

Pakuotės lapelis: informacija pacientui

Ozempic 1 mg injekcinis tirpalas užpildytame švirkštiklyje
semaglutidas

Atidžiai perskaitykite visą pakuotės lapelį prieš pradėdami vartoti šį vaistą, nes jame pateikiama svarbi informacija.

- Išsaugokite šį pakuotės lapelį. Gali prireikti jį perskaityti dar kartą.
- Turite klausimų? Kreipkitės į savo gydytoją, vaistininką arba slaugytoją.
- Neduokite šio vaisto kitiems, nes jis skirtas tik jums. Jis gali pakenkti 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 reikia būti ypač 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. Jis 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 (oraliniai) 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 kada reikia būti ypač atsargiems?

Kada negalima vartoti šio vaisto?

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:

turite 1 tipo diabetą – būklę, 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 jūsų 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 prastėja 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). 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). Gali tekti dažniau tikrinti kraują, kad būtų patikrinta, kaip greitai kreša jūsų kraujas.

Arba jei vartojate insuliną. Gydytojas jums 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 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 jūsų šlaunų priekinė dalis, juosmens (pilvo) priekinė dalis arba viršutinė ranka.

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 susisiekite su gydytoju, jei vartojote daugiau Ozempic, nei reikėtų. Galite patirti šalutinį poveikį, pavyzdžiui, pykinimą.

Ar pamiršote vartoti šį vaistą?

Jei pamiršote sušvirkšti dozę ir:

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

jeigu praėjo daugiau nei 5 dienos nuo tada, kai turėjote vartoti Ozempic, praleiskite praleistą dozę. Tada suleiskite kitą dozę kaip įprasta, numatytą dieną.

Nevartokite 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 visai 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 užkietėjimas. Sunki užkietėjimo forma su tokiais simptomais kaip pilvo skausmas, pilvo pūtimas, vėmimas ir kt.

Kiti šalutiniai poveikiai

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

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

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 sulfonilurėjos 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
užkietėjimas
raugėjimas
tulžies akmenys
galvos svaigimas
nuovargis
svorio netekimas
sumažėjęs apetitas
dujų kaupimasis (vidurių pūtimas)
padidėjimas kasos fermentų (pvz., lipazės ir amilazės)
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).

Šalutinių poveikių pranešimas

Jei pasireiškia šalutinis poveikis, kreipkitės į savo gydytoją, vaistininką ar slaugytoją. Tai taip pat taikoma galimam šalutiniam poveikiui, kuris nėra paminėtas šiame pakuotės lapelyje. Taip pat galite pranešti apie šalutinį poveikį 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 vietoje.

Nenaudokite šio vaisto pasibaigus tinkamumo laikui. Jį rasite ant rašiklio etiketės ir ant kartoninės dėžutės po EXP. 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:

Ozempic 1 mg (4 dozių rašiklis)

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 vaistas buvo užšaldytas, jo nebegalima naudoti.

Ozempic 1 mg (8 dozių rašiklis)

Jeį rašiklį laikote žemiau 30°C arba šaldytuve (2°C–8°C) (ne šalia šaldymo elemento), galite jį laikyti 8 savaites. Ozempic nelaikyti šaldiklyje. Jei vaistas 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 nebevartojate. 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 užpildytas rašiklis turi 4 mg semaglutido 3 ml tirpalo. Kiekviena dozė turi 1 mg semaglutido 0,74 ml.

Viename ml injekcinio tirpalo yra 2,68 mg semaglutido. Vienas užpildytas rašiklis turi 8 mg semaglutido 3 ml tirpalo. Kiekviena dozė turi 1 mg semaglutido 0,37 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 užpildytame švirkštiklyje.

Kiekviename užpildytame švirkštiklyje yra 3 ml tirpalo, skirto 4 dozėms po 1 mg.

Kiekviename užpildytame švirkštiklyje yra 3 ml tirpalo, skirto 8 dozėms po 1 mg.

Ozempic 1 mg injekcinis tirpalas yra prieinamas šiomis pakuotėmis:

1 švirkštiklis ir 4 NovoFine Plus vienkartinės adatos.

1 švirkštiklis ir 8 NovoFine Plus vienkartinės adatos

3 švirkštikliai ir 12 NovoFine Plus vienkartinių adatų.

Ne visos nurodytos pakuotės yra tiekiamos į rinką.

Rinkodaros teisės turėtojas

Novo Nordisk A/S

Novo Allé

DK-2880 Bagsværd
Danija

Gamintojas
Ozempic 1 mg (4 dozės ir 8 dozės)
Novo Nordisk A/S
Novo Allé
DK-2880 Bagsværd
Danija

Ozempic 1 mg (4 dozės)
Novo Nordisk Production SAS
45, Avenue d'Orléans
28000 Chartres
Prancūzija

Ši pakuotės lapelio versija buvo 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 1 mg injekcinis tirpalas užpildytoje švirkštimo priemonėje ir pateikia 4 semaglutido dozes

Ozempic 1 mg injekcinio tirpalo užpildytoje švirkštimo priemonėje naudojimo instrukcijos

Prieš naudodami savo Ozempic užpildytą švirkštimo priemonę, atidžiai perskaitykite šias instrukcijas.

Pasitarkite su savo gydytoju, slaugytoja ar vaistininku, kaip teisingai suleisti Ozempic.

Pradėkite nuo savo švirkštimo priemonės patikrinimo, kad įsitikintumėte, jog ji turi Ozempic 1 mg. Tada peržiūrėkite žemiau pateiktus paveikslėlius, kad susipažintumėte su įvairiomis savo švirkštimo priemonės ir adatos dalimis.

Jei esate aklas ar silpnaregis ir negalite perskaityti dozės langelio ant švirkštimo priemonės, nenaudokite šios švirkštimo priemonės be pagalbos. Paprašykite pagalbos asmens, kuris turi gerą regėjimą ir žino, kaip naudoti Ozempic užpildytą švirkštimo priemonę.

Jūsų švirkštimo priemonė yra užpildyta švirkštimo priemonė su sukamuoju dozės nustatymo mygtuku. Švirkštimo priemonėje yra 4 mg semaglutido ir galite pasirinkti tik 1 mg dozes. Viena nenaudota švirkštimo priemonė turi keturias 1 mg dozes.

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

Jūsų švirkštimo priemonė skirta 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 svarbios saugiam švirkštimo priemonės naudojimui.

1. Pakeiskite savo švirkštimo priemonės adatą

Patikrinkite savo švirkštimo priemonės pavadinimą ir spalvotą etiketę, kad įsitikintumėte, kad joje yra Ozempic 1 mg. Tai ypač svarbu, jei naudojate daugiau nei vieną injekcinį vaistą. Netinkamo vaisto naudojimas 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, švirkštimo priemonės nenaudokite.

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.

Tiesiai uždėkite adatą ant švirkštimo priemonės.
Priveržkite 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. Po injekcijos jums jo reikės, kad saugiai nuimtumėte adatą nuo švirkštimo priemonės.

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

Ant adatos galiuko gali pasirodyti tirpalo lašas. Tai yra normalu, tačiau vis tiek turite patikrinti tiekimą, jei pirmą kartą naudojate naują švirkštimo priemonę. Žr. 2 žingsnį „Patikrinkite tiekimą su kiekviena nauja švirkštimo priemone“.

Naują adatą ant švirkštimo priemonės uždėkite 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 tiekimą su kiekviena nauja švirkštimo priemone

Jei jūsų švirkštimo priemonė jau naudojama, pereikite prie 3 žingsnio „Nustatykite savo dozę“. Tiekimą patikrinkite tik prieš pirmąją injekciją su kiekviena nauja švirkštimo priemone.

Pasukite dozės nustatymomygtuką iki kontrolinės linijos (** =) tiesiai po '0'. Patikrinkite, ar kontrolinė linija yra vienoje linijoje su dozės rodykle.

Laikykitė švirkštimo priemonę su adata nukreipta į viršų.

Paspauskite ir laikykitė įspaudimo mygtuką, kol dozės langelyje vėl pasirodys '0'.

Skaičius '0' turi būti vienoje linijoje su dozės rodykle. Dabar ant adatos galiuko turi pasirodyti tirpalo lašas.

Ant adatos galiuko gali likti mažas lašas, bet jis nebus sušvirkštas. Jei lašas nepasirodo, pakartokite 2 žingsnį „Patikrinkite tiekimą su kiekviena nauja švirkštimo priemone“ iki 6 kartų. Jei lašas vis dar nepasirodo, pakeiskite adatą ir pakartokite 2 žingsnį „Patikrinkite tiekimą su kiekviena nauja švirkštimo priemone“ dar kartą. Jei vis dar nepasirodo tirpalo lašas, išmeskite švirkštimo priemonę ir naudokite naują.

Visada patikrinkite, ar ant adatos galiuko pasirodo lašas, prieš pirmą kartą naudodami naują švirkštimo priemonę. Taip įsitikinsite, kad tirpalas teka. Jei lašas nepasirodo, vaisto nešvirkščiote, net jei dozės langelyje pasirodo kitas skaičius. Tai gali reikšti užsikimšusią ar pažeistą adatą. Jei nepatikrinsite tiekimo prieš kiekvieną pirmąją injekciją su nauja švirkštimo priemone, galite negauti paskirtos dozės ir Ozempic gali neveikti kaip numatyta.

3. Nustatykite savo dozę

Pasukite dozės nustatymo mygtuką, kad nustatytumėte 1 mg.

Sukite toliau, kol dozės langelis sustoja ir rodo 1 mg.

Tik dozės langelis ir dozės rodyklė nurodo, kad nustatyta 1 mg. Jūs galite nustatyti tik 1 mg dozę. Jei jūsų švirkštiklyje yra mažiau nei 1 mg, dozės langelis sustos, kol bus parodyta 1.prieš rodant 1.

Prieš injekuodami šį vaistą, visada naudokite dozės langelį ir dozės rodyklę, kad

pamatytumėte, jog nustatyta 1 mg. Neskaičiuokite švirkštiklio spragtelėjimų. rašiklio paspaudimų skaičius.

Norėdami pamatyti, kiek tirpalo liko, naudokite dozės langelį: sukite dozės nustatymo mygtuką, kol

dozės langelis sustos. Jei rodoma 1, tai reiškia, kad

jūsų švirkštiklyje dar yra bent 1 mg. Jei dozės langelis sustoja, kol rodo mažiau nei 1 mg, tirpalo nepakanka pilnai 1 mg dozei.

Jei jūsų švirkštiklyje nepakanka tirpalo pilnai dozei, nenaudokite švirkštiklio. Naudokite naują Ozempic švirkštiklį.

4. Jūsų dozės injekcija

4. Sušvirkškite savo dozę

Įdėkite adatą į odą taip, kaip parodė jūsų gydytojas ar slaugytoja.

Įsitikinkite, kad galite matyti dozės langelį. Neuždenkite jo pirštais. Tai gali nutraukti injekciją.

Paspauskite ir laikykite nuspaudę įvedimo mygtuką.
Stebėkite, kaip dozės langelis vėl grįžta į '0'. Skaičius '0' turi būti vienoje linijoje su dozės rodykle. Galite išgirsti arba pajusti spragtelėjimą.

Laikykite nuspaudę įvedimo mygtuką, kol adata yra odoje.

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

Ištraukite adatą iš odos. Tada galite atleisti įvedimo 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 sušvirkščiote. Laikykite nuspaudę įvedimo mygtuką, kol dozės langelis vėl grįžta į '0'.

Kaip atpažinti užsikimšusią ar pažeistą adatą

- Jei nuolat spaudžiant įvedimo 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 užsikimšus adatai

Pakeiskite adatą, kaip aprašyta 5 žingsnyje „Po injekcijos“, ir pakartokite visus veiksmus nuo 1 žingsnio „Naujos adatos uždėjimas ant švirkštimo priemonės“. Įsitikinkite, kad nustatėte visą 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 švirkštimo priemonės dangtelį atgal, kad apsaugotumėte tirpalą nuo šviesos.

Kai švirkštimo priemonė yra tuščia, išmeskite ją be adatos pagal gydytojo, slaugytojos, vaistininko ar vietos valdžios institucijų nurodymus.

Niekada nebandykite uždėti vidinio adatos dangtelio atgal ant adatos. Galite įsidurti adata. Visada nedelsdami nuimkite adatą nuo švirkštimo priemonės po kiekvienos injekcijos. Taip galima išvengti užsikimšusių adatų, užteršimo, infekcijos, tirpalo nutekėjimo ir netikslaus dozavimo.

Kita svarbi informacija

Visada laikykite savo švirkštimo priemonę ir adatas nepasiekiamoje vietoje, ypač vaikams.

Niekada nesidalinkite savo švirkštimo priemone ar adatomis su kitais žmonėmis. Globėjai turi būti labai atsargūs tvarkydami panaudotas adatas, kad išvengtų dūrių nelaimingų atsitikimų ir kryžminės taršos.

Prižiūrėkite savo švirkštimo priemonę

Rūpinkitės savo švirkštimo priemone tinkamai. Netinkamas naudojimas ar grubus elgesys gali sukelti netikslią dozę. Tokiu atveju šio vaisto poveikis gali nepasireikšti.

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

Ozempic, kuris buvo užšaldytas, negalima injekuoti. Jei tai padarysite, gali nepasireikšti šio vaisto poveikis.

Ozempic, kuris buvo veikiamas tiesioginių saulės spindulių, negalima injekuoti. Jei tai padarysite, gali nepasireikšti šio vaisto poveikis.

Neleiskite savo švirkštimo priemonei susidurti su dulkelėmis, purvu ar drėgme.

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

Neleiskite savo švirkštimo priemonės nukristi ar atsitrekti į kietą paviršių. Jei švirkštimo priemonė nukrito arba įtariate problemą, turite įdėti naują adatą ir patikrinti tiekimą contužpildyti savo švirkštimo priemonės iš naujo.

Pabandykite Naudojimo instrukcijos

Ozempic 1 mg injekcinis tirpalas užpildytoje švirkštimo priemonėje ir pateikia 8 semaglutido dozes

Ozempic 1 mg injekcinio tirpalo naudojimo instrukcijos užpildytoje švirkštimo priemonėje

Ozempic 1 mg tirpalas injekcijoms užpildytame švirkštiklyje ir suteikia 8 semaglutido dozes

Naudojimo instrukcijos Ozempic 1 mg injekcinis tirpalas užpildytame švirkštiklyje

Atidžiai perskaitykite šias instrukcijas prieš naudodami savo Ozempic užpildytą švirkštimo priemonę.

Pasitarkite su savo gydytoju, slaugytoju ar vaistininku, kaip teisingai suleisti Ozempic.

Pradėkite nuo švirkštimo priemonės patikrinimo, kad įsitikintumėte, jog ji turi Ozempic 1 mg.

Tada peržiūrėkite žemiau pateiktus poveikslėlius, kad susipažintumėte su įvairiomis švirkštimo priemonės ir adatos dalimis.

Jei esate aklas ar silpnaregis ir negalite perskaityti dozės langelio ant švirkštimo priemonės, nenaudokite šios švirkštimo priemonės be pagalbos. Paprašykite pagalbos asmens, kuris gerai mato ir žino, kaip naudoti Ozempic užpildytą švirkštimo priemonę.

Jūsų švirkštimo priemonė yra užpildyta švirkštimo priemonė su sukamuoju dozės nustatymo mygtuku. Švirkštimo priemonėje yra 8 mg semaglutido ir galite pasirinkti tik 1 mg dozės. Viena nenaudota švirkštimo priemonė turi aštuonias 1 mg dozės.

Po numatytų dozių suleidimo švirkštimo priemonėje liks tirpalo. Švirkštimo priemonė turi būti išmesta.

Naudokite lentelę dėžutės dangtelio viduje, kad stebėtumėte, kiek injekcijų atlikote ir kada jas atlikote.

Jūsų švirkštimo priemonė yra skirta naudoti su 30G, 31G ir 32G vienkartinėmis adatomis, kurių maksimalus ilgis yra 8 mm.

NovoFine Plus adatos yra įtrauktos į pakuotę.

Svarbi informacija

Skirkite ypatingą dėmesį šioms pastaboms, nes jos yra svarbios saugiam švirkštimo priemonės naudojimui.

1. Naujos adatos uždėjimas ant švirkštimo priemonės

Patikrinkite švirkštimo priemonės pavadinimą ir spalvotą etiketę, kad įsitikintumėte, kad ji turi Ozempic 1 mg. Tai ypač svarbu, jei naudojate daugiau nei vieną injekcinį vaistą. Netinkamo vaisto naudojimas gali būti kenksmingas 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 adata tinkamai pritvirtinta.

Stumkite adatą tiesiai ant švirkštimo priemonės. Priveržkite ją.

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

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

Pašalinkite 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 tiekimą su kiekviena nauja švirkštimo priemone“.

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 tiekimą su kiekviena nauja švirkštimo priemone

Jeigu jūsų švirkštimo priemonė jau naudojama, pereikite prie 3 žingsnio „Nustatykite savo dozę“. Patikrinkite tiekimą tik prieš pirmąją injekciją su kiekviena nauja švirkštimo priemone.

Pasukite dozės nustatymo ratuką iki kontrolinės linijos (** =) tiesiai po '0'. Patikrinkite, ar kontrolinė linija yra vienoje linijoje su dozės rodykle.

Laikykitės švirkštimo priemonę su adata nukreipta į viršų.

Paspauskite dozavimo mygtuką ir laikykite jį nuspaustą, kol dozės langelis vėl rodys '0'. Skaičius '0' turi būti vienoje linijoje su dozės rodykle. Dabar adatos gale turi pasirodyti tirpalo lašas.

Ant adatos galiuko gali likti mažas lašelis, tačiau jis nėra suleidžiamas. Jei lašelis nepasirodo, pakartokite 2 žingsnį „Patikrinkite kiekvieno naujo švirkštiklio tiekimą“ ne daugiau kaip 6 kartus. Jei lašelis vis dar nepasirodo, pakeiskite adatą ir pakartokite 2 žingsnį „Patikrinkite kiekvieno naujo švirkštiklio tiekimą“ dar kartą. Jei vis tiek nepasirodo lašelis tirpalo, išmeskite švirkštiklį ir naudokite naują.

Visada patikrinkite, ar ant adatos galiuko atsiranda lašelis, prieš pirmą kartą naudojant naują švirkštiklį. Tai užtikrina, kad tirpalas teka. Jei lašelis nepasirodo, vaisto nesuleidžiate, 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 paskirtos dozės ir Ozempic poveikis gali nepasireikšti.

3. Nustatykite savo dozę

Pasukite dozės nustatymo ratuką, kad nustatytumėte 1 mg.

Sukite, kol dozės langelis sustos ir rodys 1 mg.

Tik dozės langelis ir dozės rodyklė nurodo, kad nustatyta 1 mg.

Galite nustatyti tik 1 mg dozę. Jei jūsų švirkštiklyje yra mažiau nei 1 mg, dozės langelis sustos prieš rodant 1.

Dozės nustatymo ratukas skleidžia kitokį spragtelėjimo garsą, kai jis sukamas pirmyn, atgal arba per 1 mg. Neskaičiuokite švirkštiklio spragtelėjimų.

Prieš suleidžiant šį vaistą, visada naudokite dozės langelį ir dozės rodyklę, kad įsitikintumėte, jog nustatyta 1 mg.

Neskaičiuokite švirkštiklio spragtelėjimų.

Dozės nustatymo ratuku galima nustatyti tik 1 mg dozės. 1 mg turi būti tiksliai vienoje linijoje su dozės rodykle, kad būtumėte tikri, jog gaunate teisingą dozę.

Norėdami pamatyti, kiek tirpalo liko, naudokite dozės langelį: sukite dozės nustatymo ratuką, kol dozės langelis sustoja.

Jei rodoma 1, tai reiškia, kad jūsų švirkšte dar yra bent 1 mg.

Jei dozės langelis sustoja prieš rodydamas 1 mg, tai reiškia, kad tirpalo nepakanka pilnai 1 mg dozei.

Jei jūsų švirkšte nepakanka tirpalo pilnai dozei, nenaudokite švirkšto. Naudokite naują Ozempic švirkštą.

4. Jūsų dozės suleidimas

Įdėkite adatą į odą taip, kaip parodė jūsų gydytojas ar slaugytoja.

Įsitinkite, kad matote dozės langelį. Neuždenkite jo pirštais. Tai gali nutraukti injekciją.

Paspauskite ir laikykite nuspaudę dozavimo mygtuką.

Stebėkite, kaip dozės langelis vėl grįžta į '0'. Skaičius '0' turi būti vienoje linijoje su dozės rodykle. Galite išgirsti arba pajusti spragtelėjimą.

Laikykite nuspaudę dozavimo mygtuką, kol adata yra jūsų odoje.

Lėtai skaičiuokite iki 6, kol laikote nuspaudę dozavimo mygtuką.

Jei adata ištraukiama anksčiau, galite pamatyti tirpalo srovę iš adatos galo. Tokiu atveju nebuvo suleista visa dozė.

Ištraukite adatą iš odos. Tada galite atleisti dozavimo mygtuką.

Jei injekcijos vieta pradeda kraujuoti, švelniai paspauskite.

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

Visada stebėkite dozės langelį, kad žinotumėte, kiek mg suleidžiate. Laikykite nuspaudę dozavimo mygtuką, kol dozės langelis vėl grįžta į '0'.

Kaip atpažinti užsikimšusią arba pažeistą adatą užsikimšusi arba pažeista adata

- Jei nuolat spaudžiant dozavimo mygtuką dozės langelyje neatsiranda „0“, galbūt naudojote užsikimšusią arba pažeistą adatą.
- Tokiu atveju jums nebuvo suleista vaisto, net jei dozės langelyje esantis skaičius 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 rašiklio“. Įsitinkite, kad nustatėte visą reikiamą dozę.

Injekcijos metu nelieskite dozės langelio. 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 užspauskite išorinį adatos dangtelį ant adatos. Atsukite adatą ir atsargiai išmeskite ją, kaip nurodė jūsų gydytojas, slaugytoja, vaistininkas ar vietos valdžios institucijos.

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

Kai rašiklis yra tuščias, išmeskite jį be adatos pagal gydytojo, slaugytojos, vaistininko ar vietos valdžios institucijų nurodymus.

Niekada nebandykite uždėti vidinio adatos dangtelio atgal ant adatos. Galite sidurti adata. Visada nedelsdami nuimkite adatą nuo savo švirkštimo priemonės po kiekvienos injekcijos. Taip galima išvengti užsikimšusių adatų, užteršimo, infekcijos, tirpalo nutekėjimo ir netikslaus dozavimo.

Kita svarbi informacija

Laikykitės savo švirkštimo priemonę ir adatas visada toli nuo kitų žmonių, ypač vaikų, akių ir rankų.

Niekada nesidalinkite savo švirkštimo priemone ar adatomis su kitais žmonėmis. Globėjai turi būti labai atsargūs tvarkydami panaudotas adatas, kad išvengtų dūrių nelaimingų atsitikimų ir kryžminio užteršimo.

Jūsų švirkštimo priemonės priežiūra

Rūpinkitės savo švirkštimo priemone atsargiai. Grubus elgesys ar netinkamas naudojimas gali sukelti netikslų dozavimą. Tokiu atveju šio vaisto numatytas poveikis gali nepasireikšti.

Neužmirškite švirkštimo priemonės automobilyje ar kitoje vietoje, kur gali būti per karšta ar per šalta.

Ozempic, kuris buvo užšaldytas, negalima injekuoti. Jei tai padarysite, gali nepasireikšti šio vaisto numatytas poveikis.

Ozempic, kuris buvo veikiamas tiesioginių saulės spindulių, negalima injekuoti. Jei tai padarysite, gali nepasireikšti šio vaisto numatytas poveikis.

Neleiskite savo švirkštimo priemonei būti veikiamai dulkių, purvo ar drėgmės.

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

Neleiskite savo švirkštimo priemonės nukristi ar atsitrenkti į kietą paviršių. Jei švirkštimo priemonė nukrito arba įtariate problemą, turite įdėti naują adatą ir patikrinti tiekimą contsuvyniokite prieš injekciją.

Pabandykite rašiklį neperpildyti.

Nebandykite taisyti ar išardyti savo rašiklio.

Transtoyou