

Prospect: Informații pentru utilizator**ZEGLUXEN 6mg/ml soluție injectabilă în stilou preumplut**
liraglutid

Citiți cu atenție și în întregime acest prospect înainte de a începe să utilizați acest medicament deoarece conține informații importante pentru dumneavoastră.

- Păstrați acest prospect. S-ar putea să fie necesar să-l recitiți.
- Dacă aveți orice întrebări suplimentare, adresați-vă medicului dumneavoastră, farmacistului sau asistentei medicale.
- Acest medicament a fost prescris numai pentru dumneavoastră. Nu trebuie să-l dați altor persoane. Le poate face rău, chiar dacă au aceleași semne de boală ca dumneavoastră.
- Dacă manifestați orice reacții adverse, adresați-vă medicului dumneavoastră, farmacistului sau asistentei medicale. Acestea includ orice posibile reacții adverse nementionate în acest prospect. Vezi pct. 4.

Ce găsiți în acest prospect

1. Ce este ZEGLUXEN și pentru ce se utilizează
2. Ce trebuie să știți înainte să utilizați ZEGLUXEN
3. Cum să utilizați ZEGLUXEN
4. Reacții adverse posibile
5. Cum se păstrează ZEGLUXEN
6. Conținutul ambalajului și alte informații

1. Ce este ZEGLUXEN și pentru ce se utilizează

ZEGLUXEN conține substanța activă liraglutid. Aceasta ajută vă organismul la scăderea nivelului glucozei din sânge, doar atunci când acesta este prea mare. De asemenea, încetinește golirea stomacului și poate ajuta la prevenirea bolilor de inimă.

ZEGLUXEN este utilizat singur dacă glicemia dumneavoastră nu este controlată în mod corespunzător doar prin dietă și exerciții fizice și nu puteți utiliza metformină (un alt medicament pentru diabet).

ZEGLUXEN este utilizat împreună cu alte medicamente pentru diabet atunci când acestea nu sunt suficiente pentru a vă controla nivelul zahărului din sânge. Acestea pot include:

- antidiabetice orale (cum ar fi metformină, pioglitazonă, sulfoniluree, inhibitor al cotransportatorului sodiu-glucoză 2 (SGLT2i)) și/sau insulină.

2. Ce trebuie să știți înainte să utilizați ZEGLUXEN**Nu utilizați ZEGLUXEN**

- dacă sunteți alergic la liraglutid sau la oricare dintre celelalte componente ale acestui medicament (enumerate la pct. 6).

Atenționări și precauții

Discutați cu medicul dumneavoastră, farmacistul sau asistenta medicală:

- înainte de a utiliza ZEGLUXEN.
- dacă aveți sau ați avut o afecțiune a pancreasului.

Dacă știți că urmează să vi se efectueze o intervenție chirurgicală în care veți fi sub anestezie (adormit), vă rugăm să spuneți medicului dumneavoastră că utilizați acest medicament.

Acest medicament nu trebuie utilizat dacă aveți diabet de tip 1 (corpul dumneavoastră nu produce insulină) sau cetoacidoză diabetică (o complicație a diabetului zaharat cu glicemie crescută și creșterea efortului de a respira). Nu este o insulină și, prin urmare, nu trebuie utilizat ca înlocuitor al insulinei.

Utilizarea ZEGLUXEN nu este recomandată dacă vi se efectuează dializă.

Utilizarea ZEGLUXEN nu este recomandată dacă aveți boală severă de ficat.

Utilizarea ZEGLUXEN nu este recomandată dacă aveți insuficiență cardiacă severă.

Acest medicament nu este recomandat dacă aveți o problemă gravă a stomacului sau intestinului care are ca rezultat golirea întârziată a stomacului (numită gastropareză) sau boală inflamatorie intestinală.

Dacă aveți simptome de pancreatită acută, cum sunt dureri de stomac persistente, severe, trebuie să vă adresați imediat medicului dumneavoastră (vezi pct. 4).

Dacă aveți o afecțiune tiroidiană, inclusiv noduli tiroidieni și mărire a glandei tiroide, consultați-vă medicul.

La inițierea tratamentului cu ZEGLUXEN, este posibil să aveți în unele cazuri pierderi de lichide/deshidratare, de ex. în caz de vărsături, greață și diaree. Este important să evitați deshidratarea consumând multe lichide. Discutați cu medicul dumneavoastră dacă aveți întrebări sau nelămuriri.

Copii și adolescenți

ZEGLUXEN poate fi utilizat la copii și adolescenți începând cu vârsta de 10 ani și peste. Nu sunt disponibile date la copii cu vârsta sub 10 ani.

ZEGLUXEN împreună cu alte medicamente

Vă rugăm să spuneți medicului dumneavoastră, farmacistului sau asistentei medicale dacă luați, ați luat recent sau s-ar putea să luați orice alte medicamente.

În special, spuneți medicului dumneavoastră, farmacistului sau asistentei medicale dacă utilizați medicamente care conțin oricare dintre următoarele substanțe active:

- Sulfoniluree (cum sunt glimepirida sau glibenclamida) sau insulina. Este posibil să aveți hipoglicemie (nivel scăzut de zahăr în sânge) când utilizați ZEGLUXEN împreună cu o sulfoniluree sau insulină, deoarece sulfonilureele și insulina cresc riscul de hipoglicemie. Când începeți să utilizați aceste medicamente împreună, medicul dumneavoastră vă poate spune să reduceți doza de sulfoniluree sau insulină. Consultați pct. 4 pentru semnele de avertizare ale glicemiei scăzute. Dacă luați și o sulfoniluree (cum sunt glimepirida sau glibenclamida) sau insulină, medicul dumneavoastră vă poate ruga să vă măsurați nivelul zahărului din sânge. Acest lucru îl va ajuta pe medicul dumneavoastră să decidă dacă trebuie schimbată doza de sulfoniluree sau insulină.
- Dacă utilizați insulină, medicul dumneavoastră vă va indica cum să reduceți doza de insulină și vă va recomanda să vă monitorizați mai frecvent glicemia, pentru a evita hiperglicemia (nivel crescut de zahăr din sânge) și cetoacidoza diabetică (o complicație a diabetului zaharat care apare atunci când organismul nu poate descompune glucoza deoarece nu există suficientă insulină).
- Warfarină sau alte medicamente anticoagulante orale. Pot fi necesare teste de sânge mai frecvente pentru a determina capacitatea sângelui dumneavoastră de a se coagula.

Sarcina și alăptarea

Spuneți medicului dumneavoastră dacă sunteți gravidă, credeți că ați putea fi gravidă sau intenționați să

rămâneți gravidă. Acest medicament nu trebuie utilizat în timpul sarcinii, deoarece nu se cunoaște dacă poate dăuna fătului.

Nu se cunoaște dacă liraglutid trece în laptele matern, prin urmare nu utilizați acest medicament dacă alăptați.

Conducerea vehiculelor și folosirea utilajelor

Scăderea nivelului de zahăr din sânge (hipoglicemie) vă poate reduce capacitatea de concentrare. Evitați să conduceți vehicule sau să folosiți utilaje dacă prezentați semne de hipoglicemie. Consultați pct. 4 pentru semnele de avertizare ale glicemiei scăzute. Vă rugăm să discutați cu medicul dumneavoastră pentru mai multe informații despre acest subiect.

ZEGLUXEN conține sodiu

Acest medicament conține sodiu mai puțin de 1 mmol (23 mg) per doză, adică practic „nu conține sodiu”.

3. Cum să utilizați ZEGLUXEN

Utilizați întotdeauna acest medicament exact așa cum v-a spus medicul dumneavoastră. Discutați cu medicul dumneavoastră, farmacistul sau asistenta medicală dacă nu sunteți sigur.

- Doza inițială este de 0,6 mg o dată pe zi, timp de cel puțin o săptămână.
- Medicul dumneavoastră vă va spune când să creșteți doza la 1,2 mg o dată pe zi.
- Medicul dumneavoastră vă poate spune să creșteți în continuare doza la 1,8 mg o dată pe zi, dacă glicemia nu este controlată în mod adecvat cu o doză de 1,2 mg.

Nu vă modificați doza decât dacă medicul dumneavoastră v-a indicat acest lucru.

ZEGLUXEN se administrează sub formă de injecție sub piele (subcutanat). Nu-l injectați într-o venă sau mușchi. Cele mai bune locuri pentru a vă face injecția sunt partea din față a coapselor, partea din față a taliei (abdomenul) sau partea superioară a brațului.

Vă puteți face singur injecția în orice moment al zilei, indiferent de mese. Când ați găsit cea mai convenabilă oră din zi, este de preferat să vă injectați ZEGLUXEN aproximativ la aceeași oră în fiecare zi.

Înainte de a utiliza stiloul injector (pen-ul) pentru prima dată, medicul dumneavoastră sau asistenta vă vor arăta cum să îl utilizați.

Instrucțiuni detaliate de utilizare sunt furnizate pe cealaltă față a acestui prospect.

Acele de injectare nu sunt incluse cu stiloul injector (pen-ul). De exemplu, pot fi utilizate ace de unică folosință BD Ultra-Fine™ sau ace de unică folosință NovoFine® subțiri de 32 G și lungime de până la 8 mm.

Dacă utilizați mai mult ZEGLUXEN decât ar trebui

Dacă utilizați mai mult ZEGLUXEN decât trebuie, discutați imediat cu medicul dumneavoastră. Este posibil să aveți nevoie de tratament medical. Este posibil să aveți greață, vărsături, diaree sau glicemie scăzută (hipoglicemie). Vă rugăm să consultați pct. 4 pentru semnele de avertizare ale glicemiei scăzute.

Dacă uitați să utilizați ZEGLUXEN

Dacă uitați o doză, utilizați ZEGLUXEN de îndată ce vă amintiți.

Cu toate acestea, dacă au trecut mai mult de 12 ore de când ar fi trebuit să utilizați ZEGLUXEN, săriți peste doza omisă. Apoi luați următoarea doză ca de obicei în ziua următoare.

Nu luați o doză suplimentară și nu creșteți doza în ziua următoare pentru a compensa doza uitată.

Dacă încetați să utilizați ZEGLUXEN

Nu încetați să utilizați acest medicament fără a discuta cu medicul dumneavoastră. Dacă încetați să îl utilizați, nivelul zahărului din sânge poate crește.

Dacă aveți orice întrebări suplimentare cu privire la acest medicament, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului.

4. Reacții adverse posibile

Ca toate medicamentele, acest medicament poate provoca reacții adverse, cu toate că nu apar la toate persoanele.

Reacții adverse grave

Frecvente: pot afecta până la 1 din 10 persoane

- Hipoglicemie (glicemie scăzută). Semnele de avertizare ale scăderii nivelului de zahăr din sânge pot apărea brusc și pot include: transpirație rece, piele rece, palidă, durere de cap, bătaii rapide ale inimii, senzație de rău, senzație de foame foarte mare, modificări ale vederii, senzație de somnolență, senzație de slăbiciune, nervozitate, anxietate, confuzie, dificultate de concentrare, tremurături (tremor). Medicul dumneavoastră vă va spune cum să tratați glicemia scăzută și ce să faceți dacă observați aceste semne de avertizare. Acest lucru este mai probabil să se întâmple dacă luați și sulfoniluree sau insulină. Medicul dumneavoastră vă poate reduce doza din aceste medicamente înainte de a începe să utilizați ZEGLUXEN.

Rare: pot afecta până la 1 din 1000 de persoane

- formă severă de reacție alergică (reacție anafilactică) cu simptome suplimentare, cum sunt dificultăți de respirație, umflarea gâtului și a feței, bătaii rapide ale inimii etc. Dacă aveți aceste simptome, trebuie să solicitați imediat asistență medicală și să vă informați medicul cât mai curând posibil.
- Obstrucție intestinală. O formă severă de constipație cu simptome suplimentare, cum sunt dureri de stomac, balonare, vărsături etc.

Foarte rare: pot afecta până la 1 din 10 000 de persoane

- Cazuri de inflamație a pancreasului (pancreatită). Pancreatita poate fi o afecțiune medicală gravă, care poate pune viața în pericol. Opriți utilizarea ZEGLUXEN și contactați imediat un medic dacă observați oricare dintre următoarele reacții adverse grave:

Durere severă și persistentă în abdomen (zona stomacului) care poate ajunge până la spate, precum și greață și vărsături, deoarece ar putea fi un semn al pancreasului inflammat (pancreatită).

Alte reacții adverse

Foarte frecvente: pot afecta mai mult de 1 din 10 persoane

- Greață (senzație de rău). Acest lucru dispare de obicei în timp.
- Diaree. Acest lucru dispare de obicei în timp.

Frecvente: pot afecta până la 1 din 10 persoane

- Vărsături

La începutul tratamentului cu ZEGLUXEN, este posibil să aveți în unele cazuri pierderi de lichide/deshidratare, de ex. în caz de vărsături, greață și diaree. Este important să evitați deshidratarea consumând multe lichide.

- Durere de cap
- Indigestie

- Stomac inflammat (gastrită). Semnele includ dureri de stomac, greață și vărsături.
- Boala de reflux gastro-esofagian (BRGE). Semnele includ arsuri în capul pieptului.
- Burtă (abdomen) dureroasă sau umflată
- Disconfort abdominal
- Constipație
- Vânturi (flatulență)
- Scăderea apetitului
- Bronșită
- Răceală comună
- Amețeală
- Puls crescut
- Oboseală
- Durere de dinți
- Reacții la locul injectării (cum sunt vânătăi, durere, iritare, mâncărime și erupție trecătoare pe piele)
- Creșterea enzimelor pancreatice (cum sunt lipaza și amilaza).

Mai puțin frecvente: pot afecta până la 1 din 100 de persoane

- Reacții alergice cum sunt prurit (mâncărime) și urticarie (un tip de erupție trecătoare pe piele)
- Deshidratare, uneori cu scăderea funcției renale
- Stare de rău (senzație de rău)
- Litiază biliară
- Vezica biliară inflamată
- Modificări ale gustului
- Întârziere în golirea stomacului.

Raportarea reacțiilor adverse

Dacă manifestați orice reacții adverse, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului. Acestea includ orice posibile reacții adverse nemenționate în acest prospect. De asemenea, puteți raporta reacțiile adverse direct la

Agencia Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România

Str. Aviator Sănătescu nr. 48, sector 1

București 011478- RO

e-mail: adr@anm.ro

Website: www.anm.ro

Raportând reacțiile adverse, puteți contribui la furnizarea de informații suplimentare privind siguranța acestui medicament.

5. Cum se păstrează ZEGLUXEN

Nu lăsați acest medicament la vederea și îndemâna copiilor.

Nu utilizați acest medicament după data de expirare înscrisă pe cutie și blister după „EXP”. Data de expirare se referă la ultima zi a lunii respective.

Înainte de deschidere:

A se păstra la frigider (2°C - 8°C). A nu se congela.

În timpul utilizării:

Puteți păstra stiloul injector (pen-ul) timp de 1 lună atunci când este depozitat la o temperatură sub 30°C sau la frigider (2°C - 8°C). A nu se congela.

Când nu îl utilizați, păstrați stiloul injector (pen-ul) acoperit cu capacul pentru fi protejat de lumină.

Nu utilizați acest medicament dacă soluția nu este clară și incoloră sau aproape incoloră.

MEDICAMENTELE EXPIRATE ȘI/SAU NEUTILIZATE TREBUIE RETURNATE LA SPITALE PUBLICE SAU PRIVATE

Nu aruncați niciun medicament pe calea apei sau a reziduurilor menajere. Întrebați farmacistul cum să aruncați medicamentele pe care nu le mai folosiți. Aceste măsuri vor ajuta la protejarea mediului.

6. Conținutul ambalajului și alte informații

Ce conține ZEGLUXEN

- Substanța activă este liraglutid. 1 ml de soluție injectabilă conține liraglutid 6 mg. Un stilou injector (pen) preumplut conține liraglutid 18 mg.
- Celelalte ingrediente sunt citrat de sodiu dihidrat, propilenglicol, fenol și apă pentru preparate injectabile. În plus, pot fi adăugate acid clorhidric și/sau soluție de hidroxid de sodiu pentru ajustarea pH-ului.

Cum arată ZEGLUXEN și conținutul ambalajului

ZEGLUXEN este furnizat sub formă de soluție injectabilă clară și incoloră sau aproape incoloră, într-un stilou injector (pen) preumplut. Fiecare stilou injector (pen) conține 3 ml de soluție, putând să elibereze 30 de doze de 0,6 mg, 15 doze de 1,2 mg sau 10 doze de 1,8 mg.

ZEGLUXEN este disponibil în ambalaje care conțin 1, 2, 3, 5 stilouri injectoare (pen-uri) sau ambalaje multiple care conțin 2 cutii cu 5 stilouri injectoare (pen-uri) preumplute (10 stilouri injectoare (pen-uri) preumplute). Acele nu sunt incluse.

Este posibil ca nu toate mărimile de ambalaj să fie comercializate.

Deținătorul autorizației de punere pe piață și fabricantul

Deținătorul autorizației de punere pe piață

Zentiva, k.s.

U kabelovny 130, Dolní Měcholupy, 102 37 Praga 10

Republica Cehă

Fabricantul

Pharmadox Healthcare Limited

KW20A Kordin Industrial Park Paola, PLA 3000

Malta

Acest medicament este autorizat în statele membre ale Spațiului Economic European sub următoarele denumiri comerciale:

Austria: Zegluxen 6 mg/ml Injektionslösung in einem Fertigpen

Bulgaria: 3EГJYKCEH

Republica Cehă: ZEGLUXEN

Polonia: ZEGLUXEN

Ungaria: Zegluxen 6 mg/ml otopina za injekciju u napunjenoj brizgalici

România: ZEGLUXEN 6mg/ml soluție injectabilă în stilou preumplut

Pentru orice informații despre acest medicament, vă rugăm să contactați reprezentanții locali ai deținătorului autorizației de punere pe piață:
ZENTIVA S.A.
Tel: +4 021.304.7200
e-mail: zentivaRO@zentiva.com

Acest prospect a fost revizuit în Aprilie 2025.

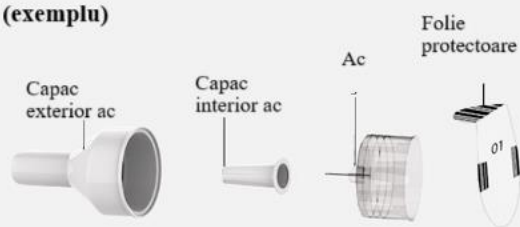
INSTRUCȚIUNI PENTRU UTILIZAREA STILOULUI INJECTOR (PEN) ZEGLUXEN

Vă rugăm să citiți cu atenție aceste instrucțiuni înainte de a utiliza stiloul injector (pen).

Stiloul dumneavoastră injector (pen) conține 18 mg de liraglutid.
Puteți selecta doze de 0,6 mg, 1,2 mg și 1,8 mg.

Stiloul injector (pen-ul) este conceput pentru a fi utilizat cu ace de unică folosință. Acele nu sunt incluse în pachet.
Ace de unică folosință BD Ultra fine™ sau ace de unică folosință NovoFine® sunt recomandate pentru utilizare cu acest dispozitiv.

Ac (exemplu)



Stilou injector cu liraglutid



Pregătiți stiloul injector (pen-ul)

Verificați numele și eticheta colorată a stiloului injector (pen-ului) pentru a vă asigura că conține liraglutid. Utilizarea greșită a unui medicament poate provoca vătămări severe.

Scoateți capacul stiloului injector (pen -ului).



Scoateți folia protectoare hârtie a unui ac nou de unică folosință. Înșurubați acul drept și strâns pe stiloul injector (pen).



Scoateți capacul exterior al acului și păstrați-l pentru mai târziu.



Scoateți capacul interior al acului și aruncați-l.



⚠ Utilizați întotdeauna un ac nou pentru fiecare injecție. Acest lucru reduce riscul de contaminare, infecție, scurgere de liraglutid, ace blocate și dozare incorectă.

⚠ Aveți grijă să nu îndoiți sau să nu deteriorați acul.

⚠ Nu încercați niciodată să puneți capacul interior al acului înapoi pe ac. Vă puteți înțepa cu acul

Îngrijirea stiloului injector (pen)

- Nu încercați să vă reparați stiloul injector (pen-ul) sau să-l desfaceți.
- Păstrați stiloul injector (pen-ul) departe de praf, murdărie și orice fel de lichide.
- Curățați stiloul injector (pen-ul) cu o cârpă umezită cu un detergent slab.
- Nu încercați să-l spălați, să-l înmuiati sau să-l lubrifiați – acest lucru poate dăuna stiloului injector (pen-ului).

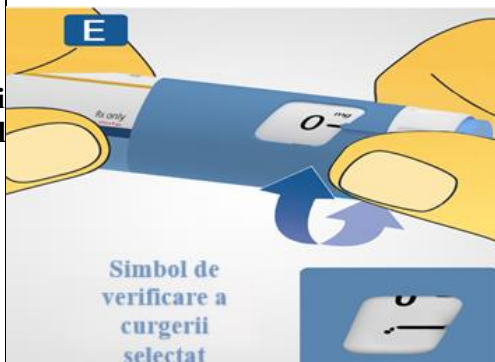
⚠ Informații importante

- Nu împărtășiți stiloul injector (pen-ul) sau acele cu nimeni altcineva.
- Nu lăsați stiloul injector (pen-ul) îndemâna celorlalți, în special a copiilor.

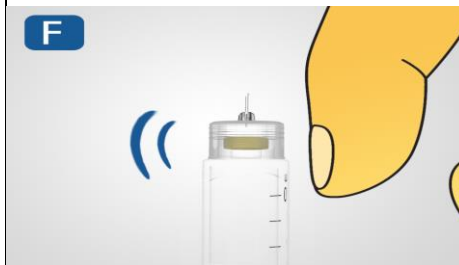
Cu fiecare stilou injector (pen) nou, verificați curgerea

Înainte de utilizarea unui stilou injector (pen) nou, verificați curgerea înainte de prima injecție. Dacă utilizați deja stiloul injector (pen-ul), mergeți la „Selectați doza”, pasul H.

Rotiți selectorul de doză până când simbolul de verificare a curgerii se aliniază cu indicatorul.



Țineți stiloul injector (pen-ul) cu acul îndreptat în sus. Atingeți ușor cartușul cu degetul de câteva ori. Acest lucru va face ca orice bule de aer să se adune în partea de sus a cartușului.

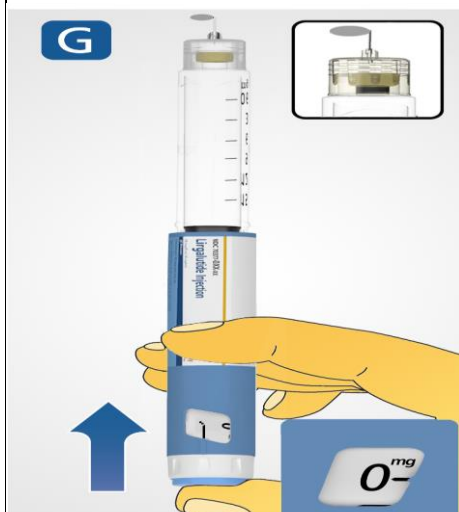


Țineți acul îndreptat în sus și apăsați butonul de dozare până când 0 mg se aliniază cu indicatorul.

La vârful acului ar trebui să apară o picătură de liraglutid. Dacă nu apare nicio picătură, repetați pașii de la E la G de până la de patru ori.

Dacă încă nu există o picătură de liraglutid, schimbați acul și repetați pașii de la E la G încă o dată.

Nu utilizați stiloul injector (pen-ul) dacă încă nu apare o picătură de liraglutid. Aceasta indică că stiloul injector (pen-ul) este defect și trebuie să utilizați unul nou.



⚠ Dacă ați scăpat stiloul injector (pen-ul) pe o suprafață dură sau bănuți că acesta este defect, puneți întotdeauna un ac nou de unică folosință și verificați curgerea înainte de injectare.

Selectarea dozei

Verificați întotdeauna ca indicatorul să fie aliniat cu 0 mg.

Rotiți selectorul de doză până când doza necesară se aliniază cu indicatorul (0,6 mg, 1,2 mg sau 1,8 mg).

Dacă ați selectat o doză greșită din greșeală, schimbați-o pur și simplu rotind selectorul de doză înapoi sau înainte până când doza potrivită se aliniază cu indicatorul.

Când răsușiți înapoi selectorul dozei, fiți atent(ă) să nu apăsați butonul de injectare, deoarece liraglutid ar putea ieși din dispozitiv.

Dacă selectorul de doză se oprește înainte ca doza necesară să se alinieze cu indicatorul, înseamnă că nu a mai rămas suficient liraglutid pentru o doză completă. Puteți face următoarele:

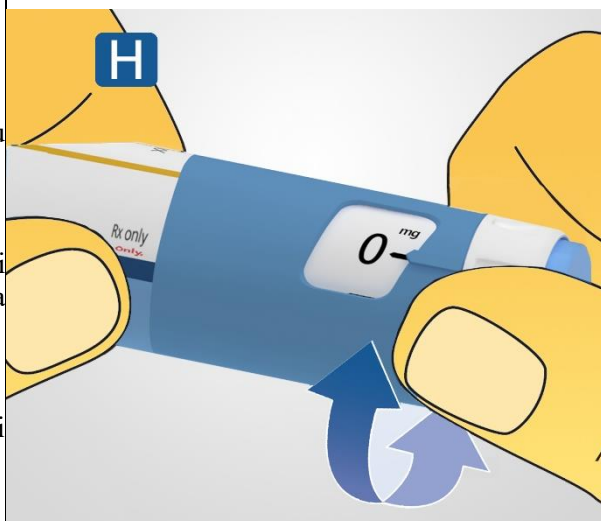
Împărțiți doza în două injecții:

Rotiți selectorul de doză în oricare direcție până când 0,6 mg sau 1,2 mg se aliniază cu indicatorul. Injectați doza. Apoi pregătiți un nou stilou injector (pen) pentru injectare și injectați numărul rămas de mg pentru a vă completa doza.

Puteți împărți doza între stiloul injector (pen) actual și un stilou injector (pen) nou numai dacă sunteți instruit sau sfătuit de către medicul dumneavoastră. Folosiți un calculator pentru a planifica dozele. Dacă împărțiți greșit doza, puteți injecta prea mult sau prea puțin liraglutid.

Injectați doza completă cu un stilou injector (pen) nou:

Dacă selectorul de doză se oprește înainte ca 0,6 mg să se alinieze cu indicatorul, pregătiți un nou stilou injector (pen) și injectați doza completă cu noul stilou injector (pen).



Nu încercați să selectați alte doze decât 0,6 mg, 1,2 mg sau 1,8 mg. Numerele de pe afișaj trebuie să se alinieze exact cu indicatorul pentru a vă asigura că obțineți doza corectă.

Selectorul de doză face clic când îl rotiți. Nu utilizați aceste clicuri pentru a vă selecta doza.

Nu utilizați scala cartușului pentru a măsura cât liraglutid trebuie injectat – nu este suficient de precisă.

Injectarea dozei

Introduceți acul în piele utilizând tehnica de injectare prezentată de medicul dumneavoastră sau de asistenta medicală. Apoi urmați instrucțiunile de mai jos:

Apăsați butonul de injectare pentru a injecta până când 0 mg se aliniează cu indicatorul. Aveți grijă să nu atingeți afișajul cu celelalte degete sau să nu apăsați lateral selectorul de doză atunci când injectați. Acest lucru se datorează faptului că poate bloca injectarea. Țineți apăsat butonul de dozare și lăsați acul sub piele timp de cel puțin 6 secunde. Astfel vă asigurați că primiți doza completă.



Scoateți acul.

După aceea, este posibil să vedeți o picătură de liraglutid la vârful acului.

Acest lucru este normal și nu vă afectează doza.

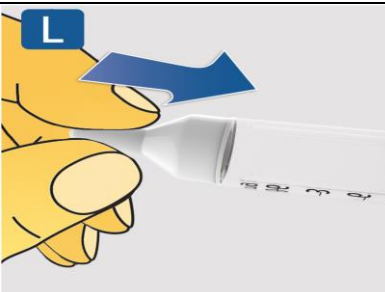


Introduceți vârful acului în capacul exterior al acului fără a atinge acul sau capacul exterior al acului.



După ce acul este acoperit, împingeți complet capacul exterior al acului. Apoi deșurubați acul. Aruncați-l cu grijă și puneți la loc capacul stiloului injector (pen-ului).

Când stiloul injector (pen-ul) este gol, aruncați-l cu grijă fără a avea atașat un ac. Vă rugăm să aruncați stiloul injector (pen-ul) și acul în conformitate cu cerințele locale.



Scoateți întotdeauna acul după fiecare injectare și păstrați stiloul injector (pen-ul) fără ac atașat.

Acest lucru reduce riscul de contaminare, infecție, scurgere de liraglutid, ace blocate și dozare incorectă.

Îngrijitorii trebuie să fie foarte atenți atunci când manipulează ace uzate – pentru a preveni rănirea prin înțepare și infecțiile încrucișate