks uus nõel.

Kontrollige paberist katteplaati ja välimist nõelakatet kahjustuste suhtes, kuna need võivad mõjutada steriilsust. Kasutage uut nõela, kui on näha mingeid kahjustusi.

Eemaldage see paberist katteplaat.

Veenduge, et kinnitate nõela õigesti.

Suruge nõel otse sule peale.

Keerake see kinni.

Nõelal on nõelakate ja nõelakork. Peate mõlemad eemaldama. Kui te ei eemalda mõlemat, ei süsti te lahust.

Eemaldage välimine nõelakate ja hoidke seda hilisemaks kasutamiseks. Teil on seda vaja pärast süstimist, et nõel ohutult sule küljest eemaldada.

Eemaldage sisemine nõelakork ja visake see ära. Kui proovite seda tagasi panna, võite end kogemata nõelaga torgata.

Nõela otsa võib ilmuda tilk lahust. See on normaalne, kuid peate siiski kontrollima voolu, kui kasutate uut sule esimest korda. Vaadake sammu 2 'Kontrollige iga uue sule puhul voolu'. Kinnitage uus nõel sule külge alles siis, kui olete valmis süsti tegema.

Kasutage iga süsti jaoks alati uut nõela.

Nii saab vältida ummistunud nõelu, saastumist, infektsiooni, lekkeid lahuse ja ebatäpse doseerimise vältimiseks.

Ärge kunagi kasutage kõverat või kahjustatud nõela.

2. Kontrollige iga uue pliatsi puhul voolu

Kui teie pliats on juba kasutusel, minge edasi 3. sammu juurde 'Teie annuse seadistamine'. Kontrollige voolu ainult enne iga uue pliatsi esimest süstimist. Keerake annuse seadistamise nupp kontrolljoonele (* * =) otse pärast '0'. Kontrollige, et kontrolljoon oleks ühel joonel annuse näidikuga.

Hoidke pliatsit nõelaga ülespoole suunatult.

Vajutage manustamisnuppu ja hoidke seda all, kuni annuse lugemisaken näitab taas '0'. Number '0' peab olema ühel joonel annuse näidikuga. Nõela otsa peaks ilmuma tilk lahust.

Nõela otsa võib jääda väike tilk, kuid seda ei süstita.

Kui tilka ei ilmu, korrake 2. sammu 'Kontrollige iga uue pliatsi puhul voolu' maksimaalselt 6 korda. Kui tilka ikka ei ilmu, vahetage nõel ja korrake 2. sammu 'Kontrollige iga uue pliatsi puhul voolu' veel kord.

Visake pliats ära ja kasutage uut, kui lahuse tilka ikka ei ilmu.

Kontrollige alati, et nõela otsa ilmuks tilk, enne kui kasutate uut pliatsit esimest korda. Nii olete kindel, et lahus voolab läbi.

Kui tilka ei ilmu, ei süsti te ravimit, isegi kui annuse lugemisaknas ilmub mõni muu number. See võib viidata ummistunud või kahjustatud nõelale.

Kui te ei kontrolli enne iga esimest süsti uue pliatsiga varustust, ei pruugi te saada ettenähtud annust ja Ozempicu soovitud toime võib puududa

3. Seadistamine alates teie annus

Keerake annuse seadistusnuppu, et seada 0,5 mg. Jätkake keeramist, kuni annuse akna näidik peatub ja näitab 0,5 mg.

Ainult annuse akna näidik ja annuse näidik nool näitavad, et 0,5 mg on seatud. Saate seada ainult 0,5 mg annuse kohta. Kui teie pliiatsis on vähem kui 0,5 mg, peatub annuse akna näidik enne, kui 0,5 kuvatakse.

Annuse seadistusnupp teeb teistsugust klõpsuheli, kui seda keeratakse edasi, tagasi või üle 0,5 mg. Ärge loendage pliiatsi klõpse

Annustamisnupp teeb teistsugust klõpsuheli, kui seda keerata edasi, tagasi või üle 0,5 mg. Ärge loendage pliiatsi klõpse.

Ärge loendage pliiatsi klõpse.

Ära loe Kui palju lahust on alles?

Et näha, kui palju lahust on alles, kasutage annuse akna näidikut: keerake annuse seadistusnuppu, kuni

annuse akna näidik peatub.

Et näha, kui palju lahust on veel alles, kasutage annuse akent: keerake annuse seadistamise nuppu, kunidosisnäidikuaken peatub.

Kui kuvatakse 0,5, siis on teie pliiatsis veel vähemalt 0,5 mg.

Kui annuse aknas peatub enne, kui see näitab 0,5 mg, on lahust liiga vähe, et saada täisannus 0,5 mg.

Kui teie pliiatsis pole piisavalt lahust täisannuse jaoks, ärge kasutage pliiatsit. Kasutage uut Ozempic pliiatsit. 4.

4. annuse süstimine süstima

Veenduge, et näete annuse akent. Ärge katke seda sõrmedega. See võimaldab veenduge, et näete annuse lugemisakent. Ärge katke seda sõrmedega. süsti teha korralikult. süst saama katkestatud.

Vajutage manustamisnuppu ja hoidke seda all. Vaadake, kuidas annuseakna näitaja naaseb '0' peale. Number '0' peab olema joondatud annuse näidikuga. Te kuulete või tunnete nüüd võimalik klõpsu ..

Lugege aeglaselt kuue sekundi jooksul, hoides manustamisnuppu all.

Kui nõel eemaldatakse nahast varem, võite näha, kuidas nõelast tuleb lahuse joa. Selles Kui nõel eemaldatakse nahast varem, võite näha, kuidas nõelaotsast tuleb lahuse jügake. In see juhtum on mitte täielik annus süstitud süstiti.

Pärast süstimist võite näha nõelaotsas lahuse tilka. See on normaalne ega mõjuta teie annust.

Jälgige alati annuse akent, et teaksite, kui palju mg te süstite. Hoidke manustamisnuppu all, kuni annuse

aken jõuab tagasi 'O' juurde. Kuidas ära tunda u

ummistunud või kahjustatud nõela. Kui pärast manustamisnupu pidevat vajutamist ei jõua annuse aken 'O' juurde, olete võib-olla kasutanud ummistunud v

- õi kahjustatud nõela. kui kasutati kahjustatud nõela.
- Sellisel juhul ei ole teile ravimit manustatud, isegi kui annuse akna number on muutunud võrreldes annusega, mis äitumine ummistunud nõela korral

Kuidas võtta nõela ummistuse korral osalemine

Vahetage nõel vastavalt juhiste jaotises 5 'Pärast süstimist' ja korrake kõiki samme alates sammust 1 'Pange oma pliatsile uus nõel'. Veenduge, et määrate vajaliku kogu doosi.

Ärge puudutage annuse akent süstimise ajal. See võib süstimist katkestada.

5. Pärast süstimist

Eemaldage alati nõel pärast iga süstimist ja visake see ära, et hõlbustada süstimist ja vältida nõela ummistumist. Kui nõel on ummistunud, ei süstita ravimit. Ravimit ei süstita.

Asetage välimine nõelakate tasasele pinnale ja juhtige nõel selle sisse, ilma et puudutaksite nõela või katet oma sõrmedega.

Kui nõel on kaetud, vajutage ettevaatlikult välimine nõelakate täielikult nõelale. Draai nõel lahti ja visake see hoolikalt ära vastavalt arsti, õe, apteekri või kohalike omavalitsuste juhistele.

Pange pliatsikork pärast iga kasutamist tagasi pliatsile, et kaitsta lahust valguse eest.

Kui pliats on tühi, visake see ära ilma nõelata vastavalt arsti, õe, apteekri või kohalike omavalitsuste juhistele.

Ärge kunagi proovige sisemist nõelakatet tagasi nõelale panna. Võite end nõelaga torgata.

Võite end nõelaga torgata. Eemaldage alati kohe nõel oma pliatsilt pärast iga süstimist. Nii saab vältida ummistunud nõelu, saastumist, nakkust, lahuse lekkimist ja ebatäpset doseerimist.

Hooldage oma pliatsit

Hooldage oma pliatsit

Ärge jätke pliatsit autosse või muusse kohta, kus on liiga kuum või liiga

Ärge jätke pliatsit autosse ega muusse kohta, kus on liiga kuum või liiga külm võib olla. Ozempicut, mis on külmunud olnud, ei tohi süstida. Kui te seda teete, võib ravimi soovitud toime puududa.

Ozempicut, mis on olnud otsese päikesevalguse käes, ei tohi süstida. Kui te seda teete, võib ravimi soovitud toime puududa.

Ärge jätke oma pliatsit olmu, mustuse või niiskuse kätte.

Ärge peske, kastke ega määrige oma pliatsit. Pliatsit võib puhastada niiske lapiga, millele on lisatud kerget nõudepesuvahendit. Ravimit niiske lapiga.

Ärge laske pliiatsil maha kukkuda ega kõvale pinnale lüüa. Kui lasete pliiatsil maha kukkuda või kahtlustate probleemi, peate paigaldama uue nõela ja kontrollima varustust. Ärge proovige oma pliiatsit uuesti täita. Kui pliiats on tühi, tuleb see ära visata. **munakollane.**
Kasutusjuhised

Ozempic 0,5 mg süstelahus eeltäidetud pliiatsis, mis annab 8 annust

semaglutiid
semaglutiid

Lugege neid juhiseid hoolikalt enne, kui kasutate oma Oz

empic eeltäidetud pliiatsit. empic eelnevalt täidetud pen-süstal kasutatud.

Arutage oma arstiga, meditsiiniõe või apteekriga, kuidas Ozempic'ut õigesti süstida. njektteerige.

Alustage oma pliiatsi kontrollimisest, et veenduda, et pliiats sisaldab Ozempic 0,5 mg. Seejärel vaadake allolevaid pilte, et tutvuda omapliiatsi ja nõela erinevate osadega.

Kui olete pime või vaegnägija ega suuda pliiatsi annuse akent lugeda, ärge kasutage seda pliiatsit ilma abita. Paluge abi inimeselt, kellel on hea nägemine ja kes teab, kuidas Ozempic eeltäidetud pliiatsit kasutada.

Teie pliiats on eeltäidetud pliiats pööratava annuse seadistamise nupuga. Pliiats sisaldab 4 mg semaglutiidi ja saate valida ainult 0,5 mg annuseid. Üks kasutamata pliiats sisaldab kaheksa 0,5 mg annust.

Pärast ettenähtud annuste süstimist jääb pliiatsisse veel lahust. Pliiats tuleb ära visata.

Kasutage karbi kaane siseküljel olevat tabelit, et jälgida, mitu süsti olete teinud ja millal te süstid tegite.

Teie pliiats on mõeldud kasutamiseks 30G, 31G ja 32G ühekordselt kasutatavate nõeltega, mille maksimaalne pikkus on 8 mm. NovoFine Plus nõelad on pakendis kaasas.

Oluline teave

Pöörake nendele märkustele erilist tähelepanu, kuna need on olulised pliiatsi ohutuks kasutamiseks.

1. Uue nõela paigaldamine pliiatsile

Kontrollige oma pliiatsi nime ja värvilist etiketti, et veenduda, et see sisaldab Ozempic 0,5 mg. See on eriti oluline, kui kasutate rohkem kui ühte tüüpi süstitavat ravimit. Vale ravimi kasutamine võib olla kahjulik teie tervisele.
Eemaldage pliiatsi kork.

Kontrollige, kas pliiatsis olev lahust on selge ja värvitu. Vaadake läbi pliiatsi akna. Kui lahust tundub hägune või värviline, ei tohi te pliiatsit kasutada.

Võtke üks uus nõel.

Kontrollige paberkatet ja välimist nõelakorki kahjustuste suhtes, need võivad mõjutada steriilsust. Kasutage uut nõela, kui on näha mingeid kahjustusi. Eemaldage paber kate . Veenduge, et.

Suruge nõel otse sule peale. Keerake

seekinni.

Nõelal on nõelakork ja nõelakate. Peate mõlemad eemaldama. Kui te ei eemalda mõlemat, siis ei süsti te lahust. fikseeritud.

Nõelal on nõelakate ja nõelakork. Te peate mõlemad eemaldama. Kui te ei eemalda mõlemat, siis ärge süstige lahust.

Eemaldage välimine nõelakate ja hoidke seda hilisemaks kasutamiseks. Teil on seda vaja pärast süstimist, et nõel ohutult pliiatsilt eemaldada.

Eemaldage sisemine nõelakork ja visake see ära. Kui proovite seda tagasi panna, võite end kogematanõelaga torgata.

Nõela otsa võib ilmuda tilk lahust. See on normaalne, kuid peate siiski kontrollima voolu, kui kasutate uut pliiatsit esimest korda. Vaadake sammu 2 'Kontrolligeiga uue pliiatsi puhul voolu'. Kinnitage uus nõel pliiatsile alles siis, kui olete valmis süsti tegema.

Kasutage igasüsti jaoks alati uut nõela.

Nii saab vältida ummistunud nõelu, saastumist, infektsiooni, lahuse lekkimist ja ebatäpset doseerimist.

Ärge kunagi kasutage kõverat või kahjustatud nõela.

2. Kontrollige iga uue pliiatsi puhul voolu

Kui teie pliiats on juba kasutusel, minge sammu 3 'Määrake oma annus'. Kontrollige voolu ainult enne esimest süsti iga uue pliiatsiga.

Pöörake annuse seadistamise nupp kontrolljoonele () kohe pärast '0'. Kontrollige, kas kontrolljoon on ühel joonel annuse näidikuga.

Hoidke pliiatsinõelaga ülespoole suunatuna.

Vajutage manustamisnuppu ja hoidke seda all, kuni annuse lugemisaken on jälle '0'.

Number '0' peab olema ühel joonel annuse näidikuga. Nõela otsa peaks nüüd ilmuma tilk lahust.

Nõela otsa võib jääda väike tilk, kuid seda ei süstita.

Kui tilka ei ilmu, korrake sammu 2 'Kontrollige iga uue pliiatsi puhul voolu' maksimaalselt 6 korda. Kui tilka ikka ei ilmu, vahetage nõel ja korrake sammu 2 'Kontrollige iga uutme avame varustuse veel kord.

Visake pliiats ära ja kasutage uut, kui lahust ikka veel ei ilmu.

Kontrollige alati, kas nõelaotsas ilmub tilk, enne kui kasutate esimest korda uut pliiatsit. Siis teate kindlalt, et lahus voolab läbi.

Kui tilka ei ilmu, ei süsti te ravimit, isegi kui annuse aknas ilmub teine number. See võib viidata ummistunud või kahjustatud nõelale.

Kui te ei kontrolli varustust enne iga esimest süsti uue pliiatsiga, ei pruugi te saada ettenähtud annust ja Ozempicu soovitud toime võib puududa.

3. Teie annuse seadistamine

Keerake annuse seadistamise nuppu, et seada 0,5 mg. Jätkake keeramist, kuni annuse aken peatub ja näitab 0,5 mg.

Ainult annuse aken ja annuse näidiknäitavad, et 0,5 mg on seadistatud.

Saate seadistada ainult 0,5 mg annuse kohta. Kui teie pliiatsis on vähem kui 0,5 mg, peatub annuse aken enne kui 0,5 kuvatakse.

Annuse seadistamise nupp teeb teistsugust klõpsuheli, kui seda keeratakse edasi, tagasi või üle 0,5 mg. Ärge loendage pliiatsi klõpse.

Enne selle ravimi süstimist kasutage alati annuse akent ja annuse näidikut, et näha, et 0,5 mg on seadistatud.

Ärge loendage pliiatsi klõpse.

Annuse seadistamise nupuga saab seadistada ainult 0,5 mg annuseid. 0,5 mg peab olema täpselt ühel joonel annuse näidikuga, et olla kindel, et saate õige annuse.

Kui palju lahust on alles?

Et näha, kui palju lahust on veel alles, kasutage annuse lugemise akent: keerake annuse seadistamise nuppu, kuniannuse lugemise aken peatub.

Kui kuvatakse 0,5, siis on teie pliiatsis veel vähemalt 0,5 mg olemas.

Kui annuse lugemise aken peatub enne, kui see näitab 0,5 mg, on lahust liiga vähe, et saada täisannus 0,5 mg.

Kui teie pliiatsis pole piisavalt lahust täisannuse jaoks, ärge kasutage pliiatsit. Kasutage uut Ozempic pliiatsit. 4.

4. annuse süstimine süstima

teile on näidanud. Veenduge, et näete annuse lugemise akent. Ärge katke seda sõrmedega.

Veenduge, et näete annuse lugemisakent. Ärge katke seda sõrmedega. võimaldab teil näha süst saama katkestatud.

Vajutage manustamisnuppu ja hoidke seda all. Vaadake, kuidas annuse aknas kuvatakse uuesti '0'. Number '0' peab olema joondatud annuse näidikuga. Te kuulete või tunnete nüüd võimalik klõpsu ..

Lugege aeglaselt kuue-ni, hoides manustamisnuppu all.

Kui nõel eemaldatakse nahast varem, võite näha, kuidas nõelaotsast tuleb lahuse joa. Sisse

Kui nõel eemaldatakse nahast varem, võite näha, kuidas nõelast tuleb välja lahuse jugake. In et juhtum ei ole mitte täielik annus süstitud süstitud.

manustamisnupu vabastada. Kui süstekoht hakkab veritsema, vajutage sellele õrnalt.

Pärast süstimist võib nõelaotsas olla lahuse tilk. See on normaalne ega mõjuta teie annust.

Vaadake alati annuse akent, et teada saada, kui palju mg te süstite. Hoidke manustamisnuppu all, kuni annuse

aken näitab taas '0'.Kuidas tuvastada ummistunud või kahjustatud

nõelapeenike nõel

- või kahjustatud nõela.Sel juhul ei ole te ravimit saanud, isegi kui annuse aknas olev number on muutunud võrreldes annusega, mida
- Sellisel juhul ei ole teile ravimit manustatud, isegi kui annuse akna number on muutunud võrreldes annusega, mis mille te algselt määrasite.

Kuidas toimida ummistunud nõela korral Vahetage nõel nagu kirjeldatud 5. etapis 'Pärast süstimist' ja korrake kõiki samme alates 1. etapist 'Pange oma pliatsile uus nõel'. Veenduge, et määrade vajaliku kogu doosi.

Ärge puudutage annuse akent süstimise ajal. See võib süstimist katkestada.

5. Pärast süstimist

Eemaldage alati pärast iga süstimist nõel ja visake see ära, et hõlbustada süstimist ja vältida nõela ummistumist. Kui nõel on ummistunud, ei süstita ravimit.ravimit ei süstita.

Asetage välimine nõelakate tasasele pinnale ja juhtige nõel sinna sisse, ilma et puudutaksite nõela või katet oma sõrmedega.

Kui nõel on kaetud, vajutage ettevaatlikult välimine nõelakate täielikult nõelale.Keerake nõel lahti ja visake see hoolikalt ära, nagu arst, õde, apteeker või kohalikud ametivõimud on öelnud.

Pange pliatsikork pärast iga kasutamist tagasi pliatsile, et kaitsta lahust valguse eest.

Kui pliats on tühi, visake see ära ilma nõelata vastavalt arsti, õe, apteekri või kohalike ametivõimude juhiste.

Ärge kunagi proovige sisemist nõelakatet nõelale tagasi panna. Võite end nõelaga torgata.

võite end nõelaga torgata.Eemaldage alati kohe nõel oma pliatsilt pärast iga süstimist. Nii saab vältida ummistunud nõelu, saastumist, infektsiooni, lahuse lekkimist ja ebatäpset doseerimist.

Nii saab vältida ummistunud nõelu, saastumist, nakkust, lahuse lekkimist ja ebatäpset doseerimist.

olulised oluline teave

Hoidke oma pliats ja nõelad alati teiste, eriti laste, silma alt ja käeulatusest eemal. ärge kunagi jagage oma pliatsit või oma nõelu teiste inimestega. Hooldajad peavad kasutatud nõelte käsitlemisel olema väga ettevaatlikud, et vältida torkeõnnetusi ja ristnakkusi.

Oma pliiaatsi hooldamine

Hooldage oma pliiaatsit

Ärge jätke pliiaatsit autosse või muusse kohta, kus see

võib olla liiga soe või liiga külm. Külmunud Ozempicut ei tohi süstida. Kui te seda teete, võib

selle ravimi soovitud toime puududa. Otsese päikesevalguse käes olnud Ozempicut ei tohi süstida. Kui te seda teete, võib

selle ravimi soovitud toime puududa. Ärge jätke oma pliiaatsit tolmu, mustuse või niiskuse kätte.

Ärge peske, kastke ega määrige oma pliiaatsit. Pliiaatsit võib puhastada niiske lapiga, millele on lisatud kergest pesuvahendit. Ärge laske oma pliiaatsil kukkuda ega vastu kõva pinda põrgata. Kui pliiaats kukub või kui kahtlustate probleemi, peate paigaldama uue nõela ja kontrollima voolu

enne süstimist. ravimit niiske lapiga.

Ärge laske pliiaatsil maha kukkuda ega kõvale pinnale lüüa. Kui lasete pliiaatsil maha kukkuda või kahtlustate probleemi, peate paigaldama uue nõela ja kontrollima varustustrullige enne süstimist.

Ärge proovige oma pliiaatsit uuesti täita. Kui pliiaats on tühi, tuleb see ära visata.

Ärge proovige oma pliiaatsit parandada ega lahti võtta.