

LEITFADEN FÜR PATIENTEN UND/ODER BETREUUNGSPERSONEN

DIESE BROSCHÜRE DIENT NUR ALS LEITFADEN. VOR DER ANWENDUNG VON SULIQUA™ MÜSSEN SIE DURCH MEDIZINISCHES FACHPERSONAL IN DER HANDHABUNG DES SULIQUA™ SOLOSTAR®-PENS GESCHULT WERDEN. BITTE LESEN SIE DIE GEBRAUCHSINFORMATION UND DIE BETRIEBUNGSANLEITUNG, DIE MIT DEM PEN GELIEFERT WURDE, SORGFÄLTIG DURCH.

Bewahren Sie diese Broschüre auf. Vielleicht möchten Sie diese später nochmals lesen. Schreiben Sie Ihren Namen auf diese Broschüre: _____

Die SULIQUA™-Fertigpens liefern gleichzeitig Insulin glargin und Lixisenatid als eine Einzelinjektion einmal täglich.

SULIQUA™ ist in zwei Fertigpens mit zwei unterschiedlichen Konzentrationen von Lixisenatid und unterschiedlichen Dosierungsbereichen von Insulin 100 Einheiten/ml erhältlich. Ihr Arzt hat Ihnen einen Pen entsprechend Ihrem Insulinbedarf verschrieben.

SULIQUA™ 10 – 40 PEN

SULIQUA™ 100 EINHEITEN/ML + 50 MIKROGRAMM/ML
INJEKTIONSLÖSUNG IN EINEM FERTIGPEN



SULIQUA™ 30 – 60 PEN

SULIQUA™ 100 EINHEITEN/ML + 33 MIKROGRAMM/ML
INJEKTIONSLÖSUNG IN EINEM FERTIGPEN



- Beide Fertigpens enthalten Insulin glargin in einer Konzentration von 100 Einheiten/ml.
- Der SULIQUA™ (10 – 40) Pen sollte verwendet werden, um eine tägliche Injektion von Dosen zwischen 10 und 40 Dosisschritten zu ermöglichen (Stärke: Insulin glargin 100 Einheiten/ml und Lixisenatid 50 µg/ml; Dosierungsbereich: 10 bis 40 Einheiten Insulin glargin in Kombination mit 5 bis 20 µg Lixisenatid). Der Fertigpen ist pfirsichfarben mit einem orangen Injektionsknopf.
- Der SULIQUA™ (30 – 60) Pen sollte verwendet werden, um eine tägliche Injektion von Dosen zwischen 30 und 60 Dosisschritten zu ermöglichen (Stärke: Insulin glargin 100 Einheiten/ml und Lixisenatid 33 µg/ml; Dosierungsbereich: 30 bis 60 Einheiten Insulin glargin in Kombination mit 10 bis 20 µg Lixisenatid). Der Fertigpen ist olivfarben mit einem orangen Injektionsknopf.
- Ein Dosisschritt enthält eine Einheit Insulin glargin 100 E/ml sowie einen entsprechenden Lixisenatid- Anteil. Sie müssen vor der Anwendung von SULIQUA™ wissen, wie viele Dosisschritte Sie benötigen. Darüber wurden Sie von Ihrem Arzt aufgeklärt.
- Im Dosisfenster des Fertigpens sehen Sie die Anzahl von Dosisschritten, die Sie injizieren müssen.
- Auf dem Rezept muss angegeben sein, welchen Fertigpen Sie benötigen (SULIQUA™-[10 – 40]-Pen oder SULIQUA™-[30 – 60]-Pen) und wie viele Dosisschritte Sie injizieren müssen.
- Bei unvollständigen Rezepten muss Ihr Apotheker mit dem Arzt Rücksprache halten.

LEITFADEN FÜR PATIENTEN UND/ODER PFLEGEPERSONEN

BITTE BEACHTEN SIE:

- SULIQUA™ wird in einem Fertigpen geliefert und darf ausschließlich mit dieser Applikationshilfe angewendet werden. Patienten, Betreuungspersonen und medizinisches Fachpersonal dürfen SULIQUA™ niemals mit einer Spritze aus dem Fertigpen entnehmen, da dies zu Dosierungsfehlern und schwerwiegenden Nebenwirkungen führen kann. Benutzen Sie stets für jede Injektion eine neue Nadel. Die Nadeln dürfen nicht wiederverwendet werden.
- Jeder Dosisschritt SULIQUA™ enthält immer eine Einheit Insulin glargin 100 E/ml, unabhängig davon, welcher SULIQUA™-Fertigpen angewendet wird (SULIQUA™-[10 – 40]-Pen oder SULIQUA™-[30 – 60] Pen).
- Ihr medizinisches Fachpersonal kann Ihnen das Design und die Funktionen Ihres SULIQUA™ SoloStar-Pens erläutern, einschließlich der Art und Weise, wie der Dosiszähler des Fertigpengeräts die Anzahl der zu injizierenden Dosisschritte anzeigt.
- Während der Umstellung auf diese Art von Kombinationsarzneimittel sowie in den darauf folgenden Wochen müssen Sie Ihren Blutzucker häufiger als gewöhnlich messen.
- Wenden Sie sich bitte an das medizinische Fachpersonal, wenn Sie Fragen zu Ihrer Behandlung haben.

VOR DER INJEKTION VON SULIQUA™



Lesen Sie die Bedienungsanleitung und die Gebrauchsinformation, die Bestandteil der Packungsbeilage sind, sorgfältig durch.



Wenn Sie den hier angegebenen Anweisungen nicht folgen, erhalten Sie möglicherweise zu viel oder zu wenig Arzneimittel.

Wenn Sie Nebenwirkungen bemerken, wenden Sie sich bitte an Ihren Arzt oder Apotheker. Dies gilt auch für Nebenwirkungen, die nicht in der Gebrauchsinformation angegeben sind.

Sie können Nebenwirkungen an Sanofi per Telefon 01/ 80185-0 oder per E-Mail Safety.Austria@sanofi.com melden.