

Pakningsvedlegg: informasjon til pasienten

Ozempic 2 mg injeksjonsvæske, oppløsning i ferdigfylt penn
semaglutid

Les hele pakningsvedlegget nøye før du begynner å bruke dette legemidlet, for det inneholder viktig informasjon for deg.

- Oppbevar dette pakningsvedlegget. Du kan få behov for å lese det igjen.
- Har du flere spørsmål? Kontakt lege, apotek eller sykepleier.
- Ikke gi dette legemidlet til andre, da det kun er forskrevet til deg. Det kan være skadelig for andre, selv om de har samme symptomer som deg.
- Får du bivirkninger som er nevnt i avsnitt 4? Eller får du bivirkninger som ikke er nevnt i dette pakningsvedlegget? Kontakt lege, apotek eller sykepleier.

Innholdet i dette pakningsvedlegget

1. Hva er Ozempic og hva brukes det til?
2. Når skal du ikke bruke dette legemidlet eller være ekstra forsiktig?
3. Hvordan du bruker dette legemidlet
4. Mulige bivirkninger
5. Hvordan du oppbevarer dette legemidlet
6. Innholdet i pakningen og ytterligere informasjon

1. Hva er Ozempic og hva brukes det til?

Den aktive substansen i Ozempic er semaglutid. Det hjelper kroppen din med å senke blodsukkernivået, men bare når blodsukkeret er for høyt, og det kan bidra til å forhindre hjertesykdom hos pasienter med type 2-diabetes. Det kan også bidra til å bremse forverringen av nyrefunksjonen hos pasienter med type 2-diabetes på en måte som går utover bare å senke blodsukkernivået.

Ozempic brukes til behandling av voksne (18 år og eldre) med type 2-diabetes når kosthold og mosjon ikke er tilstrekkelig:

som monoterapi – når du ikke kan bruke metformin (et annet legemiddel mot diabetes) eller med andre legemidler mot diabetes – hvis de ikke er tilstrekkelige for å regulere blodsukkernivåene dine. Dette kan være legemidler du tar oralt eller injiserer, som insulin.

Det er viktig at du fortsetter med kostholdet og treningen som legen, apotekeren eller sykepleieren har fortalt deg.

2. Når skal du ikke bruke dette legemidlet eller må du være ekstra forsiktig?

Når skal du ikke bruke dette legemidlet?

Du er allergisk mot noen av stoffene i dette legemidlet. Disse stoffene finner du i avsnitt 6.

Når må du være ekstra forsiktig med dette legemidlet?

Kontakt legen, apotekeren eller sykepleieren din før du bruker dette legemidlet.

Dette legemidlet er ikke det samme som insulin, og du skal ikke bruke det hvis:
du har type 1 diabetes – en tilstand der kroppen din ikke produserer insulin
du har utviklet diabetisk ketoacidose – en komplikasjon av diabetes med høyt blodsukker, pustevansker, forvirring, overdreven tørste, søt luktende pust eller en søt eller metallisk smak i munnen.

Ozempic er ikke insulin og skal derfor ikke brukes som en erstatning for insulin.

Hvis du vet at du skal gjennomgå en operasjon der du vil bli holdt under narkose (sove), fortell legen din at du bruker Ozempic.

Effekter på fordøyelsessystemet

Under behandlingen med dette legemidlet kan du oppleve kvalme, oppkast eller diaré. Disse bivirkningene kan forårsake dehydrering (væsketap). Det er viktig at du drikker mye for å unngå dehydrering. Dette er spesielt viktig hvis du har nyreproblemer. Kontakt legen din hvis du har spørsmål eller er bekymret.

Alvorlig og vedvarende magesmerte som kan være et resultat av akutt pankreatitt

Kontakt legen din umiddelbart hvis du har alvorlig og vedvarende smerte i mageregionen. Dette kan indikere akutt pankreatitt (betent bukspyttkjertel). Se avsnitt 4 for advarselstegn på en betent bukspyttkjertel.

Lavt blodsukker (hypoglykemi)

Hvis du bruker dette legemidlet sammen med et sulfonylureaderivat eller insulin, kan det øke risikoen for lavt blodsukker (hypoglykemi). Se avsnitt 4 for advarselstegn på lavt blodsukker. Legen din kan be deg om å kontrollere blodsukkernivået ditt. Dette vil hjelpe legen din med å avgjøre om dosen av sulfonylureaderivatet eller insulinet må justeres for å redusere risikoen for lavt blodsukker.

Diabetisk øyesykdom (retinopati)

Hvis du har en øyesykdom som følge av diabetes og bruker insulin, kan dette legemidlet føre til en forverring av synet ditt, noe som kan kreve behandling. Informer legen din hvis du har en diabetisk øyesykdom eller hvis du opplever øyeproblemer under behandling med dette legemidlet. Hvis du har en mulig ustabil diabetisk øyesykdom, anbefales ikke bruk av Ozempic 2 mg.

Plutselige endringer i synet ditt

Hvis du plutselig ikke ser noe eller raskt ser mindre under behandlingen med dette legemidlet, kontakt legen din umiddelbart for råd. Dette kan være forårsaket av en svært sjelden bivirkning kalt ikke-arterittisk fremre iskemisk optikusnevropati (NAION) (se avsnitt 4: Alvorlige bivirkninger). Legen din kan henvise deg til en øyeundersøkelse, og du må kanskje slutte med behandlingen med dette legemidlet.

Barn og ungdom under 18 år

Dette legemidlet anbefales ikke til barn og ungdom under 18 år fordi sikkerheten og effekten i denne aldersgruppen ennå ikke er fastslått.

Bruker du andre legemidler?

Bruker du andre legemidler i tillegg til Ozempic, har du nylig gjort det, eller er det en mulighet for at du snart vil bruke andre legemidler? Fortell det til legen din eller apoteket. Dette gjelder også for urtemedisiner eller andre legemidler du har kjøpt uten resept.

Fortell legen din, apoteket eller sykepleieren spesielt hvis du bruker legemidler som inneholder en av følgende virkestoffer:

Warfarin eller andre lignende, via munnen inntatte legemidler som motvirker blodkoagulasjon (orale antikoagulanter). Blodet ditt må kanskje testes oftere for å kontrollere hvor raskt det koagulerer.

Eller hvis du bruker insulin. Legen din vil fortelle deg hvordan du kan redusere insulindosen og vil anbefale deg å kontrollere blodsukkeret oftere for å unngå hyperglykemi (høyt blodsukker) og diabetisk ketoacidose (en komplikasjon av diabetes som oppstår når kroppen ikke kan bryte ned glukose fordi det er utilstrekkelig insulin).

Graviditet og amming

Er du gravid, tror du at du er gravid, ønsker du å bli gravid eller ammer du? Kontakt legen din før du bruker dette legemidlet.

Dette legemidlet skal ikke brukes under graviditet da det ikke er kjent om det er skadelig for det ufødte barnet. Derfor anbefales bruk av prevensjon under bruk av dette legemidlet. Hvis du ønsker å bli gravid, diskuter med legen din hvordan behandlingen skal tilpasses, da du må slutte å bruke dette legemidlet minst 2 måneder i forveien. Hvis du blir gravid mens du bruker dette legemidlet, kontakt legen din umiddelbart, da behandlingen din må endres.

Ikke bruk dette legemidlet hvis du ammer, da det ikke er kjent om det går over i morsmelken.

Kjøring og bruk av maskiner

Det er usannsynlig at Ozempic påvirker din evne til å kjøre bil og betjene maskiner. Hvis du bruker dette legemidlet i kombinasjon med et sulfonylureaderivat eller insulin, kan du få lavt blodsukker (hypoglykemi) som kan redusere konsentrasjonsevnen din. Ikke kjør bil og bruk ikke maskiner når du får symptomer på lavt blodsukker. Se avsnitt 2 'Når bør du være ekstra forsiktig med dette legemidlet?' for informasjon om økt risiko for lavt blodsukker og avsnitt 4 for advarselssymptomer på lavt blodsukker. Kontakt legen din for mer informasjon.

Ozempic inneholder natrium

Dette legemidlet inneholder mindre enn 1 mmol natrium (23 mg) per dose, det vil si at det i hovedsak er 'natriumfritt'.

3. Hvordan bruker du dette legemidlet?

Bruk alltid dette legemidlet nøyaktig slik legen din har fortalt deg. Er du i tvil om riktig bruk? Kontakt legen din, apoteket eller sykepleieren.

Hvor mye av dette legemidlet skal jeg bruke?

Startdosen er 0,25 mg én gang per uke, i fire uker.

Etter fire uker vil legen din øke dosen til 0,5 mg én gang per uke.

Hvis blodsukkernivået ditt ikke er tilstrekkelig kontrollert med en dose på 0,5 mg én gang per uke, kan legen din anbefale å øke dosen ytterligere til 1 mg én gang per uke.

Hvis blodsukkernivået ditt ikke er tilstrekkelig kontrollert med en dose på 1 mg én gang per uke, kan legen din anbefale å øke dosen ytterligere til 2 mg én gang per uke.

Endre ikke dosen din med mindre legen din har fortalt deg det.

Hvordan administreres dette legemidlet?

Ozempic administreres som en subkutan injeksjon. Ikke injiser det i en vene eller muskel.

De beste stedene å injisere er på forsiden av lårene, forsiden av midjen (magen) eller overarmen.

Før du bruker pennen for første gang, la legen din eller sykepleieren vise deg hvordan du bruker pennen.

Detaljerte instruksjoner for bruk finner du på baksiden av dette pakningsvedlegget.

Når bruker du dette legemidlet?

Bruk dette legemidlet én gang per uke, helst på samme dag hver uke.

Du kan injisere deg selv når som helst på dagen – uavhengig av måltider.

For å hjelpe deg med å huske at du bare injiserer dette legemidlet én gang i uken, anbefales det å notere den valgte ukedagen (for eksempel en onsdag) på esken og skrive datoen på esken hver gang du har injisert dette legemidlet.

Om nødvendig kan du endre dagen for din ukentlige injeksjon av dette legemidlet, så lenge det er minst 3 dager etter din siste injeksjon av dette legemidlet. Etter å ha valgt en ny doseringsdag, må doseringen fortsette én gang per uke.

Har du brukt for mye av dette legemidlet?

Kontakt legen din umiddelbart hvis du har brukt mer Ozempic enn du skulle. Du kan få bivirkninger, som kvalme.

Har du glemt å bruke dette legemidlet?

Hvis du glemmer å injisere en dose og:

hvis det er 5 dager eller mindre siden du skulle ha brukt Ozempic, bruk det så snart du husker det. Deretter injiserer du din neste dose som vanlig på din planlagte dag.

hvis det er mer enn 5 dager siden du skulle ha brukt Ozempic, hopper du over den glemte dosen. Deretter injiserer du din neste dose som vanlig på din planlagte dag.

Bruk ikke dobbel dose for å ta igjen en glemt dose.

Hvis du slutter å bruke dette legemidlet

Ikke stopp bruken av dette legemidlet uten å diskutere det med legen din. Hvis du slutter å bruke det, kan blodsukkernivået ditt bli høyere.

Har du flere spørsmål om bruken av dette legemidlet? Ta kontakt med legen din, apoteket eller sykepleieren.

4. Mulige bivirkninger

Som alle legemidler kan også dette legemidlet ha bivirkninger, men ikke alle får dem.

Alvorlige bivirkninger

Vanlig (forekommer hos færre enn 1 av 10 brukere)

komplikasjoner av diabetisk øyesykdom (retinopati) – fortell legen din hvis du får øyeproblemer under behandling med dette legemidlet, som forandringer i synet.

Noen ganger (forekommer hos færre enn 1 av 100 brukere)

betennelse i bukspyttkjertelen (akutt pankreatitt), som kan forårsake alvorlig vedvarende smerte i magen og ryggen. Du må umiddelbart kontakte legen din hvis du opplever disse symptomene.

Sjeldent (forekommer hos færre enn 1 av 1.000 brukere)

alvorlige allergiske reaksjoner (anafylaktiske reaksjoner, angioødem). Søk umiddelbart medisinsk hjelp og informer legen din så snart som mulig hvis du får symptomer som pustevansker, hevelse i ansikt, lepper, tunge og/eller hals med vanskeligheter med å svelge og rask hjerterytme.

Svært sjeldent (forekommer hos færre enn 1 av 10.000 brukere)

en medisinsk tilstand i øyet kalt ikke-arteritisk fremre iskemisk optikusnevropati (NAION) som kan føre til at du, uten smerte, ser mindre eller ingenting med ett av øynene dine. Kontakt legen din umiddelbart hvis du merker at du plutselig ikke ser noe eller ser dårligere (se avsnitt 2: 'Plutselige endringer i synet ditt').

Ikke kjent (kan ikke bestemmes ut fra tilgjengelige data)

Tarmobstruksjon. En alvorlig form for forstoppelse med symptomer som magesmerter, oppblåsthet, oppkast, osv.

Andre bivirkninger

Svært vanlige (forekommer hos mer enn 1 av 10 brukere)

kvalme – dette forsvinner vanligvis etter en tid
diaré – dette forsvinner vanligvis etter en tid
lavt blodsukker (hypoglykemi), når dette legemidlet brukes sammen med legemidler som inneholder et sulfonylureaderivat eller insulin

Vanlige (forekommer hos mindre enn 1 av 10 brukere)

oppkast
lavt blodsukker (hypoglykemi), når dette legemidlet brukes sammen med orale antidiabetesmidler andre enn sulfonylureaderivater eller insulin

Advarselstegnene på lavt blodsukker kan oppstå plutselig. Dette kan være: kaldsvette, kjølig blek hud, hodepine, rask hjerterytme, kvalme eller sterk sultfølelse, synsforandringer, følelse av søvnighet eller svakhet, følelse av nervøsitet, angst eller forvirring, konsentrasjonsvansker eller skjelving.

Legen din vil fortelle deg hvordan du skal behandle lavt blodsukker og hva du skal gjøre hvis du får disse advarselstegnene.

Lavt blodsukker er mer sannsynlig hvis du også bruker et sulfonylureaderivat eller insulin. Legen din kan redusere dosen av disse legemidlene før du begynner å bruke dette middelet.

fordøyelsesbesvær (indigestjon)
betent mage (gastritt) – symptomene inkluderer blant annet magesmerter, kvalme eller oppkast
refluks eller halsbrann – også kalt gastroøsofageal reflukssykdom (GORD)
magesmerter
oppblåsthet i magen
forstoppelse
raping
gallestein
svimmelhet
tretthet
vekttap
mindre appetitt
gassdannelse (flatulens)
økning av bukspyttkjertelenzymog (som lipase og amylase)
hodepine.

Noen ganger (forekommer hos færre enn 1 av 100 brukere)
mat eller drikke smaker annerledes enn normalt
rask puls
reaksjoner på injeksjonsstedet – som blåmerker, smerte, irritasjon, kløe og utslett
allergiske reaksjoner som utslett, kløe eller elveblest
mat forblir lenger enn normalt i magen (forsinket magesekktømming).

Rapportering av bivirkninger

Hvis du opplever bivirkninger, kontakt legen din, apoteket eller sykepleieren. Dette gjelder også mulige bivirkninger som ikke er nevnt i dette pakningsvedlegget. Du kan også rapportere bivirkninger direkte via det nasjonale rapporteringssystemet som nevnt i vedlegg V. Ved å rapportere bivirkninger kan du hjelpe oss med å få mer informasjon om sikkerheten til dette legemidlet.

5. Hvordan oppbevarer du dette legemidlet?

Oppbevares utilgjengelig for barn.

Ikke bruk dette legemidlet etter utløpsdatoen. Den finner du på etiketten på pennen og på pappesken etter EXP. Det står en måned og et år. Den siste dagen i den måneden er utløpsdatoen.

Før bruk:

Oppbevares i kjøleskap (2°C–8°C). Må ikke fryses. Holdes unna fryseelementet. Hold pennheten på pennen for å beskytte mot lys.

Etter bruk:

Hvis du oppbevarer pennen under 30°C eller i kjøleskap (2°C–8°C) (ikke i nærheten av fryseelementet), kan du oppbevare den i 6 uker. Ikke oppbevar Ozempic i fryseren. Hvis legemidlet har vært frosset, skal det ikke brukes.

Oppbevar pennen med hetten på når den ikke er i bruk for å beskytte mot lys.

Ikke bruk dette legemidlet hvis du merker at løsningen ikke er klar og fargeløs eller nesten fargeløs.

Skyll ikke legemidler i vasken eller toalettet og kast dem ikke i søppelbøtta. Spør apoteket hva du skal gjøre med legemidler du ikke lenger bruker. Hvis du kaster legemidler på riktig måte, blir de destruert på en ansvarlig måte og kommer ikke ut i miljøet.

6. Innholdet i pakningen og ytterligere informasjon

Hvilke stoffer inneholder dette legemidlet?

Det aktive stoffet i dette legemidlet er semaglutid. Én ml injeksjonsvæske inneholder 2,68 mg semaglutid. En ferdigfylt penn inneholder 8 mg semaglutid i 3 ml løsning. Hver dose inneholder 2 mg semaglutid i 0,74 ml.

De andre stoffene i dette legemidlet er: dinatriumfosfatdihydrat, propylenglykol, fenol, vann til injeksjonsvæsker, saltsyre/natriumhydroksid (for pH-justering). Se også avsnitt 2, 'Ozempic inneholder natrium'.

Hvordan ser Ozempic ut og hvor mye er det i en pakning?

Ozempic er en klar og fargeløs eller nesten fargeløs injeksjonsvæske i en ferdigfylt penn.

Hver ferdigfylte penn inneholder 3 ml løsning, beregnet for 4 doser på 2 mg.

Ozempic 2 mg injeksjonsvæske er tilgjengelig i følgende pakningsstørrelser:

1 penn og 4 NovoFine Plus engangsnåler.

3 penner og 12 NovoFine Plus engangsnåler.

Ikke alle de nevnte pakningsstørrelsene markedsføres.

Innehaver av markedsføringstillatelsen og produsent

Novo Nordisk A/S

Novo Allé

DK-2880 Bagsværd

Danmark

Denne pakningsvedlegget ble sist godkjent i

Andre informasjonskilder

Mer informasjon om dette legemidlet er tilgjengelig på nettstedet til Det europeiske legemiddelkontoret: <http://www.ema.europa.eu>.

Instruksjoner for bruk

Ozempic 2 mg oppløsning for injeksjon i en ferdigfylt penn
semaglutid

Instruksjoner for bruk av Ozempic 2 mg oppløsning for injeksjon i en ferdigfylt penn

Les disse instruksjonene nøye før du bruker din Ozempic ferdigfylte penn.

Diskuter med legen din, sykepleier eller apotek hvordan du injiserer Ozempic riktig.

Begynn med å kontrollere pennen din for å forsikre deg om at pennen inneholder Ozempic 2 mg. Se deretter på bildene nedenfor for å bli kjent med de forskjellige delene av pennen og nålen.

Hvis du er blind eller har dårlig syn og ikke kan lese doseringsvinduet på pennen, bruk ikke denne pennen uten hjelp. Be om hjelp fra en person med godt syn som vet hvordan Ozempic ferdigfylt penn skal brukes.

Pennen din er en ferdigfylt penn med dreibar doseringsknapp. Pennen inneholder 8 mg semaglutid, og du kan kun velge doser på 2 mg. Én uåpnet penn inneholder fire doser på 2 mg.

Bruk tabellen på innsiden av lokket på esken for å holde oversikt over hvor mange injeksjoner du har hatt og når du har gitt injeksjonene.

Pennen din er designet for bruk med 30G, 31G og 32G engangsnåler med en maksimal lengde på 8 mm.

NovoFine Plus-nåler er inkludert i pakken.

Viktig informasjon

Vær ekstra oppmerksom på disse merknadene fordi de er viktige for sikker bruk av pennen.

1. Sette en ny nål på pennen din

Kontroller navnet og den fargede etiketten på pennen din for å være sikker på at den inneholder Ozempic 2 mg. Dette er spesielt viktig hvis du bruker mer enn én type injiserbart legemiddel. Bruk av feil legemiddel kan være skadelig for helsen din. Fjern pennehetten fra pennen.

Kontroller at løsningen i pennen er klar og fargeløs. Se gjennom pennevinduet. Hvis løsningen ser uklar eller farget ut, skal du ikke bruke pennen.

Ta en ny nål.

Kontroller papirdekslet og det ytre nålehetten for skader, da disse kan påvirke steriliteten. Bruk en ny nål hvis det er noen skade å se.

Fjern papirdekslet.

Sørg for at du fester nålen riktig.

Trykk nålen rett på pennen.

Skru den fast.

Det er en nålehetten og en nåledop på nålen. Du må fjerne begge. Hvis du ikke fjerner begge, injiserer du ingen løsning.

Fjern det ytre nålehetten og behold det for senere bruk. Du trenger det etter injeksjonen for å fjerne nålen trygt fra pennen.

Fjern den indre nålehetten og kast den. Hvis du prøver å sette den tilbake, kan du ved et uhell stikke deg selv med nålen.

En dråpe løsning kan vises på nålespissen. Dette er normalt, men du må fortsatt kontrollere tilførselen når du bruker en ny penn for første gang. Se trinn 2 'Kontroller tilførselen ved hver ny penn'.

Fest først en ny nål på pennen når du er klar til å gi injeksjonen.

Bruk alltid en ny nål for hver injeksjon.

Dette kan forhindre tilstoppede nåler, forurensning, infeksjon, lekkasje av løsningen og unøyaktig dosering.

Bruk aldri en bøyd eller skadet nål.

2. Kontroller tilførselen ved hver ny penn

Hvis pennen din allerede er i bruk, gå til trinn 3 'Still inn dosen din'. Kontroller tilførselen kun før din første injeksjon med hver ny penn.

Drei doseringsinnstillingsknappentil kontrollstreken (** =) rett etter '0'. Kontroller at kontrollstreken er på linje med doseringsindikatoren.

Hold pennen med nålen pekende oppover.

Trykk inn administreringsknappen og hold den inne til doseringsvinduet igjen viser '0'.

Tallet '0' må være på linje med doseringsindikatoren. Nå skal det vises en dråpe løsning på nålespissen.

Det kan være en liten dråpe igjen på nålespissen, men den blir ikke injisert. Hvis det ikke vises noen dråpe, gjenta trinn 2 'Kontroller tilførselen ved hver ny penn' opptil 6 ganger. Hvis det fortsatt ikke vises noen dråpe, bytt nålen og gjenta trinn 2 'Kontroller tilførselen ved hver ny penn' en gang til. Kast pennen og bruk en ny hvis det fortsatt ikke vises noen dråpe løsning.

Kontroller alltid at det vises en dråpe på nålespissen før du bruker en ny penn for første gang. Da vet du at løsningen strømmer gjennom. Hvis det ikke vises noen dråpe, injiserer du ikke legemiddel, selv om et annet tall vises i doseringsvinduet. Dette kan indikere en tilstoppet eller skadet nål. Hvis du ikke kontrollerer tilførselen før hver første injeksjon med en ny penn, kan det hende du ikke får den foreskrevne dosen, og den tiltenkte effekten av Ozempic kan utebli.

3. Still inn dosen din

Dreii på doseringsknappen for å stille inn 2 mg.

Fortsett å vri til doseringsvinduet stopper og viser 2 mg.

Bare doseringsvinduet og doseringspilensviser at 2 mg er stilt inn.

Du kan bare stille inn 2 mg per dose. Hvis pennen din inneholder mindre enn 2 mg, stopper doseringsvinduet før det viser 1.

Doseringsknappen lager en annen klikkelyd når den dreies fremover, bakover eller forbi 2mg. Ikke tell antall klikk fra pennen. Før du injiserer dette legemidlet, bruk alltid doseringsvinduet og doseringspilen for å

se at 2 mg er stilt inn. Ikke tell

antall klikk fra pennen. Det skal bare være doser på 2

Det er kun tillatt med doser på 2 mg stilles inn med doseringsknappen. 2 mg må være nøyaktig på linje med doseringsindikatoren for å sikre at du får riktig dose.

For å se hvor mye løsning som er igjen, bruk doseringsvinduet: vri på doseringsknappen tildoseringsvinduet stopper.

Hvis 2 vises, er det minst 2 mg igjen i pennen din.

Hvis doseringsvinduet stopper før det viser 2 mg, er det ikke nok løsning igjen for en full dose på 2 mg.

Hvis det ikke er nok løsning igjen i pennen din for en full dose, bruk ikke pennen. Bruk en ny Ozempic penn.

4. Injisere dosen din

Sett nålen inn i huden din på den måten legen eller sykepleieren har vist deg.

Sørg for at du kan se doseringsvinduet. Ikke dekk det med fingrene. Dette kan avbryte injeksjonen.

Trykk på administreringsknappen og hold den inne.

Se hvordan doseringsvinduet går tilbake til '0'. Tallet '0' må være på linje med doseringsindikatoren. Du kan høre eller føle et klikk.

Fortsett å trykke på administreringsknappen mens du holder nålen i huden.

Tell sakte til 6 mens du holder administrasjonsknappen inne.

Hvis nålen tas ut av huden tidligere, kan du se en stråle løsning komme ut av nålespissen. I så fall er ikke hele dosen injisert.

Ta nålen ut av huden din. Du kan da slippe administrasjonsknappen.

Hvis injeksjonsstedet begynner å blø, trykk forsiktig på det.

Etter injeksjonen kan du se en dråpe løsning på nålespissen. Dette er normalt og påvirker ikke dosen din.

Se alltid på doseringsvinduet, slik at du vet hvor mange mg du injiserer. Hold administrasjonsknappen inne til doseringsvinduet igjen viser '0'.

Hvordan gjenkjenne en tilstoppet eller skadet nål

- Hvis doseringsvinduet ikke viser '0' etter vedvarende trykk på administrasjonsknappen, har du muligens brukt en tilstoppet eller skadet nål.
- I så fall har du ikke fått administrert legemiddel, selv om tallet i doseringsvinduet har endret seg i forhold til dosen du opprinnelig hadde stilt inn.

Hvordan håndtere en tilstoppet nål

Bytt nålen som beskrevet i trinn 5 'Etter injeksjonen din' og gjenta alle trinn fra trinn 1 'Sette en ny nål på pennen din'. Sørg for at du stiller inn hele dosen du trenger.

Ikke berør doseringsvinduet under injeksjonen. Dette kan avbryte injeksjonen.

5. Etter injeksjonen

Fjern alltid nålen etter hver injeksjon og kast den for å lette injeksjonen og for å unngå en tilstoppet nål. Hvis nålen er tilstoppet, vil det ikke bli injisert noe legemiddel.

Legg den ytre nålehetten på en flat overflate og før nålespissen inn i den, uten å berøre nålen eller hetten med fingrene.

Når nålen er dekket, trykker du forsiktig den ytre nålehetten helt på nålen. Skru av nålen og kast den på en forsvarlig måte som anvist av legen din, sykepleier, apotek eller lokale myndigheter.

Sett pennenhetten tilbake på pennen etter hver bruk for å beskytte løsningen mot lys.

Når pennen er tom, kast den uten en nål på i henhold til instruksjonene fra legen din, sykepleier, apotek eller lokale myndigheter.

Prøv aldri å sette den indre nålehetten tilbake på nålen. Du kan stikke deg selv på nålen. Fjern alltid nålen fra pennen umiddelbart etter hver injeksjon.

Dette kan forhindre tilstoppede nåler, forurensning, infeksjon, lekkasje av løsningen og unøyaktig dosering.

Annen viktig informasjon

Hold alltid pennen og nålene utenfor andres syn og rekkevidde, spesielt barn.

Del aldri pennen eller nålene dine med andre mennesker.

Omsorgspersoner må være svært forsiktige når de håndterer brukte nåler for å unngå stikkskader og krysskontaminering.

Vedlikehold av pennen din

Behandle pennen din med nødvendig forsiktighet.

Røff håndtering eller feil bruk kan forårsake unøyaktig dosering. I så fall kan den tiltenkte virkningen av dette legemidlet utebli. Ikke la pennen ligge igjen i en bil eller et annet sted hvor det kan være

for varmt eller for kaldt. for varmt eller for kaldt kan være.

Du må ikke injisere Ozempic som har vært frosset. Gjør du det, kan den tiltenkte virkningen av dette legemidlet utebli.

Du må ikke injisere Ozempic som har vært utsatt for direkte sollys. Gjør du det, kan den tiltenkte virkningen av dette legemidlet utebli.

Ikke utsett pennen din for støv, skitt eller fuktighet.

Ikke vask, dypp eller smør pennen din. Pennen kan rengjøres med et mildt oppvaskmiddel på en fuktig klut.

Ikke mist pennen din eller støt den mot en hard overflate. Hvis du mister pennen eller mistenker et problem, må du sette inn en ny nål og kontrollere tilførselen før du injiserer.

Ikke prøv å fyllepennen din på nytt.

Ikke prøv å reparere eller demontere pennen din.

Transtoyou