

Folheto informativo: informação para o utilizador

Saxenda 6 mg/ml solução injetável em caneta pré-cheia liraglutida

Leia atentamente este folheto antes de começar a utilizar este medicamento, pois contém informações importantes para si.

- Guarde este folheto. Pode ser necessário lê-lo novamente.
- Tem mais perguntas? Entre em contato com o seu médico, farmacêutico ou enfermeiro.
- Não dê este medicamento a outras pessoas, pois foi receitado apenas para si. Pode ser prejudicial para outras pessoas, mesmo que apresentem os mesmos sintomas que você.
- Se tiver quaisquer efeitos secundários, incluindo possíveis efeitos secundários não indicados neste folheto, fale com o seu médico, farmacêutico ou enfermeiro.

Conteúdo deste folheto

1. O que é Saxenda e para que é utilizado?
2. Quando não deve utilizar este medicamento ou deve ter precauções especiais?
3. Como utilizar este medicamento?
4. Possíveis efeitos secundários
5. Como conservar este medicamento?
6. Conteúdo da embalagem e outras informações

1. O que é Saxenda e para que é utilizado?

O que é Saxenda?

Saxenda é um medicamento para perda de peso que contém a substância ativa liraglutida. É semelhante a um hormônio natural chamado peptídeo-1 semelhante ao glucagon (GLP-1) que é liberado pelo intestino após uma refeição. Saxenda atua sobre os receptores no cérebro que regulam o apetite, fazendo com que se sinta satisfeito e menos faminto. Isso pode ajudá-lo a comer menos e a reduzir o seu peso corporal.

Para que é utilizado este medicamento?

Saxenda é utilizado para perda de peso como complemento a uma dieta e exercício físico em adultos a partir dos 18 anos com:

- um IMC de 30 kg/m² ou superior (obesidade) ou
- um IMC entre 27 kg/m² e 30 kg/m² (sobrepeso) que tenham problemas de saúde relacionados ao peso (como diabetes, hipertensão, níveis anormais de gordura no sangue ou dificuldades respiratórias durante o sono, também conhecidas como 'apneia obstrutiva do sono').

IMC (Índice de Massa Corporal) é um índice para o peso em relação à altura corporal.

Você deve continuar a usar Saxenda apenas se tiver perdido pelo menos 5% do seu peso corporal inicial após 12 semanas de uso da dose de 3,0 mg por dia (ver secção 3). Consulte o seu médico antes de continuar.

Saxenda pode ser usado como adjuvante a uma alimentação saudável e aumento da atividade física para controle de peso em jovens de 12 anos ou mais com:

obesidade (determinada pelo seu médico)
peso corporal acima de 60 kg

Você deve continuar a usar Saxenda apenas se tiver perdido pelo menos 4% do seu IMC após 12 semanas de uso da dose de 3,0 mg/dia ou a dose máxima tolerada (ver secção 3). Consulte o seu médico antes de continuar.

Saxenda pode ser usado como adjuvante a uma alimentação saudável e aumento da atividade física para controle de peso em crianças de 6 a < 12 anos com:

obesidade (determinada pelo seu médico)
peso corporal de 45 kg ou superior.

Você deve continuar a usar Saxenda apenas se tiver perdido pelo menos 4% do seu IMC após 12 semanas de uso da dose de 3,0 mg/dia ou a dose máxima tolerada (ver secção 3). Consulte o seu médico antes de continuar.

Dieta e exercício físico

O seu médico irá prescrever-lhe uma dieta e um programa de exercícios. Siga este programa enquanto estiver a usar Saxenda.

2. Quando não deve usar este medicamento ou deve ter cuidado extra?

Quando não deve usar este medicamento?

- Você é alérgico a qualquer um dos componentes deste medicamento. Esses componentes podem ser encontrados na secção 6.

Quando deve ter cuidado extra com este medicamento?

Entre em contato com o seu médico, farmacêutico ou enfermeiro antes de usar este medicamento.

O uso de Saxenda não é recomendado se você tiver insuficiência cardíaca grave.

Há pouca ou nenhuma experiência com este medicamento em pacientes com 75 anos ou mais. Não é recomendado se você tiver 75 anos ou mais.

Há experiência limitada com este medicamento em pacientes com problemas renais. Se você tem uma doença renal ou está em diálise, consulte seu médico.

Há experiência limitada com este medicamento em pacientes com problemas hepáticos. Se você tem um problema no fígado, consulte seu médico.

Este medicamento não é recomendado se você tiver uma inflamação crônica do intestino (DII) ou se tiver um problema grave no estômago ou intestino que leva a um esvaziamento gástrico retardado (isso é chamado de gastroparesia).

Se você sabe que precisará passar por uma cirurgia em que será mantido sob anestesia (dormindo), informe seu médico que está usando Saxenda.

Diabetes

Se você tem diabetes, não deve usar Saxenda como substituto da insulina.

Inflamação do pâncreas

Consulte seu médico se você tem ou teve uma condição do pâncreas.

Vesícula biliar inflamada e cálculos biliares

Se você perder muito peso, há risco de formação de cálculos biliares e, conseqüentemente, de uma vesícula biliar inflamada. Pare de usar Saxenda e consulte imediatamente um médico se notar dor intensa na parte superior do abdômen, geralmente mais forte no lado direito sob as costelas. A dor pode irradiar para as costas ou ombro direito. Veja a seção 4.

Doença da tireoide

Se você tem uma doença da tireoide, como nódulos na tireoide e aumento da tireoide, consulte seu médico.

Frequência cardíaca

Entre em contato com seu médico se você tiver palpitações (sentir seu próprio coração batendo) ou uma sensação de coração acelerado em repouso durante o tratamento com Saxenda.

Perda de líquidos e desidratação

Quando você inicia o tratamento com Saxenda, pode enfrentar perda de líquidos ou desidratação. Isso pode ocorrer se você estiver enjoado, vomitar ou tiver diarreia. É importante prevenir a desidratação bebendo o suficiente. Entre em contato com seu médico, farmacêutico ou enfermeiro se tiver dúvidas ou preocupações. Veja a seção 4.

Crianças

A segurança e eficácia de Saxenda em crianças menores de 6 anos ainda não foram estabelecidas.

Você está usando outros medicamentos?

Você está usando outros medicamentos além do Saxenda, usou recentemente ou há possibilidade de que em breve use outros medicamentos? Informe o seu médico, farmacêutico ou enfermeiro.

Entre em contato com seu médico, farmacêutico ou enfermeiro especialmente nos seguintes casos:

Se você usa medicamentos para diabetes chamados 'sulfonilureias' (como glimepirida ou glibenclâmida) ou se usa insulina – você pode ter hipoglicemia (baixo nível de açúcar no sangue) se usar esses medicamentos com Saxenda. Seu médico pode

ajustar a dose do seu medicamento para diabetes para evitar que você tenha hipoglicemia. Veja a seção 4 para os sinais de alerta de hipoglicemia. Se você ajustar sua dose de insulina, seu médico pode recomendar que você monitore seu nível de açúcar no sangue com mais frequência.

Se você usa varfarina ou outros medicamentos orais que reduzem a coagulação do sangue (anticoagulantes). Exames de sangue para testar a capacidade de coagulação do seu sangue podem ser necessários com mais frequência.

Gravidez e amamentação

Está grávida, pensa que pode estar grávida, planeja engravidar ou está amamentando? Entre em contato com seu médico ou farmacêutico antes de usar este medicamento.

Não use Saxenda se estiver grávida, pensa que pode estar grávida ou planeja engravidar. Não se sabe se Saxenda afeta o bebê.

Não use Saxenda se estiver amamentando. Não se sabe se Saxenda é excretado no leite materno.

Habilidade para dirigir e operar máquinas

É improvável que Saxenda afete sua capacidade de dirigir e operar máquinas.

Alguns pacientes podem sentir tontura, principalmente durante os primeiros 3 meses de tratamento com Saxenda (veja a seção 'Possíveis efeitos colaterais'). Se sentir tontura, tenha cuidado extra ao dirigir e operar máquinas. Para mais informações, entre em contato com seu médico.

Informações importantes sobre alguns componentes de Saxenda

Este medicamento contém menos de 1 mmol de sódio (23 mg) por dose, ou seja, é essencialmente 'isento de sódio'.

3. Como usar este medicamento?

Use este medicamento sempre exatamente como seu médico lhe indicou. Tem dúvidas sobre o uso correto? Entre em contato com seu médico, farmacêutico ou enfermeiro.

Seu médico prescreverá uma dieta e um programa de exercícios. Siga este programa enquanto estiver usando Saxenda.

Quanto você deve injetar

Adultos

Seu tratamento começará com uma dose baixa que será aumentada gradualmente nas primeiras cinco semanas de tratamento.

Quando você começa a usar Saxenda, a dose inicial é de 0,6 mg uma vez por dia, durante pelo menos uma semana.

Seu médico lhe dará instruções para aumentar sua dose gradualmente em 0,6 mg.

Normalmente, isso acontece semanalmente até que você atinja a dose recomendada de 3,0 mg uma vez por dia.

Seu médico lhe dirá quanto Saxenda você deve usar a cada semana. Geralmente, você deverá seguir a tabela a seguir.

Semana	Dose injetada
Semana 1	0,6 mg uma vez por dia
Semana 2	1,2 mg uma vez por dia
Semana 3	1,8 mg uma vez por dia
Semana 4	2,4 mg uma vez por dia
Semana 5 e além	3,0 mg uma vez por dia

Assim que você estiver usando a dose recomendada de 3,0 mg na semana 5 do tratamento, continue com essa dose até o final do seu período de tratamento. Não aumente mais a dose.

Seu médico monitorará seu tratamento regularmente.

Crianças e adolescentes (6 a 18 anos)

Para crianças e adolescentes com idades entre 6 e 18 anos, deve-se aplicar um esquema semelhante de aumento de dose como para adultos (veja a tabela acima para adultos). A dose deve ser aumentada até 3,0 mg (dose de manutenção) ou até que a dose máxima tolerada seja atingida. Doses superiores a 3,0 mg por dia não são recomendadas.

Como e quando você deve usar este medicamento?

Antes de usar a caneta pela primeira vez, peça ao seu médico ou enfermeiro para lhe mostrar como usar a caneta.

Pode usar Saxenda a qualquer momento do dia, com ou sem alimentos e bebidas.

Use Saxenda todos os dias aproximadamente à mesma hora. Escolha um horário que seja mais conveniente para si.

Onde injetar?

Saxenda é administrado por injeção sob a pele (injeção subcutânea).

Os melhores locais para injetar são a parte frontal do seu abdômen, a parte frontal das suas coxas ou os seus braços superiores.

Altere o local da injeção todos os dias para reduzir o risco de formação de nódulos.

Não injete numa veia ou músculo.

Encontra instruções detalhadas de uso no verso deste folheto informativo.

Diabetes

Informe o seu médico se tiver diabetes. O seu médico pode ajustar a dose dos seus medicamentos para diabetes para evitar que tenha hipoglicemia.

Não misture Saxenda com outros medicamentos que injeta (como insulinas).

Não use Saxenda em combinação com outros medicamentos que contenham agonistas do receptor GLP-1 (como exenatida ou lixisenatida).

Usou demasiado deste medicamento?

Contacte imediatamente o seu médico ou dirija-se imediatamente a um hospital, se usou mais Saxenda do que deveria. Leve a caixa do medicamento consigo. Pode necessitar de tratamento médico. Os seguintes efeitos secundários podem ocorrer:

náusea

vómito

hipoglicemia (baixo nível de açúcar no sangue). Consulte os sinais de alerta de hipoglicemia em 'Outros efeitos secundários; frequentes'.

Esqueceu-se de usar este medicamento?

Se você esquecer uma dose e lembrar-se dentro de 12 horas após o horário habitual de uso, injete o medicamento assim que se lembrar.

No entanto, se já tiver passado mais de 12 horas desde que deveria ter usado Saxenda, pule a dose esquecida e injete a próxima dose no dia seguinte no horário habitual.

Não tome uma dose dupla no dia seguinte para compensar a dose esquecida. Além disso, não aumente a dose no dia seguinte para compensar uma dose esquecida.

Se você parar de usar este medicamento

Não pare de usar Saxenda sem consultar seu médico.

Tem mais perguntas sobre o uso deste medicamento? Entre em contato com seu médico, farmacêutico ou enfermeiro.

4. Possíveis efeitos colaterais

Como qualquer medicamento, este medicamento pode causar efeitos colaterais, embora nem todos os pacientes os apresentem.

Efeitos colaterais graves

Algumas reações alérgicas graves (anafilaxia) foram raramente relatadas em pacientes tratados com Saxenda. Você deve consultar imediatamente seu médico se tiver sintomas como dificuldade para respirar, inchaço do rosto e garganta, e batimento cardíaco acelerado.

Casos de inflamação do pâncreas (pancreatite) foram raramente relatados em pacientes tratados com Saxenda. A pancreatite é uma condição grave, possivelmente uma condição potencialmente fatal. Pare de usar Saxenda e consulte imediatamente um médico se notar algum dos seguintes efeitos colaterais graves:

Dor intensa e persistente no abdômen (região do estômago) que pode irradiar para as costas, bem como náuseas e vômitos, pois esses podem ser sinais de um pâncreas inflamado (pancreatite).

Outros efeitos colaterais

Muito comuns: ocorrem em mais de 1 em cada 10 usuários

Náuseas, vômitos, diarreia, constipação, dor de cabeça – geralmente desaparecem após alguns dias ou semanas.

Comuns: ocorrem em menos de 1 em cada 10 usuários

Problemas estomacais e intestinais, como indigestão (dispepsia), inflamação do revestimento do estômago (gastrite), desconforto estomacal, dor na parte superior do abdômen, azia, sensação de inchaço, flatulência, arrotos e boca seca.

Sentir-se fraco ou cansado.

Alteração no paladar.

Tontura.

Insônia (insônia). Este efeito colateral geralmente ocorre durante os primeiros 3 meses de tratamento.

Cálculos biliares.

Erupção cutânea.

Reações no local da injeção (como hematomas, dor, irritação, coceira e erupção cutânea).

Baixo nível de açúcar no sangue (hipoglicemia). Os sinais de alerta de um baixo nível de açúcar no sangue podem surgir repentinamente e incluem: suor frio, pele fria e pálida, dor de cabeça, batimento cardíaco rápido, náusea, fome intensa, alterações na visão, sensação de sonolência, sensação de fraqueza, nervosismo, ansiedade, confusão, dificuldade de concentração, tremores (tremor). Seu médico lhe dirá como tratar um baixo nível de açúcar no sangue e o que fazer se você tiver esses sinais de alerta.

Aumento das enzimas pancreáticas, como lipase e amilase.

Às vezes: ocorrem em menos de 1 em 100 usuários

Perda de fluidos (desidratação). Isso geralmente ocorre no início do tratamento e pode ser causado por náusea, vômito e diarreia.

Retardamento do esvaziamento gástrico.

Inflamação da vesícula biliar.

Reações alérgicas, incluindo erupção cutânea.

Sensação geral de mal-estar.

Pulso acelerado.

Raramente: ocorrem em menos de 1 em 1.000 usuários

Função renal reduzida.

Insuficiência renal aguda. Os sintomas incluem volume de urina reduzido, gosto metálico na boca e aparecimento rápido de hematomas.

Desconhecido (não pode ser determinado com os dados disponíveis)

Obstrução intestinal. Uma forma grave de obstrução com sintomas como dor abdominal, sensação de inchaço, vômito, etc.

Nódulos sob a pele podem ser causados pelo acúmulo de uma proteína chamada amiloide (amiloidose cutânea; a frequência com que isso ocorre é desconhecida).

Relatar efeitos colaterais

Se você tiver efeitos colaterais, entre em contato com seu médico, farmacêutico ou enfermeiro. Isso também se aplica a possíveis efeitos colaterais que não estão listados nesta bula. Você também pode relatar efeitos colaterais diretamente através do sistema nacional de notificação conforme mencionado no apêndice V. Ao relatar efeitos colaterais, você pode nos ajudar a obter mais informações sobre a segurança deste medicamento.

5. Como armazenar este medicamento?

Mantenha fora da vista e do alcance das crianças.

Não use este medicamento após a data de validade. Esta data pode ser encontrada no rótulo da caneta e na caixa de papelão após EXP. Está indicado um mês e um ano. O último dia desse mês é a data de validade.

Antes de usar:

Armazenar na geladeira (2°C-8°C). Não congelar. Não armazenar perto do compartimento do congelador.

Após o início do uso da caneta:

Se você armazenar a caneta abaixo de 30°C ou na geladeira (2°C-8°C), pode usá-la por um mês. Não congelar. Não armazenar perto do compartimento do congelador.

Armazene a caneta, quando não estiver em uso, com a tampa para protegê-la da luz.

Não use este medicamento se a solução não estiver clara e incolor ou quase incolor.

Não descarte medicamentos na pia ou no vaso sanitário e não os jogue no lixo. Pergunte ao seu farmacêutico o que fazer com medicamentos que você não usa mais. Se você descartar medicamentos corretamente, eles serão destruídos de forma responsável e não entrarão no meio ambiente.

6. Conteúdo da embalagem e outras informações

Quais são os ingredientes deste medicamento?

- A substância ativa deste medicamento é liraglutida. 1 ml de solução injetável contém 6 mg de liraglutida. Uma caneta pré-cheia contém 18 mg de liraglutida.
- Os outros ingredientes deste medicamento são di-hidrogenofosfato de sódio, propilenoglicol, fenol, ácido clorídrico e hidróxido de sódio (para ajuste de pH) e água para injetáveis.

Como é o Saxenda e o que contém uma embalagem?

Saxenda é fornecido como uma solução injetável clara e incolor ou quase incolor em uma caneta pré-cheia. Cada caneta contém 3 ml de solução para administração de doses de 0,6 mg, 1,2 mg, 1,8 mg, 2,4 mg e 3,0 mg.

Saxenda está disponível em embalagens de 1, 3 ou 5 canetas. Nem todos os tamanhos de embalagem mencionados são comercializados.

Agulhas não são fornecidas.

Titular da autorização de introdução no mercado

Novo Nordisk A/S
Novo Alle 1
DK-2880 Bagsværd
Dinamarca

Fabricante

Novo Nordisk A/S
Novo Alle 1
DK-2880 Bagsværd
Dinamarca

Novo Nordisk Production SAS

45 Avenue D Orleans
28000 Chartres
França

Este folheto foi aprovado pela última vez em

Outras fontes de informação

Mais informações sobre este medicamento estão disponíveis no site da Agência Europeia de Medicamentos: <http://www.ema.europa.eu>.

Transtoyou

Instruções de uso de Saxenda 6 mg/ml solução injetável em caneta pré-cheia

Leia estas instruções cuidadosamente antes de usar sua caneta pré-cheia com Saxenda. Não use a caneta sem o treinamento adequado do seu médico ou enfermeiro.

Comece verificando a caneta; certifique-se de que a caneta contém Saxenda 6 mg/ml. Em seguida, veja as imagens abaixo para conhecer as diferentes partes da sua caneta e agulha. Se você é cego ou tem baixa visão e não consegue ler a janela de leitura de dose na caneta, não use esta caneta sem ajuda. Peça ajuda a uma pessoa com boa visão que seja treinada no uso da caneta pré-cheia de Saxenda.

Sua caneta é uma caneta pré-cheia com botão de ajuste de dose giratório. A caneta contém 18 mg de liraglutida e fornece doses de 0,6 mg, 1,2 mg, 1,8 mg, 2,4 mg e 3,0 mg. Sua caneta é projetada para uso com agulhas de uso único NovoFine ou NovoTwist com comprimento máximo de 8 mm e espessura de 32 G.

As agulhas não estão incluídas na embalagem.

Informações importantes

Preste atenção especial a estas observações, pois são importantes para o uso seguro da caneta.

1 Colocar uma nova agulha na sua caneta

Verifique o nome e o rótulo colorido na sua caneta para garantir que ela contém Saxenda. Isso é especialmente importante se você usar mais de um tipo de medicamento injetável. O uso do medicamento errado pode ser prejudicial à sua saúde. Remova a tampa da caneta.

Verifique se a solução na caneta está clara e incolor. Olhe através da janela da caneta.

Se a solução parecer turva, não use a caneta.

Pegue uma nova agulha e remova a tampa de papel.

Certifique-se de fixar a agulha corretamente.

Pressione a agulha diretamente na caneta.

Aperte a agulha.

Há uma capa de agulha e uma tampa de agulha na agulha. Você deve remover ambos. Se não remover ambos, não injetará a solução.

Remova a capa externa da agulha e guarde-a para mais tarde. Você precisará dela após a injeção para remover a agulha da caneta com segurança.

Remova a tampa interna da agulha e descarte-a. Se tentar recolocá-la, você pode se espetar acidentalmente com a agulha.

Uma gota de solução pode aparecer na ponta da agulha. Isso é normal, mas você ainda deve verificar o fluxo ao usar uma nova caneta pela primeira vez. Só coloque uma nova agulha na caneta quando estiver pronto para administrar a injeção.

Sempre use uma nova agulha para cada injeção.

Assim, você pode evitar o entupimento da agulha, contaminação, infecção e uma dosagem incorreta.

Nunca use uma agulha torta ou danificada.

2 Verifique o fluxo em cada nova caneta

Se sua caneta já estiver em uso, vá para a etapa 3 'Ajustar sua dose'. Verifique o fluxo apenas antes da sua primeira injeção com cada nova caneta.

Gire o botão de ajuste de dose até a linha de controle (** =) logo após 0. Verifique se a linha de controle está alinhada com a seta indicadora de dose.

Segure a caneta com a agulha para cima.

Pressione o botão de pressão e mantenha-o pressionado até que a janela de leitura de dose volte a 0. O número 0 deve estar alinhado com a seta indicadora de dose.

Agora deve aparecer uma gota de solução na ponta da agulha.

Pode ficar uma pequena gota na ponta da agulha, mas ela não será injetada. Se não aparecer uma gota, repita a etapa 2 'Verificar o fluxo em cada nova caneta' no máximo 6 vezes. Se ainda assim não aparecer uma gota, troque a agulha e repita a etapa 2 'Verificar o fluxo em cada nova caneta' mais uma vez.

Se ainda assim não aparecer uma gota, descarte a caneta e use uma nova.

Sempre verifique se aparece uma gota na ponta da agulha antes de usar uma nova caneta pela primeira vez. Assim, você garante que a solução está fluindo.

Se não aparecer uma gota, nenhum medicamento será injetado, mesmo que o número na janela de leitura de dose mude. A ausência de uma gota pode indicar uma agulha entupida ou danificada.

Se você não verificar o fluxo antes da sua primeira injeção com cada nova caneta, pode não receber a dose prescrita e o Saxenda pode não funcionar como pretendido.

3 Ajustar sua dose

Gire o botão de ajuste de dose até que sua dose apareça na janela de leitura de dose (0,6 mg, 1,2 mg, 1,8 mg, 2,4 mg ou 3,0 mg).

Se você ajustar a dose errada, pode girar o botão de ajuste de dose para frente ou para trás para ajustar a dose correta.

Você pode ajustar no máximo 3,0 mg com a caneta.

O botão de ajuste de dose altera a dose. Apenas a janela de leitura de dose e a seta indicadora de dose mostram quantos mg você ajusta por dose.

Você pode ajustar no máximo 3,0 mg por dose. Assim que a caneta contiver menos de 3,0 mg, a janela de leitura de dose para antes de mostrar 3,0.

O botão de ajuste de dose faz um som de clique diferente quando é girado para frente, para trás ou além do número de mg restantes. Não conte o número de cliques da caneta.

Antes de injetar este medicamento, sempre use a janela de leitura de dose e a seta indicadora de dose para ver quantos mg você ajustou.

Não conte o número de cliques da caneta.

Não use a escala na caneta. Ela apenas indica aproximadamente quanto de solução ainda resta na caneta.

Com o botão de ajuste de dose, você só pode ajustar doses de 0,6 mg, 1,2 mg, 1,8 mg, 2,4 mg ou 3,0 mg. O número da dose ajustada deve estar exatamente em frente à seta indicadora de dose para garantir que você receba uma dose correta.

Quanto de solução resta?

A escala indica aproximadamente quanto de solução ainda resta na caneta.

Se você quiser ver exatamente quanto de solução ainda resta na caneta, use a janela de leitura de dose:

Gire o botão de ajuste de dose até que a janela de leitura de dose pare.

Se 3,0 for exibido, ainda há pelo menos 3,0 mg na caneta. Se a janela de leitura de dose parar antes de 3,0 mg ser exibido, não há solução suficiente para uma dose completa de 3,0 mg.

Se você precisar de mais medicamento do que o que resta na sua caneta Somente se for explicado ou aconselhado por seu médico ou enfermeiro, você pode dividir sua dose entre sua caneta atual e uma nova caneta. Use uma calculadora para calcular as doses de acordo com as instruções do seu médico ou enfermeiro.

Certifique-se de calcular cuidadosamente.

Se você não souber como dividir sua dose entre duas canetas, use uma nova caneta para ajustar e injetar a dose necessária.

4 De dose injetar

Insira a agulha na pele da maneira que seu médico ou enfermeiro lhe mostrou.

Certifique-se de que você pode ver a janela de leitura da dose. Não cubra a janela de leitura da dose com os dedos, pois isso pode interromper a injeção.

Pressione o botão de pressão e mantenha-o pressionado. Veja como a janela de leitura da dose volta para 0. O número 0 deve estar alinhado com a seta indicadora de dose. Você pode ouvir ou sentir um clique.

Continue pressionando o botão de pressão enquanto mantém a agulha na pele.

Conte lentamente até 6 enquanto mantém o botão de pressão pressionado.

Se a agulha for removida mais cedo, você pode ver um jato de solução saindo da ponta da agulha. Nesse caso, a dose completa não será administrada.

Remova a agulha da sua pele. Você pode então soltar o botão de pressão.

Se o local da injeção começar a sangrar, pressione suavemente sobre ele.

Após a injeção, você pode ver uma gota de solução na ponta da agulha. Isso é normal e não afeta sua dose.

Sempre olhe para a janela de leitura da dose para saber quantos mg você está injetando. Mantenha o botão de pressão pressionado até que a janela de leitura da dose mostre 0. Como reconhecer uma agulha entupida ou danificada?

Se, após pressionar repetidamente o botão de pressão, a janela de leitura da dose não mostrar 0, você pode ter usado uma agulha entupida ou danificada.

Nesse caso, você não recebeu nenhum medicamento, mesmo que o número na janela de leitura da dose tenha mudado em relação à dose configurada.

O que fazer com uma agulha que está entupida?

Substitua a agulha conforme descrito na etapa 5 'Após sua injeção' e repita todas as etapas a partir da etapa 1 'Preparando sua caneta com uma nova agulha'. Configure a dose completa necessária.

Não toque na janela de leitura da dose durante a injeção. Isso pode interromper a injeção.

5 Após sua injeção

Para evitar uma agulha entupida e garantir uma injeção bem-sucedida, você deve sempre, após cada injeção, desrosquear e remover a agulha. Se a agulha estiver entupida, nenhum medicamento será injetado.

Coloque a capa externa da agulha em uma superfície plana e insira a ponta da agulha nela, sem tocar em nenhum dos dois.

Pressione cuidadosamente a tampa externa da agulha até que a agulha esteja completamente coberta.

Desenrosque a agulha e descarte-a cuidadosamente, conforme orientado pelo seu médico, enfermeiro, farmacêutico ou autoridades locais.

Coloque a tampa da caneta de volta na sua caneta após cada uso para proteger a solução da luz.

Se a caneta estiver vazia, descarte-a sem a agulha, conforme prescrito pelo seu médico, enfermeiro, farmacêutico ou autoridades locais.

Nunca tente recolocar a tampa interna na agulha. Você pode se picar com a agulha. Sempre remova a agulha da sua caneta após cada injeção.

Isso evita que a agulha fique entupida, contaminação, infecção, vazamento da solução e administração incorreta.

Outras informações importantes

Mantenha sua caneta e agulhas sempre fora da vista e do alcance de outras pessoas, especialmente de crianças.

Nunca compartilhe sua caneta ou suas agulhas com outras pessoas.

Os cuidadores devem ter muito cuidado ao manusear agulhas usadas – para evitar acidentes com agulhas e contaminação cruzada.

Altere o local da injeção todos os dias para reduzir o risco de formação de nódulos.

Cuidados com sua caneta

Não deixe a caneta em um carro ou em outro local onde possa ficar muito quente ou muito frio.

Saxenda que foi congelado não deve ser injetado. Se você usar Saxenda que foi congelado, este medicamento pode não funcionar como pretendido.

Não exponha sua caneta a poeira, sujeira ou líquidos.

Não lave, mergulhe ou lubrifique sua caneta. Ela pode ser limpa com um detergente suave em um pano úmido.

Não deixe sua caneta cair ou bater em uma superfície dura. Se você deixar a caneta cair ou suspeitar de um problema, deve colocar uma nova agulha e verificar o fluxo antes de injetar.

Não tente recarregar sua caneta. Se a caneta estiver vazia, ela deve ser descartada.

Não tente consertar ou desmontar sua caneta.

Transtoyou