

KAART VOOR PATIËNTEN EN/OF VERZORGERS

INFORMATIE VOOR DE PATIËNTEN, OUDERS EN VERZORGERS VAN DE PATIËNT

LET OP BIJ GEBRUIK VAN INSULINE GLARGINE + LIXISENATIDE. INSULINE GLARGINE + LIXISENATIDE ZIJN DE WERZAME BESTANDDELEN IN HET MEDICIJN. UW MEDICIJN KAN OOK ANDERE (MERK)NAAM DRAGEN. KIJK DUS GOED OVER WELK MEDICIJN DIT GAAT.

- ✓ Lees zorgvuldig de instructies in de bijsluiter voordat u dit medicijn gebruikt.
- ! Als u niet alle instructies volgt, kan het gebeuren dat u te veel of te weinig van het medicijn gebruikt.

Dit medicijn wordt geleverd in een voorgevulde pen en mag alleen worden gebruikt met deze pen. Patiënten, verzorgers en zorgverleners mogen nooit een injectiespuit gebruiken om insuline glargine + lixisenatide uit de voorgevulde pen te trekken want dat kan leiden tot doseringsfouten en ernstige schade. Breng voor ieder gebruik altijd een nieuwe naald aan. Gebruik naalden niet opnieuw.

Insuline glargine + lixisenatide is beschikbaar in 2 voorgevulde pennen met twee verschillende sterktes lixisenatide en verschillend doseringsbereik.

10 - 40 PEN



Insuline glargine 100 eenheden/ml +
lixisenatide 50 microgram/ml

Opllossing voor injectie in een voorgevulde pen

30 - 60 PEN



Insuline glargine 100 eenheden/ml +
lixisenatide 33 microgram/ml

Opllossing voor injectie in een voorgevulde pen

- Beide voorgevulde pennen bevatten insuline glargine met een sterkte van 100 eenheden/ml.
- Met de 10-40 pen kan een dagelijkse dosis tussen 10 en 40 doseerstappen medicijn gegeven worden (sterkte: insuline glargine 100 eenheden/ml en lixisenatide 50 mcg/ml; doseringsbereik: 10 tot 40 eenheden insuline glargine in combinatie met 5 tot 20 mcg lixisenatide)
- Met de 30-60 pen kan een dagelijkse dosis tussen 30 en 60 doseerstappen medicijn gegeven worden (sterkte: insuline glargine 100 eenheden/ml en lixisenatide 33 mcg/ml; doseringsbereik: 30 tot 60 eenheden insuline glargine in combinatie met 10 tot 20 mcg lixisenatide)
- Op het recept moet staan welke type voorgevulde pen u nodig heeft (10-40 pen of 30-60 pen) en het aantal doseerstappen dat geïnjecteerd moet worden.
- Uw apotheker dient een onvolledig recept met uw voorschrijver te bespreken.
- Een doseerstap bevat één eenheid insuline glargine plus een vaste hoeveelheid lixisenatide. Voordat u insuline glargine+ lixisenatide gaat gebruiken, moet het voor u duidelijk zijn hoeveel doseerstappen u nodig heeft. Uw zorgverlener zal u deze informatie leveren.
- Een doseerstap bevat altijd één eenheid insuline glargine, ongeacht welke voorgevulde pen gebruikt wordt (10-40 pen of 30-60 pen).
- Uw zorgverlener zal het ontwerp en de functies van uw pen uitleggen, inclusief hoe het dosisvenster van de voorgevulde pen het aantal doseerstappen toont dat geïnjecteerd moet worden.
- Tijdens de omzetting naar dit soort combinatiemedicatie en in de weken erna dient u uw bloedglucosespiegel vaker te meten.
- Heeft u vragen over uw behandeling neem dan contact op met uw zorgverlener.

KAART VOOR PATIËNTEN EN/OF VERZORGERS

BEWAREN VAN DE PENNEN

Ongeopende pennen kunnen tot de houdbaarheidsdatum in de koelkast worden bewaard.

ONGEOPENDE PEN



Bewaar pennen met de dop erop in de koelkast tussen 2 °C en 8 °C, in de doos waarin deze werden geleverd*



Kan in de koelkast worden bewaard tot de houdbaarheidsdatum



Niet invriezen**
Bewaar pennen in de buitenverpakking ter bescherming tegen licht



Weggoien nadat de houdbaarheidsdatum is verlopen

GEOPENDE PEN



Een geopende pen niet in de koelkast of vriezer bewaren



Uit de buurt van directe warmtebronnen of direct licht bewaren.
De dop van de pen na elke injectie terugplaatsen

* De pen voor injectie tenminste 1 uur van te voren uit de koelkast halen - koude insuline kan pijnlijk zijn om te injecteren.

** Zorg dat de oplossing niet kan bevriezen. Niet in de vriezer bewaren en niet naast een koelelement plaatsen.
Als u rijp of ijskristallen in de oplossing ziet, gooi deze dan weg.

Meld bijwerkingen bij het Nederlands Bijwerkingencentrum Lareb

▼ Dit medicijn staat onder extra toezicht. Dit zorgt ervoor dat we snel nieuwe informatie over de veiligheid van dit medicijn verkrijgen. Neem contact op met uw arts als u last krijgt van bijwerkingen. Doe dit ook bij bijwerkingen die niet in de bijsluiter staan. U kunt bijwerkingen melden via het Nederlands Bijwerkingen Centrum Lareb, website: www.lareb.nl. Door bijwerkingen te melden helpt u ons aan meer informatie over de veiligheid van dit medicijn. Bijwerkingen kunnen ook altijd gemeld worden bij de houder van de handelsvergunning van het product. De naam en contactgegevens van de vergunninghouder staat vermeld op de verpakking en in de bijsluiter (telefoonnummer 020 245 4000 of e-mail meldpunt.nl@sanofi.com)

Meer informatie

Deze informatie is ook terug te vinden op www.sanofi.nl/geneesmiddelen/suliqua

Voor additionele informatie of bij vragen kunt u bellen met Sanofi (020 245 4000).

Lees de bijsluiter voor meer informatie over uw medicijn.

Ga met vragen over uw medicijn naar uw arts of apotheker.

Dit materiaal is goedgekeurd door het Nederlandse College ter Beoordeling van Geneesmiddelen (www.cbg-meb.nl).

Bewaar deze kaart. Mogelijk wenst u deze later nog een keer te raadplegen.