

PAKKAUSSELOSTE

Pakkausseloste: Tietoja käyttäjälle
Diavic 6 mg/ml injektioneste, liuos, esitötetty kynä
liraglutidi

Lue tämä pakkausseloste huolellisesti, ennen kuin aloitat tämän lääkkeen käyttämisen, sillä se sisältää sinulle tärkeitä tietoja.

- Säilytä tämä pakkausseloste. Voit tarvita sitä myöhemmin.
- Jos sinulla on kysyttävää, käänny lääkärin, apteekkihenkilökunnan tai sairaanhoitajan puoleen.
- Tämä lääke on määrätty vain sinulle eikä sitä tule antaa muiden käyttöön. Se voi aiheuttaa haittaa muille, vaikka heillä olisikin samanlaiset oireet kuin sinulla.
- Jos havaitset haittavaikutuksia, kerro niistä lääkärille, apteekkihenkilökunnalle tai sairaanhoitajalle. Tämä koskee myös sellaisia mahdollisia haittavaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä pakkausselosteessa. Ks. kohta 4.

Tässä pakkausselosteessa kerrotaan:

1. Mitä Diavic on ja mihin sitä käytetään
2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin käytät Diavicia-valmistetta
3. Miten Diavic-valmistetta käytetään
4. Mahdolliset haittavaikutukset
5. Diavic-injektionesteen säilyttäminen
6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa

1. Mitä Diavic on ja mihin sitä käytetään

Diavic sisältää vaikuttavana aineena liraglutidia. Se auttaa kehoasi alentamaan verensokeriasi vain silloin, kun verensokeri on liian korkealla. Se myös hidastaa ruoan kulkua mahalaukun läpi ja voi auttaa ehkäisemään sydänsairauksia.

Diavic-valmistetta käytetään yksinään, jos verensokeriasi ei pystytä kunnolla alentamaan pelkän ruokavalion ja liikunnan avulla etkä voi käyttää metformiinia (toinen diabeteslääke).

Diavic-valmistetta käytetään muiden diabeteslääkkeiden kanssa silloin, kun ne eivät riitä alentamaan verensokeritasojasi. Niihin voi sisältyä:

- suun kautta otettavat diabeteslääkkeet (kuten metformiini, pioglitatsoni, sulfonyyliurea, natriumin- ja glukookosinuljettajaproteiini 2:n (SGLT2:n) estäjä) ja/tai insuliini.

Liraglutidia, jota Diavic sisältää, voidaan joskus käyttää myös muiden kuin tässä pakkausselosteessa mainittujen sairauksien hoitoon. Kysy neuvoa lääkäriltä, apteekkihenkilökunnalta tai muulta terveydenhuollon ammattilaiselta tarvittaessa ja noudata aina heiltä saamiasi ohjeita.

2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin käytät Diavicia-valmistetta

Älä käytä Diavic-valmistetta

- jos olet allerginen liraglutidille tai tämän lääkkeen jollekin muulle aineelle (lueteltu kohdassa 6).

Varoitukset ja varotoimet

Keskustele lääkärin, apteekkihenkilökunnan tai sairaanhoitajan kanssa:

- ennen kuin käytät Diavic -valmistetta.
- jos sinulla on tai on ollut haimasairaus.

Tätä valmistetta ei saa käyttää, jos sinulla on tyypin 1 diabetes (kehosi ei tuota lainkaan insuliinia) tai diabeettinen

ketoasidoosi (diabeteksen komplikaatio, jossa verensokeri on korkealla ja hengittäminen on vaivalloista). Se ei ole insuliini eikä sitä sen vuoksi saa käyttää insuliinin korvikkeena.

Diavic-valmistetta käyttöä ei suositella, jos tarvitset dialyysia.

Diavic-valmistetta käyttöä ei suositella, jos sinulla on vaikea maksasairaus. Diavicin-valmistetta ei suositella käytettäväksi, jos sinulla on vaikea sydämen vajaatoiminta.

Tämän valmisteen käyttöä ei suositella potilaille, joilla on vaikea vatsa- tai suolisto-ongelma, joka aiheuttaa vatsan viivästyneen tyhjenemisen (gastropareesi), tai tulehduksellinen suolistosairaus.

Jos sinulla on äkillisen haimatulehduksen oireita, kuten jatkuvaa, kovaa vatsakipua, kerro siitä välittömästi lääkärillesi (ks. kohta 4).

Jos sinulla on kilpirauhassairaus, kuten kilpirauhaskyhyjä ja kilpirauhasen laajentuma, ota yhteys lääkäriisi.

Aloittaessasi hoidon voit joissain tapauksissa kärsiä nestehukasta/kuivumisesta, esim. jos oksentelet, voit pahoin ja sinulla on ripuli. On tärkeää, että ehkäiset kuivumista juomalla runsaasti. Ota yhteys lääkäriisi, jos sinulla on kysyttävää tästä.

Lapset ja nuoret

Diavic-valmistetta voidaan käyttää nuorille ja 10-vuotiaille ja sitä vanhemmille lapsille. Tietoja valmisteen käytöstä alle 10-vuotiaille lapsille ei ole saatavilla.

Muut lääkevalmisteet ja Diavic

Kerro lääkärille, apteekkihenkilökunnalle tai sairaanhoitajalle, jos parhaillaan otat, olet äskettäin ottanut tai saatat ottaa muita lääkkeitä.

Erittymisen tärkeää on kertoa lääkärille, apteekkihenkilökunnalle tai sairaanhoitajalle, jos käytät lääkettä, jonka vaikuttava aine on jokin seuraavista:

- Sulfonyyliurea (kuten glimepiridi tai glibenklamidi) tai insuliini. Sinulle voi kehittyä hypoglykemia (matala verensokeri), kun käytät Diavic-valmistetta yhdessä sulfonyyliurean tai insuliinin kanssa, koska sulfonyyliureat ja insuliini lisäävät hypoglykemian riskiä. Kun aloitat ensimmäistä kertaa näiden lääkkeiden yhteiskäyttöä, lääkärisi voi kehottaa sinua pienentämään sulfonyyliurean tai insuliinin annosta. Katso tietoja matalan verensokerin oireista ja merkeistä kohdasta 4. Jos otat myös sulfonyyliureaa (kuten glimepiridiä tai glibenklamidia) tai insuliinia, lääkäri voi pyytää sinua tarkistamaan verensokeritasosi. Se auttaa lääkäriäsi päättämään, pitääkö sulfonyyliurean tai insuliinin annosta muuttaa.
- Jos käytät insuliinia, lääkäri kertoo sinulle, kuinka insuliinin annosta pienennetään, ja suosittelee seuraamaan verensokeria useammin, jotta vältät hyperglykemian (korkean verensokerin) ja diabeettisen ketoasidoosin (diabeteksen komplikaatio, jota esiintyy, kun elimistö ei pysty pilkkomaan glukoosia insuliinin vähäisen määrän vuoksi).
- Varfariini tai muut suun kautta otettavat verenhyttymisen estolääkkeet. Tarvitaan mahdollisesti tiheämpiä verikokeita veren hyttymiskyvyn määrittämiseksi.

Raskaus ja imetys

Kerro lääkärillesi, jos olet tai epäilet olevasi raskaana tai suunnittelet raskaaksi tulemistasi. Ei tule käyttää raskauden aikana, koska ei tiedetä, aiheuttaako se vaaraa syntymättömälle lapsellesi.

Ei tiedetä, erittyykö Diavic äidinmaitoon, joten älä käytä tätä valmistetta, jos imetat.

Ajaminen ja koneiden käyttö

Matala verensokeri (hypoglykemia) voi alentaa keskittymiskykyäsi. Vältä ajamista tai käyttämästä koneita, jos tunnet hypoglykemian oireita. Katso matalasta verensokerista varoittavat oireet kohdasta 4. Pyydä lääkäriltäsi lisätietoja.

Lääke voi heikentää kykyä kuljettaa moottoriajoneuvoa tai tehdä tarkkaa keskittymistä vaativia tehtäviä. On

omalla vastuullasi arvioida, pystytkö näihin tehtäviin lääkehoidon aikana. Lääkkeen vaikutuksia ja haittavaikutuksia on kuvattu muissa kappaleissa. Lue koko pakkausseloste opastukseksi. Keskustele lääkärin tai apteekkihenkilökunnan kanssa, jos olet epävarma.

Tärkeää tietoa joistakin Diavic-valmisteen aineosista

Tämä lääkevalmiste sisältää alle 1 mmol (23 mg) natriumia per annos eli sen voidaan sanoa olevan ”natriumiton”.

3. Miten Diavic-valmistetta käytetään

Käytä tätä lääkettä juuri siten kuin lääkäri on määrännyt. Tarkista ohjeet lääkäriltä, apteekista tai sairaanhoitajalta, jos olet epävarma.

- Aloitusannos on 0,6 mg kerran päivässä vähintään viikon ajan.
- Lääkärisi kertoo sinulle, milloin annosta lisätään 1,2 mg:aan kerran päivässä.
- Lääkärisi voi lisätä annosta vielä 1,8 mg:aan kerran päivässä, jos verensokeriasi ei saada riittävän hyvälle tasolle 1,2 mg:n annoksella.

Älä muuta annosta, ellei lääkäri kehota niin tekemään.

Diavic annetaan pistoksena ihon alle (subkutaanisesti). Älä pistä sitä verisuoneen tai lihakseen. Parhaat pistosaluet ovat reiden etuosa, vyötärön etuosa (vatsa) tai olkavarsi.

Voit ottaa pistoksen mihin tahansa aikaan päivästä, ateriosta riippumatta. Kun olet valinnut sopivimman ajan, on suositeltavaa, että otat Diavic-pistoksen suunnilleen samaan aikaan joka päivä.

Ennen kuin käytät kynää ensimmäisen kerran, lääkäri tai sairaanhoitaja näyttää, miten sitä käytetään. Tämän pakkausselosteen toisella puolella on yksityiskohtaiset käyttöohjeet.

Jos käytät enemmän Diavic-valmistetta kuin sinun pitäisi

Jos olet ottanut liian suuren lääkeannoksen tai vaikkapa lapsi on ottanut lääkettä vahingossa, ota aina yhteyttä lääkäriin, sairaalaan tai Myrkytystietokeskukseen (puh. 0800 147 111 Suomessa, 112 Ruotsissa) riskien arvioimiseksi ja lisäohjeiden saamiseksi. Saatat tarvita lääkärin hoitoa. Sinulle voi tulla pahoinvointia, oksentelua, ripulia tai matalaa verensokeria (hypoglykemiaa). Katso matalasta verensokerista varoittavat oireet kohdasta 4.

Jos unohdat ottaa Diavic-pistoksen

Jos unohdat ottaa Diavic-annoksen, ota se heti, kun muistat.

Jos unohtamastasi annosajankohdasta on yli 12 tuntia, jätä unohtunut annos väliin. Ota seuraava annos normaaliin tapaan seuraavana päivänä.

Älä ota seuraavana päivänä ylimääräistä tai isompaa annosta korvataksesi unohtamasi annoksen.

Jos lopetat Diavic-valmisteen käytön

Älä lopeta Diavic-valmisteen käyttöä keskustelematta asiasta lääkärin kanssa. Jos lopetat sen käytön, verensokerisi saattaa nousta.

Jos sinulla on kysymyksiä tämän lääkkeen käytöstä, käänny lääkärin, apteekkihenkilökunnan tai sairaanhoitajan puoleen.

4. Mahdolliset haittavaikutukset

Kuten kaikki lääkkeet, tämäkin lääke voi aiheuttaa haittavaikutuksia. Kaikki eivät kuitenkaan niitä saa.

Vakavat haittavaikutukset

Yleinen: voi esiintyä yhdellä ihmisellä kymmenestä

- Hypoglykemia (matala verensokeri). Hypoglykemiasta varoittavat oireet voivat tulla äkkiä. Tällaisia oireita ovat esimerkiksi: kylmä hiki, kalpeus ja ihon viileys, päänsärky, sydämentykytys, pahoinvointi, kova nälkä, näköhäiriöt, uneliaisuus, heikotus, hermostuneisuus, ahdistuneisuus, sekavuus, keskittymisvaikeudet, vapina (tärinä). Lääkärisi kertoo sinulle, miten matalaa verensokeria hoidetaan ja mitä sinun tulee tehdä, jos

havaitset itselläsi hypoglykemiaa oireita. Matalaa verensokeria voi esiintyä todennäköisemmin, jos otat myös sulfonyyliureaa tai insuliinia. Lääkärisi voi pienentää näiden lääkkeiden annosta ennen kuin alat käyttää Diavic-valmistetta.

Harvinainen: voi esiintyä yhdellä ihmisellä tuhannesta

- Allergisen reaktion vakava muoto (anafylaktinen reaktio), jossa on lisäoireita, kuten hengitysvaikeuksia, kurkun ja kasvojen turvotusta, nopeaa sydämen sykettä jne. Jos havaitset näitä oireita, hakeudu välittömästi lääkärin hoitoon ja kerro asiasta omalle lääkärillesi niin pian kuin mahdollista.
- Suolitukos. Ummetuksen vaikea muoto, jossa on lisäoireina vatsakipua, vatsan turvotusta, oksentelua jne.

Hyvin harvinainen: voi esiintyä yhdellä ihmisellä 10 000:sta

- Haimatulehdustapauksia (pankreatiitti). Haimatulehdus voi olla vakava, mahdollisesti henkeä uhkaava tila. Lopeta Diavic-valmisteen käyttö ja ota välittömästi yhteys lääkäriin, jos huomaat minkä tahansa seuraavista vakavista hättävistä vaikutuksista:

Kova ja jatkuva vatsakipu, joka saattaa tuntua myös selässä, sekä pahoinvointi ja oksentelu. Nämä saattavat olla haimatulehduksen (pankreatiitti) merkkejä.

Muut hättävistä vaikutuksista

Hyvin yleinen: voi esiintyä useammalla kuin yhdellä ihmisellä kymmenestä

- Pahoinvointi. Yleensä tämä hättävä vaikutus häviää ajan kuluessa.
- Ripuli. Yleensä tämä hättävä vaikutus häviää ajan kuluessa.

Yleinen

- Oksentelu.

Aloittaessasi Diavic-hoidon voit joissain tapauksissa kärsiä nestehukasta/kuivumisesta, esim. jos oksentelet, voit pahoin ja sinulla on ripuli. On tärkeää, että ehkäiset kuivumista juomalla runsaasti.

- Päänsärky
- Ruuansulatushäiriö
- Vatsatulehdus (gastriitti). Vatsatulehduksen oireita ovat vatsakipu, pahoinvointi ja oksentelu.
- Gastroesofageaalinen refluksitauti (GERD). Refluksitautin oireisiin sisältyy närästys.
- Kipeä tai turvonnut vatsa
- Epämukavuuden tunne vatsassa
- Ummetus
- Ilmavaivat
- Ruokahalun väheneminen
- Keuhkoputkentulehdus
- Nuhakuume
- Heitehuimaus
- Nopeutunut pulssi
- Väsymys
- Hammassärky
- Pistospaikan reaktiot (kuten mustelmat, kipu, ärsytys, kutina ja ihottuma)
- Suurentuneet haimaentsyymien (kuten lipaasi ja amylaasi) arvot.

Melko harvinainen: voi esiintyä yhdellä ihmisellä sadasta

- Allergiset reaktiot kuten kutina ja urtikaria (tietäntyyppistä ihottumaa)
- Kuivuminen, johon joskus liittyy munuaisten toiminnan heikkenemistä
- Huonovointisuus
- Sappikivet
- Sappirakon tulehdus
- Makuuainmuutos
- Mahan tyhjenemisen viivästyminen.

Haittavaikutuksista ilmoittaminen

Jos havaitset haittavaikutuksia, kerro niistä lääkärille, apteekkihenkilökunnalle tai sairaanhoitajalle. Tämä koskee myös sellaisia mahdollisia haittavaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä pakkaus- selosteessa. Voit ilmoittaa haittavaikutuksista myös suoraan.

Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskus Fimea

Lääkkeiden haittavaikutusrekisteri

PL 55

FI-00034 Fimea

www-sivusto: www.fimea.fi

Ilmoittamalla haittavaikutuksista voit auttaa saamaan enemmän tietoa tämän lääkevalmisteen turvallisuudesta.

5. Diavic-injektionesteen säilyttäminen

Ei lasten ulottuville eikä näkyville.

Älä käytä tätä lääkettä kynän etiketissä ja kotelossa mainitun viimeisen käyttöpäivämäärän ”EXP” jälkeen.

Viimeinen käyttöpäivämäärä tarkoittaa kuukauden viimeistä päivää.

Ennen avaamista:

Säilytä jääkaapissa (2°C–8°C). Ei saa jäätyä. Älä säilytä liian lähellä pakastelokeroa tai takaseinän kylmälevyä.

Käytön aikana:

Voit säilyttää kynää yhden kuukauden ajan alle 30°C:n lämpötilassa tai jääkaapissa (2°C–8°C), ei liian lähellä pakastelokeroa tai takaseinän kylmälevyä. Ei saa jäätyä.

Suojaa valmiste valolta pitämällä kynän suojus paikoillaan, kun et käytä kynää.

Älä käytä tätä lääkettä, jos liuos ei ole kirkasta ja väritöntä tai melkein väritöntä.

Lääkkeitä ei pidä heittää viemäriin eikä hävittää talousjätteiden mukana. Kysy käyttämättömien lääkkeiden hävittämisestä apteekista. Näin menetellen suojelet luontoa.

6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa

Mitä Diavic sisältää

- Vaikuttava aine on liraglutidi. 1 millilitra injektionestettä sisältää 6 mg liraglutidia. Yksi esitäytetty kynä sisältää 18 mg liraglutidia.
- Muut aineet ovat dinatriumfosfaattidihydraatti, propyleeniglykoli, fenoli ja injektionesteisiin käytettävä vesi.

Lääkevalmisteen kuvaus ja pakkaus koko (-koot)

Diavic toimitetaan bromobutyylimuokasta ja värittömästä tyyppin I lasista valmistettuna männänä, joka on koottu kynäinjektoriin, jossa on vaaleansininen runko-osa, jossa on vaaleansininen painike ja keltainen annosnuppi, jossa on harmaa kansi. Jokainen kynä sisältää 3 ml liuosta, josta saat 30 kpl 0,6 mg:n annoksia, 15 kpl 1,2 mg:n annoksia tai 10 kpl 1,8 mg:n annoksia.

Pakkauskoot ovat 1, 2, 3, 5, 10 tai monipakkaus, joka sisältää 10 esitäytettyä kynää (2 pakkausta, joissa kummassakin 5 kynää).

Kaikkia pakkauskokoja ei välttämättä ole myynnissä.

Neulat eivät sisälly toimitukseen.

Myyntiluvan haltija ja valmistaja

Sun Pharmaceutical Industries Europe B.V.

Polarisavenue 87, 2132 JH Hoofddorp

The Netherlands

Terapia SA
124 Fabricii Street,
400632, Cluj-Napoca,
Romania

Tämä lääke on hyväksytty Euroopan talousalueen jäsenvaltioissa ja Yhdistyneessä kuningaskunnassa (Pohjois-Irlanti) seuraavilla nimillä:

Saksa	DIAVIC 6 mg/ml Injektionslösung in einem Fertigpen
Suomi	Diavic 6 mg/ml injektioneste, liuos, esitäytetty kynä
Espanja	DIAVIC 6 mg/ml solución inyectable en pluma precargada EFG
Ranska	Vahvistetaan kansallisessa vaiheessa
Italia	DIAVIC
Puola	DIAVIC
Romania	DIAVIC 6 mg/ml soluție injectabilă în stilou injector (pen) preumplut
Alankomaat	Diavic 6 mg/ml oplossing voor injectie in een voorgevulde pen
Ruotsi	DIAVIC 6 mg/ml injektionsvätska, lösning i förfylld injektionspenna

Tämä pakkauseloste on tarkistettu viimeksi

16/10/2024

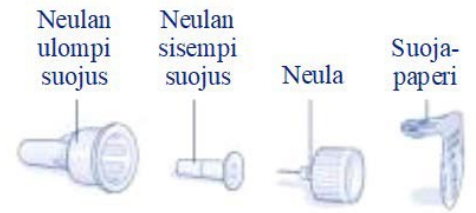
Diavic-KYNÄN KÄYTTÖOHJEET

Lue nämä ohjeet huolellisesti ennen kynän käyttöä.

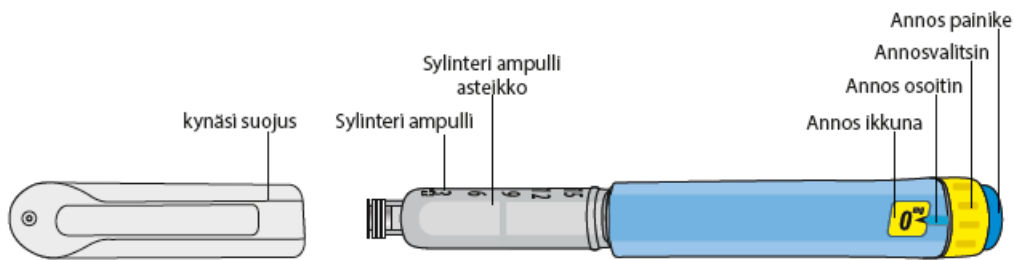
Kynässäsi on 18 mg liraglutidia. Voit valita annokset 0,6 mg, 1,2 mg tai 1,8 mg.

Kynä on suunniteltu käytettäväksi kertakäyttöisten injektioneulojen kanssa, joiden pituus on enintään 8 mm ja paksuus yhtä ohut kuin 32G (0,25/0,23 mm).

Neula (esimerkki)



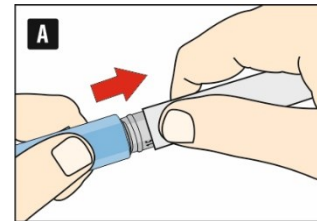
Kynä ja neula (esimerkki)



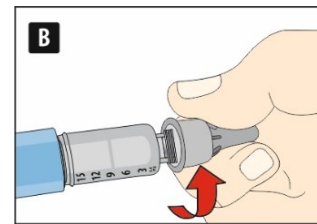
Valmistele kynäsi

Tarkista kynäsi nimi ja värillinen etiketti varmistaaksesi, että se sisältää liraglutidia. Väärän lääkkeen käyttö voi aiheuttaa vakavaa haittaa.

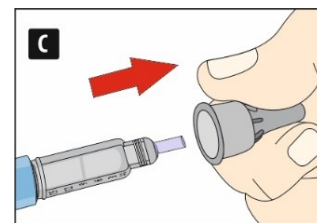
Vedä kynän korkki pois.



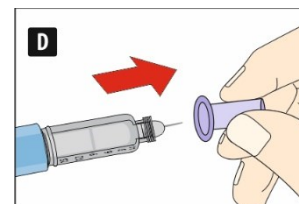
Vedä paperiliuska pois uudesta kertakäyttöneulasta. Kierrä neula suoraan ja tiukasti kynään.



Vedä ulompi neulansuojus pois ja säilytä se myöhempää käyttöä varten.



Vedä neulan sisäsuojus pois ja hävitä se.



△ Käytä aina uutta neulaa jokaiseen pistokseen. Tämä vähentää kontaminaatioiden, infektioiden, liraglutidivuodon, tukkeutuneiden neulojen ja epätarkan annostelun riskiä.

△ Varo taivuttamasta tai vahingoittamasta neulaa.

△ Älä koskaan yritä laittaa sisempää neulansuojusta takaisin neulan päälle. Voit lyödä itseäsi neulalla.

Kynästäsi huolehtiminen

- Älä yritä korjata kynää tai irrottaa sitä.
- Pidä kynä poissa pölyltä, liialta ja kaikenlaisilta nesteiltä.
- Puhdista kynä mietoon pesuaineeseen kostutetulla liinalla.

- Älä yritä pestä, liottaa tai voidella sitä – tämä voi vahingoittaa kynää.

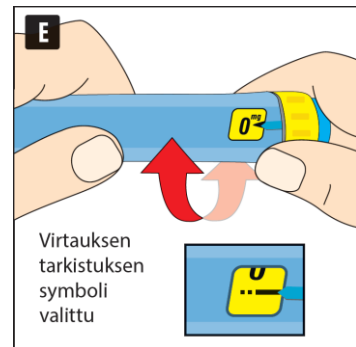
△ Tärkeää tietoa

- Älä jaa kynääsi tai neulojasi kenenkään muun kanssa.
- Pidä kynä poissa muiden, erityisesti lasten, ulottuvilta.

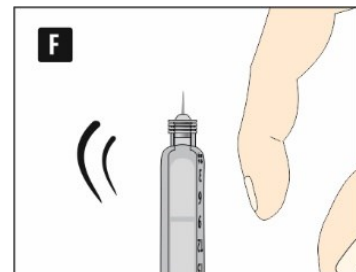
Tarkista virtaus jokaisen uuden kynän yhteydessä

Tarkista virtaus ennen ensimmäistä pistosta jokaisella uudella kynällä. Jos kynä on jo käytössä, siirry kohtaan "Valitse annos", vaihe H.

Käännä annosvalitsinta, kunnes virtauksen tarkistussymboli on osoittimen kohdalla.



Pidä kynää neula ylöspäin. Napauta kasettia kevyesti sormella muutaman kerran. Tämä saa kaikki ilmakuplat kerääntymään sylinteriampullin yläosaan.

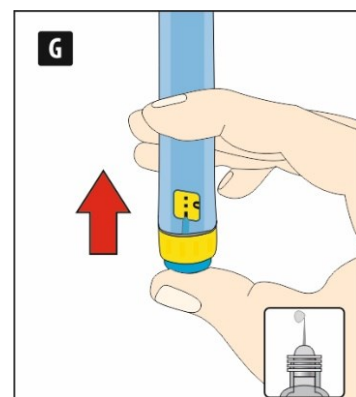


Pidä neula ylöspäin ja paina annospainiketta, kunnes 0 mg on osoittimen kohdalla.

Liraglutidipisaran pitäisi ilmestyä neulan kärkeen. Jos pisaraa ei näy, toista vaiheet E–G enintään neljä kertaa.

Jos liraglutidipisaroita ei vielääkään ole, vaihda neula ja toista vaiheet E–G vielä kerran.

Älä käytä kynää, jos liraglutidipisaraa ei vielääkään näy. Tämä osoittaa, että kynä on viollinen ja sinun on otettava käyttöön uusi kynä.



- △ Jos olet pudottanut kynäsi kovaa pintaa vasten tai epäilet, että siinä on jotain vialla, laita aina uusi kertakäyttöinen neula ja tarkista virtaus ennen pistämistä.

Valitse annos

Tarkista aina, että osoitin on 0 mg:n kohdalla.

Käännä annosvalitsinta, kunnes tarvittava annos on osoittimen kohdalla (0,6 mg, 1,2 mg tai 1,8 mg).

Jos valitsit vahingossa väärän annoksen, muuta sitä yksinkertaisesti kääntämällä annosvalitsinta taaksepäin tai eteenpäin, kunnes oikea annos on kohdistettu osoittimen kanssa.

Varo painamasta annospainiketta, kun käännät annosvalitsinta taaksepäin, sillä liraglutidia saattaa tulla ulos.

Jos annosvalitsin pysähtyy ennen kuin tarvittava annos on osoittimen kohdalla, liraglutidia ei ole jäljellä riittävästi koko annokseen. Sitten voit joko:

jakaa annoksesi kahteen injektioon:

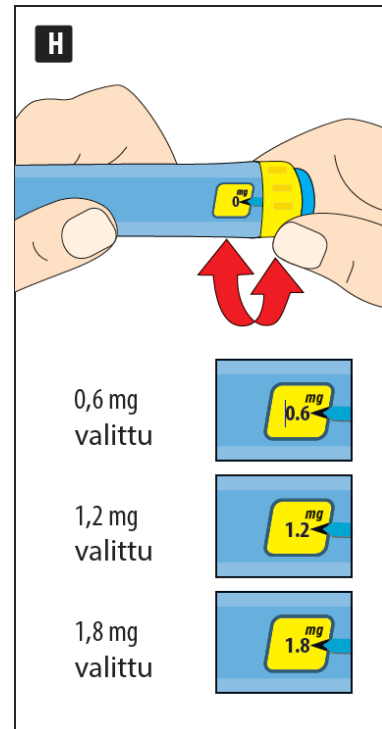
Käännä annosvalitsinta jompaankumpaan suuntaan, kunnes arvo on 0,6 mg tai

1,2 mg on osoittimen kohdalla. Pistä annos. Valmistele sitten uusi kynä injektiota varten ja pistä jäljellä oleva määrä mg annoksesi loppuun saattamiseen.

Voit jakaa annoksesi nykyisen ja uuden kynän kesken vain, jos terveydenhuollon ammattihenkilösi on kouluttanut tai neuvonut. Suunnittele annokset laskimella. Jos jaat annoksen väärin, voit pistää liian paljon tai liian vähän liraglutidia.

tai pistää koko annoksen uudella kynällä:

Jos annosvalitsin pysähtyy ennen kuin 0,6 mg on osoittimen kohdalla, valmistele uusi kynä ja pistä koko annos uudella kynällä.



⚠ Älä yritä valita muita annoksia kuin 0,6 mg, 1,2 mg tai 1,8 mg. Näytön numeroiden on oltava täsmälleen kohdakkain osoittimen kanssa, jotta saat oikean annoksen.

Annosvalitsin napsahtaa, kun käännät sitä. Älä käytä näitä napsautuksia annoksesi valitsemiseen.

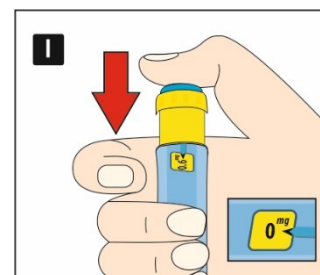
Älä käytä sylinteriampullivaakaa pistettävän liraglutidin määrän mittaamiseen – se ei ole tarpeeksi tarkka.

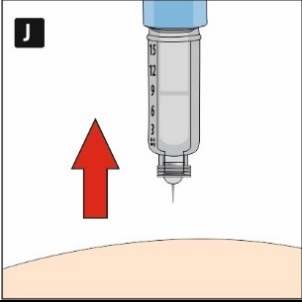
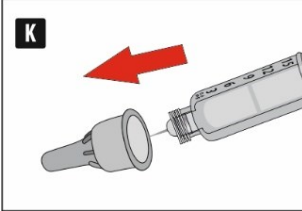
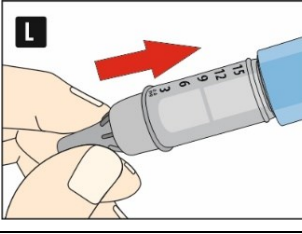
Pistä annoksesi

Työnnä neula ihoon lääkärin tai sairaanhoitajan osoittamalla injektiotekniikalla. Noudata sitten alla olevia ohjeita:

Paina annospainiketta pistääksesi, kunnes 0 mg on osoittimen kohdalla. Varo koskettamasta näyttöä muilla sormillasi tai painamasta annosvalitsinta sivusuunnassa, kun pistät. Tämä johtuu siitä, että se voi tukkia injektion.

Pidä annosnappi painettuna ja jätä neula ihoon alle vähintään 6 sekunniksi. Tällä varmistetaan, että saat täyden annoksesi.



<p>Vedä neula ulos.</p> <p>Sen jälkeen voit nähdä pisaran liraglutidia neulan kärjessä. Tämä on normaalia eikä vaikuta annokseesi.</p>	
<p>Ohjaa neulan kärki ulompaan neulansuojukseen koskematta neulaan tai ulompaan neulansuojukseen.</p>	
<p>Kun neula on peitetty, paina varovasti ulompi neulansuojus kokonaan kiinni. Kierrä sitten neula irti. Hävitä se huolellisesti ja aseta kynän suojuus takaisin paikalleen.</p> <p>Kun kynä on tyhjä, hävitä se varovasti ilman neulaa. Hävitä kynä ja neula paikallisten vaatimusten mukaisesti.</p>	
<p>⚠ Poista neula aina jokaisen pistoksen jälkeen ja säilytä kynää ilman neulaa.</p> <p>⚠ Tämä vähentää kontaminaatioiden, infektioiden, liraglutidivuodon, tukkeutuneiden neulojen ja epätarkan annostelun riskiä.</p> <p>⚠ Hoitajien on oltava erittäin varovaisia käsitellessään käytettyjä neuloja – neulavamman ja ristiinfektioiden välttämiseksi.</p>	

BIPACKSEDEL

Bipacksedel: Information till användaren

Diavic 6 mg/ml injektionsvätska, lösning i förfylld injektionspenna liraglutid

Läs noga igenom denna bipacksedel innan du börjar använda detta läkemedel. Den innehåller information som är viktig för dig.

- Spara denna information, du kan behöva läsa den igen.
- Om du har ytterligare frågor vänd dig till läkare, apotekspersonal eller sjuksköterska.
- Detta läkemedel har ordinerats enbart åt dig. Ge det inte till andra. Det kan skada dem, även om de uppvisar sjukdomstecken som liknar dina.
- Om du får biverkningar, tala med läkare, apotekspersonal eller sjuksköterska. Detta gäller även eventuella biverkningar som inte nämns i denna information. Se avsnitt 4.

I denna bipacksedel finns information om följande:

1. Vad Diavic är och vad det används för
2. Vad du behöver veta innan du använder Diavic
3. Hur du använder Diavic
4. Eventuella biverkningar
5. Hur Diavic ska förvaras
6. Förpackningens innehåll och övriga upplysningar

1. Vad Diavic är och vad det används för

Diavic innehåller den aktiva substansen liraglutid. Det hjälper kroppen att sänka ditt blodsocker, men endast när det är för högt. Det gör även att maten passerar magsäcken långsammare och kan hjälpa till att förebygga hjärtsjukdom.

Diavic används som enda läkemedel om inte enbart matvanor och träning räcker för att få ditt blodsocker under kontroll, och du inte kan använda metformin (ett annat diabetesläkemedel).

Diavic används tillsammans med andra diabetesläkemedel när dessa enbart inte räcker för att få ditt blodsocker under kontroll. Dessa kan vara:

- diabetesläkemedel som du sväljer (såsom metformin, pioglitazon, sulfonureid, natriumglukoskotransportör 2-hämmare (SGLT2i)) och/eller insulin

Liraglutid som finns i Diavickan också vara godkänd för att behandla andra sjukdomar som inte nämns i denna produktinformation. Fråga läkare, apoteks- eller annan hälso- och sjukvårdspersonal om du har ytterligare frågor och följ alltid deras instruktion.

2. Vad du behöver veta innan du använder Diavic

Ta Använd inte Diavic

- om du är allergisk mot liraglutid eller något annat innehållsämne i detta läkemedel (anges i avsnitt 6).

Varningar och försiktighet

Tala med läkare, apotekspersonal eller sjuksköterska:

- innan du använder Diavic.
- om du har eller har haft en sjukdom i bukspottskörteln.

Detta läkemedel ska inte användas om du har typ 1-diabetes (din kropp producerar inget insulin) eller diabetesketoacidosis (en komplikation av diabetes med högt blodsocker och ökad ansträngning att andas). Det är inget insulin och ska därför inte användas som ersättning för insulin.

Användning av Diavic rekommenderas inte om du går på dialys.
Användning av Diavirekommenderas inte om du har svår leversjukdom.
Diavic rekommenderas inte om du har svår hjärtsvikt.
Detta läkemedel rekommenderas inte om du har svåra mag- eller tarmproblem som ger långsam magsäckstömning (s k gastropares) eller inflammatorisk tarmsjukdom.

Om du har symtom på akut inflammation i bukspottkörteln, såsom ihållande, svåra magsmärtor bör du omedelbart rådfråga läkare (se avsnitt 4).

Om du har sköldkörtelsjukdom inklusive sköldkörtelknutor och förstörd sköldkörtel, rådfråga läkare.

När du börjar använda Diavic kan du i vissa fall, om du t ex får kräkningar, illamående och diarré, förlora vätska och bli uttorkad. Det är viktigt att undvika uttorkning, varför du ska dricka mycket vätska. Kontakta din läkare om du har några frågor eller funderingar.

Barn och ungdomar

Diavic kan användas till ungdomar och barn från 10 års ålder. Inga data finns tillgängliga för barn under 10 år

Andra läkemedel och Diavic

Tala om för läkare, apotekspersonal eller sjuksköterska om du tar, nyligen har tagit eller kan tänkas ta andra läkemedel.

Speciellt om du tar läkemedel som innehåller någon av följande aktiva substanser, så ska du tala om det för läkare, apotekspersonal eller sjuksköterska:

- En sulfonureid (t ex glimepirid eller glibenklamid) eller insulin. Du kan drabbas av hypoglykemi (lågt blodsocker) om du använder Diavictillsammans med en sulfonureid eller insulin, eftersom de medför ökad risk för lågt blodsocker. När du börjar använda dessa läkemedel tillsammans kommer din läkare eventuellt att minska din dos av sulfonureiden eller insulinet. Se avsnitt 4 för information om varningssignaler på lågt blodsocker. Om du även tar en sulfonureid (t ex glimepirid eller glibenklamid) eller insulin, kan din läkare tala om för dig att du ska kontrollera dina blodsockernivåer. Detta hjälper läkaren att bestämma om dosen sulfonureid eller insulin behöver ändras.
- Om du använder insulin kommer läkaren att tala om hur du sänker insulindosen och rekommendera att du oftare kontrollerar ditt blodsocker för att undvika hyperglykemi (högt blodsocker) och diabetesketoacidosis (en komplikation vid diabetes som inträffar när kroppen inte kan bryta ner glukos eftersom det inte finns tillräckligt mycket insulin).
- Warfarin eller andra perorala anti-koagulantia. Det kan krävas att du gör tätare kontroller av ditt blods levringsförmåga.

Graviditet och amning

Tala om för läkaren om du är gravid, tror att du kan vara gravid eller planerar att skaffa barn. Diavic ska inte användas under graviditet eftersom det inte är känt om det kan skada ditt foster.

Det är inte känt om Diavic passerar över till bröstmjolk, använd därför inte detta läkemedel om du ammar.

Körförmåga och användning av maskiner

Lågt blodsocker kan försämra din koncentrationsförmåga. Undvik bilkörning eller användning av maskiner om du får insulinkänning. Se avsnitt 4 för information om varningssignaler på lågt blodsocker. Vänd dig till din läkare för mer information om detta.

Du är själv ansvarig för att bedöma om du är i kondition att framföra motorfordon eller utföra arbeten som kräver skärpt uppmärksamhet. En av faktorerna som kan påverka din förmåga i dessa avseenden är användning av läkemedel på grund av deras effekter och/eller biverkningar.

Beskrivning av dessa effekter och biverkningar finns i andra avsnitt. Läs därför all information i

denna bipacksedel för vägledning. Diskutera med läkare eller apotekspersonal om du är osäker

Viktig information om några innehållsämnen i Diavic

Detta läkemedel innehåller mindre än 1 mmol natrium (23 mg) per dos. Det innebär att detta läkemedel är näst intill "natriumfritt".

3. Hur du använder Diavic

Använd alltid detta läkemedel enligt läkarens anvisningar. Rådfråga läkare, apotekspersonal eller sjuksköterska om du är osäker.

- a. Startdosen är 0,6 mg en gång dagligen i minst en vecka.
- b. Läkaren talar om när du ska öka dosen till 1,2 mg en gång dagligen.
- c. Läkaren kan öka dosen ytterligare till 1,8 mg en gång dagligen om ditt blodsocker inte hålls tillräckligt under kontroll med dosen på 1,2 mg.

Dosen får endast ändras efter läkares anvisning.

Diavic ges som en injektion under huden (subkutant). Injicera inte läkemedlet direkt i ett blodkärl eller en muskel. De bästa områdena att ta injektionen på är framsidan av låren, framsidan av midjan (buken) eller överarmen.

Du kan ta injektionen när som helst under dagen utan hänsyn till måltider. När du har kommit fram till vilken tid på dagen som passar dig bäst rekommenderas du att injicera Diavic vid ungefär denna tid på dagen varje dag.

Innan du använder injektionspennan för första gången visar en läkare eller sjuksköterska hur du använder den.

På baksidan av den här bipacksedeln finns en utförlig bruksanvisning.

Om du använt för stor mängd av Diavic

Om du fått i dig för stor mängd läkemedel eller om t.ex. ett barn fått i sig läkemedlet av misstag kontakta omedelbart läkare, sjukhus eller Giftinformationscentralen (tel. 0800 147 111 i Finland, 112 i Sverige) för bedömning av risken samt rådgivning.

Du kan bli illamående, börja kräkas, få diarré eller lågt blodsocker (hypoglykemi). Se avsnitt 4 för information om varningssignaler på lågt blodsocker.

Om du har glömt att använda Diavic

Om du har glömt en dos ska du använda Diavic så snart du kommer ihåg det.

Om det har gått mer än 12 timmar sedan du skulle ha använt Diavic ska du hoppa över den glömda dosen. Ta nästa dos som vanligt följande dag.

Ta inte dubbel eller ökad dos följande dag för att kompensera för den missade dosen.

Om du slutar att använda Diavic

Sluta inte med Diavic utom på läkarens inrådan. Om du slutar använda läkemedlet kan din blodsockernivå stiga.

Om du har ytterligare frågor om detta läkemedel kontakta läkare, apotekspersonal eller sjuksköterska.

4. Eventuella biverkningar

Liksom alla läkemedel kan detta läkemedel orsaka biverkningar, men alla användare behöver inte få dem.

Allvarliga biverkningar

Vanliga (kan förekomma hos upp till 1 av 10 användare)

Hypoglykemi (lågt blodsocker). Varningssignaler på lågt blodsocker kan komma plötsligt och yttra sig som: kallsvett, kall och blek hud, huvudvärk, hjärtklappning, illamående, stark hungerkänsla, synförändringar, sömnhet, svaghet, nervositet, oro, förvirring, koncentrationssvårigheter, skakningar (tremor). Läkaren talar om hur du ska behandla lågt

blodsocker och vad du ska göra om du upptäcker något av varningstecknen. Det är mer troligt att detta händer om du också tar ett läkemedel som innehåller en sulfonureid eller insulin. Din läkare minskar eventuellt din dos av dessa läkemedel innan du börjar använda Diavic.

Sällsynta: kan förekomma hos upp till 1 av 1 000 användare

- Allvarlig form av allergisk reaktion (anafylaktisk reaktion) med ytterligare symtom såsom andningssvårigheter, svullnad av svalg och ansikte, hjärtklappning etc. Om du får dessa symtom ska du omedelbart söka läkarvård och så snart som möjligt informera din läkare.
- Tarmobstruktion. En allvarlig form av förstoppning med ytterligare symtom såsom buksmärta, spänningar, kräkningar etc

Mycket sällsynta: kan förekomma hos upp till 1 av 10 000 användare

Fall av inflammation i bukspottkörteln (pankreatit). Pankreatit kan vara ett allvarligt och möjligt livshotande sjukdomstillstånd. Sluta ta Diavic och kontakta läkare omedelbart om du får någon av följande allvarliga biverkningar:

Svår och ihållande smärta i buken (magen), vilken kan stråla ut mot ryggen samt illamående och kräkningar, eftersom det kan vara tecken på en inflammerad bukspottkörtel (pankreatit).

Andra biverkningar

Mycket vanliga (kan förekomma hos fler än 1 av 10 användare)

- Illamående. Detta går vanligtvis över med tiden.
- Diarré. Detta går vanligtvis över med tiden.

Vanliga: (kan förekomma hos upp till 1 av 10 användare)

- Kräkningar.

När du börjar använda Diavic kan du i vissa fall, om du t ex får kräkningar, illamående och diarré, förlora vätska och bli uttorkad. Det är viktigt att undvika uttorkning, genom att dricka tillräckligt mycket vätska.

- Huvudvärk
- Matsmältningsbesvär
- Magkatarr (gastrit). Kan yttra sig som magsmärta, illamående och kräkningar.
- Refluxsjukdom (GERD). Kan yttra sig som halsbränna.
- Öm eller svullen mage (buk)
- Magbesvär
- Förstoppning
- Gaser (flatulens)
- Minskad aptit
- Bronkit
- Förkylning
- Yrsel
- Ökad puls
- Trötthet
- Tandvärk
- Reaktionen på injektionsstället (såsom blåmärken, smärta, irritation, klåda och utslag).
- Ökning av pankreasenzym (såsom lipas och amylas).

Mindre vanliga: kan förekomma hos upp till 1 av 100 användare

- Allergiska reaktioner såsom klåda och nässelutslag
- Uttorkning, ibland med nedsatt njurfunktion
- Allmän sjukdomskänsla
- Gallsten
- Inflammerad gallblåsa
- Förändring i hur saker smakar

- En fördröjning av magsäckstömningen

Rapportering av biverkningar

Om du får biverkningar, tala med läkare, apotekspersonal eller sjuksköterska. Detta gäller även eventuella biverkningar som inte nämns i denna information. Du kan också rapportera biverkningar direkt (se detaljer nedan):

i Finland:

webbplats: www.fimea.fi

Säkerhets- och utvecklingscentret för läkemedelsområdet Fimea

Biverkningsregistret PB 55

00034 FIMEA

i Sverige:

Läkemedelsverket Box 26

751 03 Uppsala

www.lakemedelsverket.se

Genom att rapportera biverkningar kan du bidra till att öka informationen om läkemedels säkerhet.

5. Hur Diavic ska förvaras

Förvara detta läkemedel utom syn- och räckhåll för barn.

Används före utgångsdatum som anges på injektionspennans etikett och kartong efter EXP. Utgångsdatumet är den sista dagen i angiven månad.

Oöppnad:

Förvaras i kylskåp (2°C–8°C). Får ej frysas. Förvaras inte nära frysfack.

Under användning:

Injektionspennan kan förvaras i 1 månad vid högst 30°C eller i kylskåp (2°C–8°C), inte nära frysfack.

Får ej frysas.

När injektionspennan inte används ska den förvaras med pennhuven påsatt. Ljuskänsligt.

Får endast användas om lösningen är klar och färglös eller nästan färglös.

Läkemedel ska inte kastas i avloppet eller bland hushållsavfall. Fråga apotekspersonalen hur man kastar läkemedel som inte längre används. Dessa åtgärder är till för att skydda miljön.

6. Förpackningens innehåll och övriga upplysningar

Innehållsdeklaration

- Den aktiva substansen är liraglutid. 1 ml av injektionslösningen innehåller 6 mg liraglutid. En förfylld injektionspenna innehåller 18 mg liraglutid.
- Övriga innehållsämnen är dinatriumfosfatdihydrat, propylenglykol (1520), fenol, natriumhydroxid (för pH-justering), saltsyrakoncentrerad (för pH-justering) och vatten för injektionsvätskor.

Läkemedlets utseende och förpackningsstorlekar

Diavic levereras som en kolv propp av bromobutylgummi och färglös cylinderampull av typ I glas, monterad i penninjektor, med ljusblå kroppsdel med ljusblå knapp och gul dossatsknapp med grått lock. Varje penna innehåller 3 ml lösning, vilket ger 30 doser på 0,6 mg, 15 doser på

1,2 mg eller 10 doser på 1,8 mg.

Diavic finns i förpackningar om 1, 2, 3, 5, 10 eller som multipack innehållande 10 (2 förpackningar om 5) pennor.

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.
Injektionsnålar medföljer inte.

Innehavare av försäljnings tillstånd och tillverkare

Sun Pharmaceutical Industries Europe B.V.
Polarisavenue 87, 2132 JH Hoofddorp
Nederländerna

Terapia SA
124 Fabricii Street,
400632, Cluj-Napoca,
Rumänien

Detta läkemedel är godkänt i medlemsstaterna i Europeiska ekonomiska samarbetsområdet under följande namn

Tyskland	DIAVIC 6 mg/ml Injektionslösung in einem Fertigpen
Finland	Diavic 6 mg/ml injektioneste, liuos, esitäytetty kynä
Spanien	DIAVIC 6 mg/ml solución inyectable en pluma precargada EFG
Frankrike	Ska bekräftas i den nationella fasen
Italien	DIAVIC
Polen	DIAVIC
Rumänien	DIAVIC 6 mg/ml soluție injectabilă în stilou injector (pen) preumplut
Nederländerna	DIAVIC 6 mg/ml oplossing voor injectie in een voorgevulde pen
Sverige	Diavic 6 mg/ml injektionsvätska, lösning i förfylld injektionspenna

Denna bipacksedel ändrades senast

16/10/2024

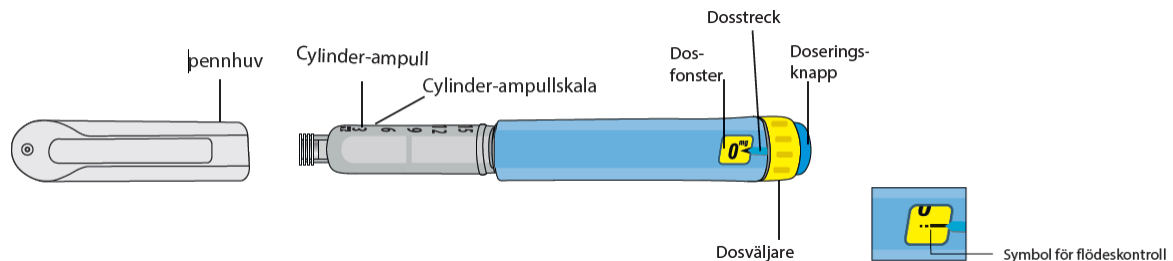
BRUKSANVISNING FÖR Diavic INJEKTIONSPENNA

Läs instruktionerna noga innan du använder din injektionspenna.

En penna innehåller 18 mg liraglutid. Du kan välja doser om 0,6 mg, 1,2 mg eller 1,8 mg.

Pennan är utformad för att användas med engångsinjektioner nålar upp till en längd på 8 mm och så tunna som 32G (0,25/0,23 mm).

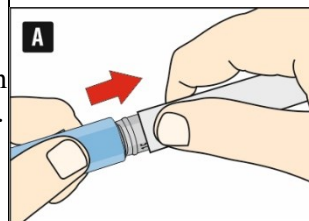
Injektionsnål (exempel)



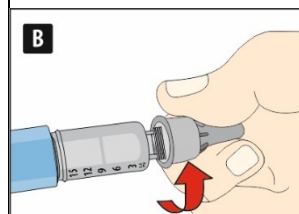
Förbered din penna

Kontrollera namnet och den färgkodade etiketten på din penna för att försäkra dig om att den innehåller liraglutid. Användning av fel medicin kan orsaka allvarlig skada.

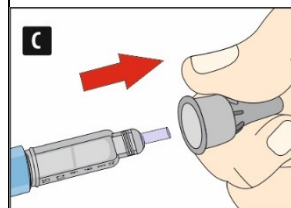
Ta av pennans huv.



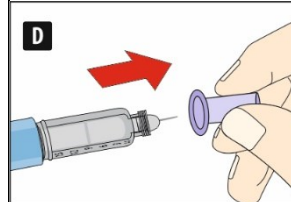
Dra av skyddspapperet från en ny engångsnål. Skruva fast injektionsnålen rakt och stadigt på pennan.



Dra av det yttre nålskyddet och behåll det till senare.



Dra av det inre nålskyddet och kassera det.



⚠ Använd alltid en ny injektionsnål för varje injektion. På så sätt minskar risken för förorening, infektion, läckage av liraglutid, tilltäppta injektionsnålar och felaktig dosering.

⚠ Var försiktig så att injektionsnålen inte böjs eller skadas.

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

Ta hand om din penna

- Försök inte att reparera eller ta isär pennan.
- Håll pennan fri från damm, smuts och alla typer av vätska.
- Rengör pennan med en trasa som fuktats med ett mildt rengöringsmedel.
- Försök aldrig tvätta, blötlägga eller smörja den – detta kan skada pennan.

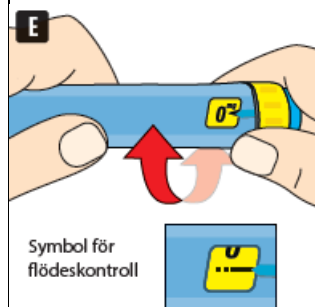
⚠ Viktig information

Dela inte din penna eller injektionsnålar med någon annan.
Förvara pennan oåtkomligt för andra, i synnerhet för barn.

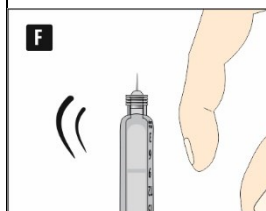
Kontrollera flödet med varje ny penna

Kontrollera flödet med varje ny penna före första injektionen. Om din penna redan är i bruk, gå till ”Välj dos”, steg H.

Vrid dosväljaren tills symbolen för flödeskontroll står mitt för dosstrecket.



Håll pennan så att injektionsnålen pekar uppåt. Knacka försiktigt med fingret på cylinderampullen några gånger. Då samlas alla eventuella luftbubblor överst i cylinderampullen.

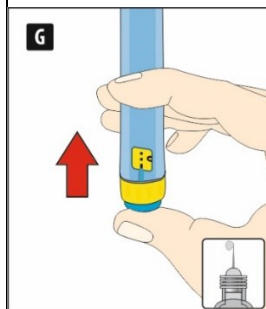


Fortsätt att hålla pennan så att injektionsnålen pekar uppåt och tryck på doseringsknappen tills 0 mg står mitt för dosstrecket.

En liraglutiddroppe ska visa sig på injektionsnålens spets. Om ingen droppe syns, upprepa steg E till G upp till fyra gånger.

Om fortfarande ingen liraglutiddroppe visar sig, byt ut injektionsnålen och upprepa steg E till G en gång till.

Använd inte pennan om fortfarande ingen liraglutiddroppe visar sig. Detta betyder att pennan är trasig och du måste använda en ny penna.



⚠ Om du har tappat pennan mot en hård yta eller om du misstänker att någonting kan vara fel med den ska du alltid sätta på en ny engångsnål och kontrollera flödet innan du injicerar.

Välj dos

Kontrollera alltid att dosstrecket står mitt för 0 mg.

Vrid på dosväljaren tills den dos du behöver står mitt för dosstrecket (0,6 mg, 1,2 mg eller 1,8 mg).

Om du av misstag har valt fel dos kan du ändra den genom att vrida dosväljaren fram eller tillbaka tills din rätta dos står mitt för dosstrecket.

Var försiktig så att du inte trycker på doseringsknappen när du vrider dosväljaren bakåt, eftersom liraglutidlösning kan sippra ut.

Om dosväljaren stannar innan den dos du behöver står mitt för dosstrecket finns det inte tillräckligt med liraglutid kvar i pennan för hela din dos. Då kan du välja mellan att:

Dela upp din dos på två injektioner:

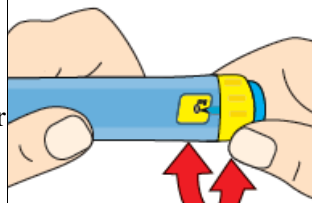
Vrid på dosväljaren åt något håll tills 0,6 mg eller 1,2 mg står mitt för dosstrecket. Injicera dosen. Förbered sedan en ny penna för injektion och injicera återstående mängd mg för att få en fullständig dos.

Du ska bara dela upp din dos mellan din nuvarande penna och en ny penna om du instruerats eller fått råd av hälso- och sjukvårdspersonal. Använd en räknemaskin för att planera doserna. Om det blir fel när du delar dosen, kan du injicera för mycket eller för lite liraglutid.

Injicera hela dosen med en ny penna:

Om dosväljaren stannar innan 0,6 mg står mitt för dosstrecket förbereder du en ny penna och injicerar hela dosen med den nya penna.

H



0,6 mg
vald



1,2 mg
vald



1,8 mg
vald



⚠ Försök inte välja andra doser än 0,6 mg, 1,2 mg eller 1,8 mg. Siffrorna i dosfönstret måste stå exakt mitt för dosstrecket för att du säkert ska få korrekt dos.

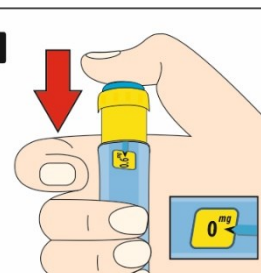
Dosväljaren klickar när du vrider den. Använd dig inte av klickningarna för att välja din dos. Använd inte cylinderampullskalan för att mäta hur mycket liraglutid du ska injicera – den är inte tillräckligt exakt.

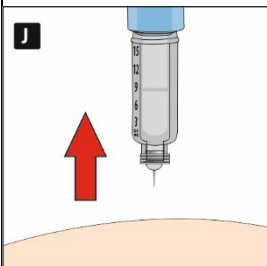
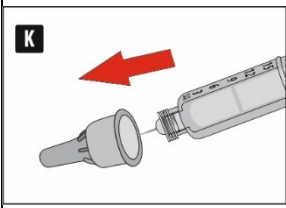
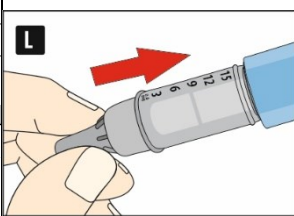
Injicera

Stick in nålen i huden med den injektionsteknik som din läkare eller sjuksköterska har visat dig. Följ sedan instruktionerna nedan:

Tryck på doseringsknappen tills 0 mg står mitt för dosstrecket. Var försiktig så att du inte kommer åt dosfönstret med fingrarna eller trycker dosväljaren åt sidan när du injicerar. I så fall kan injektionen blockeras. Håll doseringsknappen nedtryckt och låt injektionsnålen sitta kvar under huden i minst sex sekunder. På så sätt säkerställs att du får hela dosen.

I



<p>Dra ut injektionsnålen. Det kan finnas kvar en droppe liraglutidlösning på nålens spets. Detta är normalt och har ingen inverkan på dosen.</p>	
<p>För in injektionsnålens spets i det yttre nålskyddet utan att röra nålen eller det yttre nålskyddet.</p>	
<p>När injektionsnålens spets är täckt kan du försiktigt sätta på det yttre nålskyddet helt. Skruva sedan loss nålen. Kassera den på ett säkert sätt och sätt tillbaka huven på pennan. När pennan är tom ska du kassera den på ett säkert sätt med nålen borttagen. Kassera injektionspenna och nål enligt lokala föreskrifter.</p>	
<p>⚠ Ta alltid loss injektionsnålen efter varje injektion och förvara pennan utan fastsatt nål. ⚠ På så sätt minskar risken för förorening, infektion, läckage av liraglutid, tilltäppta injektionsnålar och felaktig dosering. ⚠ Vårdpersonal ska vara ytterst försiktig vid hantering av använda injektionsnålar, för att förhindra skador från nålen och korsinfektion.</p>	

