

Bipacksedel: information till patienten

Ozempic 2 mg injektionsvätska, lösning i förfylld penna semaglutid

Läs hela bipacksedeln noggrant innan du börjar använda detta läkemedel eftersom den innehåller viktig information för dig.

- Spara denna bipacksedel. Du kan behöva läsa den igen.
- Har du fler frågor? Kontakta då din läkare, apotekare eller sjuksköterska.
- Ge inte detta läkemedel till andra, eftersom det är förskrivet endast till dig. Det kan vara skadligt för andra, även om de har samma symtom som du.
- Får du biverkningar som nämns i avsnitt 4? Eller får du en biverkning som inte nämns i denna bipacksedel? Kontakta då din läkare, apotekare eller sjuksköterska.

Innehåll i denna bipacksedel

1. Vad är Ozempic och vad används det för?
2. När ska du inte använda detta läkemedel eller vara extra försiktig?
3. Hur använder du detta läkemedel?
4. Möjliga biverkningar
5. Hur förvarar du detta läkemedel?
6. Förpackningens innehåll och övrig information

1. Vad är Ozempic och vad används det för?

Den aktiva substansen i Ozempic är semaglutid. Det hjälper din kropp att sänka blodsockernivån, endast när blodsockret är för högt, och det kan hjälpa till att förebygga hjärtsjukdom hos patienter med typ 2-diabetes. Det kan också hjälpa till att bromsa försämringen av njurfunktionen hos patienter med typ 2-diabetes på ett sätt som går utöver bara sänkning av blodsockernivån.

Ozempic används för behandling av vuxna (18 år och äldre) med typ 2-diabetes när kost och motion inte är tillräckligt:

- som enskild behandling – när du inte kan använda metformin (ett annat läkemedel mot diabetes) eller
- med andra läkemedel mot diabetes – om dessa inte är tillräckliga för att reglera dina blodsockernivåer. Dessa kan vara läkemedel som du tar via munnen (oralt) eller injicerar som insulin.

Det är viktigt att du fortsätter med din kost och motion som din läkare, apotekare eller sjuksköterska har sagt till dig.

2. När ska du inte använda detta läkemedel eller vara extra försiktig?

När ska du inte använda detta läkemedel?

Du är allergisk mot någon av ingredienserna i detta läkemedel. Dessa ingredienser finns i avsnitt 6.

När ska du vara extra försiktig med detta läkemedel?

Kontakta din läkare, apotekare eller sjuksköterska innan du använder detta läkemedel.

Detta läkemedel är inte detsamma som insulin och du ska inte använda det om:

du har typ 1-diabetes – ett tillstånd där din kropp inte producerar insulin
du har utvecklat diabetisk ketoacidosis – en komplikation av diabetes med högt blodsocker, andningssvårigheter, förvirring, överdriven törst, en söt luktande andedräkt eller en söt eller metallisk smak i munnen.

Ozempic är inte insulin och ska därför inte användas som en ersättning för insulin.

Om du vet att du ska genomgå en operation där du kommer att hållas under narkos (sömn), informera din läkare om att du använder Ozempic.

Effekter på matsmältningssystemet

Under behandlingen med detta läkemedel kan du uppleva illamående, kräkningar eller diarré. Dessa biverkningar kan orsaka uttorkning (vätskeförlust). Det är viktigt att du dricker mycket för att undvika uttorkning. Detta är särskilt viktigt om du har njurproblem. Kontakta din läkare om du har frågor eller är orolig.

Allvarlig och ihållande magsmärta som kan bero på akut pankreatit

Kontakta omedelbart din läkare om du har allvarlig och ihållande smärta i magområdet. Detta kan tyda på akut pankreatit (inflammation i bukspottkörteln). Se avsnitt 4 för varningssignalerna för en inflammerad bukspottkörtel.

Lågt blodsocker (hypoglykemi)

Om du använder detta läkemedel tillsammans med ett sulfonureidpreparat eller insulin kan det öka risken för lågt blodsocker (hypoglykemi). Se avsnitt 4 för varningssignalerna för lågt blodsocker. Din läkare kan be dig kontrollera ditt blodsocker. Detta hjälper din läkare att avgöra om dosen av sulfonureidpreparatet eller insulinet behöver justeras för att minska risken för lågt blodsocker.

Diabetisk ögonsjukdom (retinopati)

Om du har en ögonsjukdom till följd av diabetes och använder insulin kan detta läkemedel leda till en försämring av din syn, vilket kan kräva behandling. Informera din läkare om du har en diabetisk ögonsjukdom eller om du upplever ögonproblem under behandling med detta läkemedel. Om du har en potentiellt instabil diabetisk ögonsjukdom rekommenderas inte användning av Ozempic 2 mg.

Plötsliga förändringar i din syn

Om du plötsligt inte ser något eller snabbt ser sämre under behandlingen med detta läkemedel, kontakta omedelbart din läkare för råd. Detta kan orsakas av en mycket sällsynt biverkning som kallas icke-arteritisk främre ischemisk optikusneuropati (NAION) (se avsnitt 4: Allvarliga biverkningar). Din läkare kan hänvisa dig för en ögonundersökning och du kan behöva sluta med behandlingen med detta läkemedel.

Barn och ungdomar upp till 18 år

Detta läkemedel rekommenderas inte för barn och ungdomar under 18 år eftersom säkerheten och effektiviteten i denna åldersgrupp ännu inte har fastställts.

Använder du andra läkemedel?

Använder du, förutom Ozempic, andra läkemedel, har du nyligen gjort det eller finns det möjlighet att du snart kommer att använda andra läkemedel? Berätta det då för din läkare eller apotekare. Detta gäller även växtbaserade läkemedel eller andra läkemedel som du har köpt utan recept.

Berätta för din läkare, apotekare eller sjuksköterska särskilt om du använder läkemedel som innehåller någon av följande aktiva substanser:

Warfarin eller andra liknande, orala läkemedel som motverkar blodkoagulation (orala antikoagulantia). Ditt blod kan behöva testas oftare för att kontrollera hur snabbt det koagulerar.

Eller om du använder insulin. Din läkare kommer att berätta hur du kan minska insulindosen och rekommendera att du kontrollerar ditt blodsocker oftare för att undvika hyperglykemi (högt blodsocker) och diabetisk ketoacidosis (en komplikation av diabetes som uppstår när kroppen inte kan bryta ner glukos på grund av otillräcklig insulin).

Graviditet och amning

Är du gravid, tror du att du är gravid, vill du bli gravid eller ammar du? Kontakta då din läkare innan du använder detta läkemedel.

Detta läkemedel ska inte användas under graviditet eftersom det inte är känt om det är skadligt för det ofödda barnet. Därför rekommenderas användning av preventivmedel under användning av detta läkemedel. Om du vill bli gravid, diskutera med din läkare hur behandlingen ska anpassas, eftersom du måste sluta använda detta läkemedel minst 2 månader i förväg. Om du blir gravid under användning av detta läkemedel, kontakta omedelbart din läkare, eftersom din behandling måste ändras.

Använd inte detta läkemedel om du ammar, eftersom det inte är känt om det passerar över i bröstmjölken.

Körförmåga och användning av maskiner

Det är osannolikt att Ozempic påverkar din körförmåga och förmåga att använda maskiner. Om du använder detta läkemedel i kombination med ett sulfonylureaderivat eller insulin kan du få lågt blodsocker (hypoglykemi) vilket kan minska din koncentrationsförmåga. Kör inte bil och använd inte maskiner när du får symtom på lågt blodsocker. Se avsnitt 2 'När ska du vara extra försiktig med detta läkemedel?' för information om ökad risk för lågt blodsocker och avsnitt 4 för varningssymtom på lågt blodsocker. Kontakta din läkare för mer information.

Ozempic innehåller natrium

Detta läkemedel innehåller mindre än 1 mmol natrium (23 mg) per dos, vilket innebär att det i huvudsak är 'natriumfritt'.

3. Hur använder du detta läkemedel?

Använd alltid detta läkemedel exakt som din läkare har sagt till dig. Är du osäker på hur du ska använda det? Kontakta då din läkare, apotekare eller sjuksköterska.

Hur mycket av detta läkemedel ska jag använda?

Startdosen är 0,25 mg en gång per vecka, under fyra veckor.

Efter fyra veckor kommer din läkare att öka dosen till 0,5 mg en gång per vecka.

Om ditt blodsocker inte är tillräckligt kontrollerat med en dos på 0,5 mg en gång per vecka, kan din läkare råda dig att öka dosen ytterligare till 1 mg en gång per vecka.

Om ditt blodsocker inte är tillräckligt kontrollerat med en dos på 1 mg en gång per vecka, kan din läkare råda dig att öka dosen ytterligare till 2 mg en gång per vecka.

Ändra inte din dos om inte din läkare har sagt åt dig att göra det.

Hur administreras detta läkemedel?

Ozempic administreras som en subkutan injektion (underhudsinjektion). Injicera det inte i en ven eller muskel.

De bästa ställena att injicera är framsidan av dina lår, framsidan av din midja (buk) eller din överarm.

Innan du använder pennan för första gången, låt din läkare eller sjuksköterska visa dig hur du använder pennan.

Detaljerade instruktioner för användning finns på baksidan av denna bipacksedel.

När använder du detta läkemedel?

Använd detta läkemedel en gång per vecka, om möjligt varje vecka på samma dag.

Du kan injicera dig själv när som helst på dagen – oberoende av måltider.

För att hjälpa dig komma ihåg att du bara injicerar detta läkemedel en gång per vecka, rekommenderas det att notera den valda veckodagen (till exempel en onsdag) på lådan och varje gång du har injicerat detta läkemedel skriva datumet på lådan.

Vid behov kan du ändra dagen för din veckovisa injektion av detta läkemedel, så länge det är minst 3 dagar efter din senaste injektion av detta läkemedel. Efter att ha valt en ny doseringsdag, ska doseringen fortsätta en gång per vecka.

Har du använt för mycket av detta läkemedel?

Kontakta omedelbart din läkare om du har använt mer Ozempic än du borde. Du kan få biverkningar, såsom illamående.

Har du glömt att använda detta läkemedel?

Om du glömmet att injicera en dos och:

om det är 5 dagar eller mindre sedan du skulle ha använt Ozempic, använd det så snart du kommer ihåg det. Därefter injicerar du din nästa dos som vanligt på din planerade dag.

om det är mer än 5 dagar sedan du skulle ha använt Ozempic, hoppa över den missade dosen. Därefter injicerar du din nästa dos som vanligt på din planerade dag.

Använd inte dubbel dos för att kompensera för en glömd dos.

Om du slutar använda detta läkemedel

Sluta inte använda detta läkemedel utan att diskutera det med din läkare. Om du slutar använda det kan ditt blodsockernivå bli högre.

Har du fler frågor om användningen av detta läkemedel? Kontakta då din läkare, apotekare eller sjuksköterska.

4. Möjliga biverkningar

Liksom alla läkemedel kan även detta läkemedel ha biverkningar, men alla får dem inte.

Allvarliga biverkningar

Vanliga (förekommer hos färre än 1 av 10 användare)
komplikationer av diabetisk ögonsjukdom (retinopati) – berätta för din läkare om du får ögonbesvär under behandlingen med detta läkemedel, såsom förändringar i synen.

Ibland (förekommer hos färre än 1 av 100 användare)
inflammation i bukspottkörteln (akut pankreatit), vilket kan orsaka svår ihållande smärta i magen och ryggen. Du bör omedelbart kontakta din läkare om du upplever dessa besvär.

Sällsynta (förekommer hos färre än 1 av 1.000 användare)
allvarliga allergiska reaktioner (anafylaktiska reaktioner, angioödem). Sök omedelbart medicinsk hjälp och informera din läkare så snart som möjligt om du får symtom som andningssvårigheter, svullnad i ansikte, läppar, tunga och/eller hals med svårigheter att svälja och snabb hjärtslag.

Mycket sällsynta (förekommer hos färre än 1 av 10.000 användare)
en medicinsk ögonsjukdom kallad icke-arteritisk främre ischemisk optikusneuropati (NAION) som kan göra att du, utan någon smärta, ser mindre eller inget alls med ett av dina ögon. Kontakta din läkare omedelbart om du märker att du plötsligt inte ser något eller ser sämre (se avsnitt 2: 'Plötsliga förändringar i din syn').

Okänd (kan inte fastställas med tillgängliga data)
Tarmobstruktion. En allvarlig form av förstoppning med symtom som buksmärta, uppblåsthet, kräkningar, etc.

Andra biverkningar

Mycket vanliga (förekommer hos fler än 1 av 10 användare)
illamående – detta försvinner vanligtvis efter en tid
diarré – detta försvinner vanligtvis efter en tid
lågt blodsocker (hypoglykemi), om detta läkemedel används tillsammans med läkemedel som innehåller ett sulfonureid eller insulin

Vanliga (förekommer hos färre än 1 av 10 användare)
kräkningar
lågt blodsocker (hypoglykemi), om detta läkemedel används tillsammans med orala antidiabetika andra än sulfonureider eller insulin

Varningssignalerna för lågt blodsocker kan uppstå plötsligt. Dessa kan vara: kallsvettning, kall blek hud, huvudvärk, snabb hjärtfrekvens, illamående eller extrem hunger, synförändringar, känna sig sömrig eller svag, känna sig nervös, orolig eller förvirrad, ha svårt att koncentrera sig eller skaka.

Din läkare kommer att berätta hur du ska behandla lågt blodsocker och vad du ska göra om du får dessa varningssignaler.

Lågt blodsocker är mer sannolikt om du också använder ett sulfonureid eller insulin. Din läkare kan minska dosen av dessa läkemedel innan du börjar använda detta medel.

matsmältningsbesvär (dyspepsi)
inflammation i magen (gastrit) – symtomen inkluderar magont, illamående eller kräkningar
reflux eller halsbränna – även kallad gastroesofageal refluxsjukdom (GERD)
buksmärta
uppblåsthet i buken
förstoppning
rapningar
gallstenar
yrsel
trötthet
viktninskning
minskad aptit
gasbildning (flatulens)
ökning av bukspottkörtelenzymoch (såsom lipas och amylas)
huvudvärk.

Ibland (förekommer hos färre än 1 av 100 användare)

mat eller dryck smakar annorlunda än normalt
snabb puls
reaktioner på injektionsstället – såsom blåmärken, smärta, irritation, klåda och hudutslag
allergiska reaktioner såsom hudutslag, klåda eller nässelfeber
mat stannar längre än normalt i magen (fördröjd magsäckstömning).

Rapportering av biverkningar

Om du får biverkningar, kontakta din läkare, apotekare eller sjuksköterska. Detta gäller även eventuella biverkningar som inte nämns i denna bipacksedel. Du kan också rapportera biverkningar direkt via det nationella rapporteringssystemet som anges i bilaga V. Genom att rapportera biverkningar kan du hjälpa oss att få mer information om säkerheten för detta läkemedel.

5. Hur förvarar du detta läkemedel?

Förvara utom syn- och räckhåll för barn.

Använd inte detta läkemedel efter utgångsdatumet. Det finns på etiketten på pennan och på kartongförpackningen efter EXP. Det står en månad och ett år. Sista dagen i den månaden är utgångsdatumet.

Före användning:

Förvara i kylskåp (2°C–8°C). Förvara inte i frysen. Håll borta från kylblocket. Håll pennlocket på pennan för att skydda mot ljus.

Efter användning:

Om du förvarar pennan under 30°C eller i kylskåp (2°C–8°C) (inte nära kylblocket) kan du förvara den i 6 veckor. Förvara inte Ozempic i frysen. Om medlet har varit fryst får det inte användas.

Förvara pennan med pennlocket på när den inte används för att skydda mot ljus.

Använd inte detta läkemedel om du märker att lösningen inte är klar och färglös eller nästan färglös.

Spola inte ner läkemedel i avloppet eller toaletten och kasta dem inte i soporna. Fråga din apotekare vad du ska göra med läkemedel som du inte längre använder. Om du kasserar läkemedel på rätt sätt förstörs de på ett ansvarsfullt sätt och hamnar inte i miljön.

6. Förpackningens innehåll och övrig information

Vilka ämnen finns i detta läkemedel?

Den aktiva substansen i detta läkemedel är semaglutid. En ml injektionslösning innehåller 2,68 mg semaglutid. En förfylld penna innehåller 8 mg semaglutid i 3 ml lösning. Varje dos innehåller 2 mg semaglutid i 0,74 ml.

De andra ämnena i detta läkemedel är: dinatriumfosfatdihydrat, propylenglykol, fenol, vatten för injektioner, saltsyra/natriumhydroxid (för pH-justering). Se även avsnitt 2, 'Ozempic innehåller natrium'.

Hur ser Ozempic ut och hur mycket finns det i en förpackning?

Ozempic är en klar och färglös eller nästan färglös injektionslösning i en förfylld penna. Varje förfylld penna innehåller 3 ml lösning, avsedd för 4 doser om 2 mg.

Ozempic 2 mg injektionslösning finns i följande förpackningsstorlekar:

1 penna och 4 NovoFine Plus engångsnålar.

3 pennor och 12 NovoFine Plus engångsnålar.

Alla nämnda förpackningsstorlekar marknadsförs inte.

Innehavare av godkännande för försäljning och tillverkare

Novo Nordisk A/S

Novo Allé

DK-2880 Bagsværd

Danmark

Denna bipacksedel godkändes senast

Andra informationskällor

Mer information om detta läkemedel finns på Europeiska läkemedelsmyndighetens webbplats:
<http://www.ema.europa.eu>.

Transtoyou

Bruksanvisning

Ozempic 2 mg lösning för injektion i en förfylld penna
semaglutid

Instruktioner för användning av Ozempic 2 mg lösning för injektion i en förfylld penna

Läs dessa instruktioner noggrant innan du använder din Ozempic förfyllda penna. Diskutera med din läkare, sjuksköterska eller apotekare hur du injicerar Ozempic korrekt. Börja med att kontrollera din penna för att säkerställa att den innehåller Ozempic 2 mg. Titta sedan på bilderna nedan för att lära känna de olika delarna av din penna och nål. Om du är blind eller har nedsatt syn och inte kan läsa dosfönstret på pennan, använd inte denna penna utan hjälp. Be om hjälp från en person med god syn och som vet hur man använder Ozempic förfyllda penna.

Din penna är en förfylld penna med vridbar dosinställningsknapp. Pennan innehåller 8 mg semaglutid och du kan endast välja doser på 2 mg. En oanvänd penna innehåller fyra doser på 2 mg.

Använd tabellen på insidan av lådans lock för att hålla reda på hur många injektioner du har fått och när du har gett injektionerna.

Din penna är utformad för användning med 30G, 31G och 32G engångsnålar med en maximal längd på 8 mm. NovoFine Plus-nålar medföljer i förpackningen.

Viktig information

Var extra uppmärksam på dessa anmärkningar eftersom de är viktiga för säker användning av pennan.

1. Förse din penna med en ny nål

Kontrollera namnet och den färgade etiketten på din penna för att vara säker på att den innehåller Ozempic 2 mg. Detta är särskilt viktigt om du använder mer än en typ av injicerbart läkemedel. Användning av fel läkemedel kan vara skadligt för din hälsa. Ta av pennkåpan från pennan.

Kontrollera att lösningen i pennan är klar och färglös. Titta genom penfönstret. Om lösningen ser grumlig eller färgad ut, ska du inte använda pennan.

Ta en ny nål.

Kontrollera det papperstäckta plåstret och det yttre nålskyddet för skador, dessa kan påverka steriliteten. Använd en ny nål om det finns någon skada. Ta bort det papperstäckta plåstret.

Se till att du fäster nålen korrekt.

Tryck nålen rakt på pennan.
Skruva fast den.

Det finns ett nålskydd och en nålhätta på nålen. Du måste ta bort båda. Om du inte tar bort båda injicerar du ingen lösning.

Ta av det yttre nålskyddet och spara det för senare användning. Du behöver det efter injektionen för att säkert ta bort nålen från pennan.

Ta bort den inre nålhatten och kasta bort den. Om du försöker sätta tillbaka den kan du av misstag sticka dig på nålen.

En droppe lösning kan synas på nålspetsen. Detta är normalt, men du bör ändå kontrollera flödet när du använder en ny penna för första gången. Se steg 2 'Kontrollera flödet med varje ny penna'.

Fäst en ny nål på pennan först när du är redo att ge injektionen.

Använd alltid en ny nål för varje injektion.

Detta kan förhindra igensatta nålar, kontaminering, infektion, läckage av lösningen och felaktig dosering.

Använd aldrig en böjd eller skadad nål.

2. Kontrollera flödet med varje ny penna

Om din penna redan är i bruk, gå till steg 3 'Ställ in din dos'. Kontrollera flödet endast före din första injektion med varje ny penna.

Vrid dosinställningsknappen till kontrollstrecket (** =) direkt efter '0'. Kontrollera att kontrollstrecket är i linje med dosindikatorpilen.

Håll pennan med nålen pekande uppåt.

Tryck in administreringsknappen och håll den intryckt tills dosfönstret åter visar '0'.

Siffran '0' ska vara i linje med dosindikatorpilen. Nu ska en droppe lösning synas på nålspetsen.

En liten droppe kan finnas kvar på nålspetsen, men den injiceras inte. Om ingen droppe syns, upprepa steg 2 'Kontrollera flödet med varje ny penna' upp till 6 gånger. Om ingen droppe fortfarande syns, byt nål och upprepa steg 2 'Kontrollera flödet med varje ny penna' en gång till. Kassera pennan och använd en ny om ingen droppe lösning syns då heller.

Kontrollera alltid att en droppe syns på nålspetsen innan du använder en ny penna för första gången. Då vet du att lösningen flödar. Om ingen droppe syns, injicerar du inget läkemedel, även om ett annat tal visas i dosfönstret. Detta kan tyda på en igensatt eller skadad nål. Om du inte kontrollerar flödet före varje första injektion med en ny penna, kanske du inte får den föreskrivna dosen och den avsedda effekten av Ozempic kan utebli.

3. Ställ in din dos

Vridi dosinställningsknappen för att ställa in 2 mg.

Fortsätt vrida tills dosisfönstret stannar och visar 2 mg.

Endast dosisfönstret och dosindikatorpilens visar att 2 mg är inställt.

Du kan bara ställa in 2 mg per dos. Om din penna innehåller mindre än 2 mg, stannar dosfönstret innan det visar 1.

Dosinställningsknappen ger ett annat klickljud när den vrids framåt, bakåt eller förbi 2 mg. Räkna inte antalet klick från pennan. Innan du injicerar detta läkemedel, använd alltid dosfönstret och dosindikatorpilen för att

se att 2 mg är inställt. Räkna inte antalet klick från pennan. Endast doser på 2 mg är tillåtna. 2 mg ställs in med dosinställningsknappen. 2 mg måste vara exakt i linje med dosindikatorpilen för att säkerställa att du får rätt dos.

För att se hur mycket lösning som finns kvar, använd dosfönstret: vrid dosinställningsknappen tills dosfönstret stannar.

Om 2 visas, finns det minst 2 mg kvar i din penna.

Om dosfönstret stannar innan det visar 2 mg finns det inte tillräckligt med lösning kvar för en fullständig dos på 2 mg.

Om det inte finns tillräckligt med lösning kvar i din penna för en fullständig dos, använd inte pennan. Använd en ny Ozempic-penna.

4. Injicera din dos

Stick nålen i huden på det sätt som din läkare eller sjuksköterska har visat dig. Se till att du kan se dosfönstret. Täck inte över det med dina fingrar. Detta kan avbryta injektionen.

Tryck in administreringsknappen och håll den intryckt. Titta hur dosfönstret återgår till '0'. Siffran '0' måste vara i linje med dosindikatorpilen. Du kan höra eller känna ett klick.

Fortsätt trycka på administreringsknappen medan du håller nålen i huden.

Räkna långsamt till 6 medan du håller ned doseringsknappen. Om nålen tas ut ur huden tidigare kan du se en stråle lösning komma ut från nålspetsen. I så fall har inte hela dosen injicerats.

Ta ut nålen ur huden. Du kan då släppa doseringsknappen. Om injektionsstället börjar blöda, tryck försiktigt på det.

Efter injektionen kan du se en droppe lösning på nålspetsen. Detta är normalt och påverkar inte din dos.

Titta alltid på dosfönstret så att du vet hur många mg du injicerar. Håll doseringsknappen nedtryckt tills dosfönstret återgår till '0'.

Hur känner du igen entilltäppt eller skadad nål

- Om dosfönstret inte återgår till '0' efter att du hållit doseringsknappen nedtryckt, kan du ha använt en tilltäppt eller skadad nål.
- I så fall har du inte fått något läkemedel, även om siffran i dosfönstret har ändrats jämfört med den dos du ursprungligen ställde in.

Hur man hanterar en tilltäppta nål

Byt nålen enligt beskrivningen i steg 5 'Efter din injektion' och upprepa alla steg från steg 1 'Förse din penna med en ny nål'. Se till att du ställer in heladosen du behöver.

Rör inte dosfönstret under injektionen. Detta kan avbryta injektionen.

5. Efter din injektion

Ta alltid bort nålen efter varje injektion och kassera den för att underlätta injektionen och för att undvika en igensatt nål. Om nålen är igensatt, injiceras inget läkemedel.

Placera det yttre nålskyddet på en plan yta och för in nålspetsen i det utan att röra nålen eller skyddet med fingrarna.

När nålen är täckt, tryck försiktigt det yttre nålskyddet helt på nålen. Skruva loss nålen och kassera den på ett säkert sätt enligt anvisningar från din läkare, sjuksköterska, apotekare eller lokala myndigheter.

Sätt tillbaka pennlocket på din penna efter varje användning för att skydda lösningen mot ljus.

När pennan är tom, kassera den utan nål enligt anvisningar från din läkare, sjuksköterska, apotekare eller lokala myndigheter.

Försök aldrig sätta tillbaka det inre nålskyddet på nålen. Du kan sticka dig själv på nålen. Du kan sticka dig själv på nålen.

Ta alltid omedelbart bort nålen från din penna efter varje injektion.

Detta kan förhindra igensatta nålar, kontaminering, infektion, läckage av lösningen och felaktig dosering.

Annan viktig information

Förvara alltid din penna och nålar utom syn- och räckhåll för andra, särskilt barn.

Dela aldrig din penna eller dina nålar med andra människor.

Vårdare måste vara mycket försiktiga vid hantering av använda nålar för att undvika stickolyckor och korskontaminering.

Underhåll av din penna

Hantera din penna med omsorg. Grov hantering eller felaktig användning kan orsaka felaktig dosering. I så fall kan den avsedda effekten av detta läkemedel utebli.

Lämna inte pennan i en bil eller på någon annan plats där det kan vara för varmt eller för kallt.

Ozempic som har varit fryst får du inte injicera. Om du gör det kan den avsedda effekten av detta läkemedel utebli.

Ozempic som har utsatts för direkt solljus får du inte injicera. Om du gör det kan den avsedda effekten av detta läkemedel utebli.

Utsätt inte din penna för damm, smuts eller fukt.

Tvätta, doppa eller smörj inte din penna. Pennan kan rengöras med ett mildt diskmedel på en fuktig trasa.

Låt inte din penna falla eller stöta mot en hård yta. Om du tappar pennan eller misstänker ett problem, måste du sätta in en ny nål och kontrollera flödetinnan du injicerar.

Försök inte fylla på din penna igen.

Försök inte reparera eller ta isär din penna.

Transtoyou