

РУКОВОДСТВО ДЛЯ ПАЦИЕНТОВ И/ИЛИ ЛИЦ, ОСУЩЕСТВЛЯЮЩИХ УХОД ЗА ПАЦИЕНТОМ

ДАННОЕ РУКОВОДСТВО ПРЕДОСТАВЛЯЕТСЯ ИСКЛЮЧИТЕЛЬНО В КАЧЕСТВЕ ОБЩЕГО РУКОВОДСТВА. ПЕРЕД ИСПОЛЬЗОВАНИЕМ СОЛИКВА® СОЛОСТАР® ВАМ НЕОБХОДИМО УТОЧНИТЬ У МЕДИЦИНСКОГО РАБОТНИКА КАК ПРАВИЛЬНО ИСПОЛЬЗОВАТЬ ШПРИЦ-РУЧКУ СОЛИКВА® СОЛОСТАР® И ВНИМАТЕЛЬНО ПРОЧИТАТЬ ИНСТРУКЦИЮ ПО МЕДИЦИНСКОМУ ПРИМЕНЕНИЮ ЛЕКАРСТВЕННОГО СРЕДСТВА (ЛИСТОК-ВКЛАДЫШ), ПРИЛАГАЕМУЮ К ШПРИЦ-РУЧКЕ.

Сохраните это руководство. Возможно, вам потребуется прочитать его ещё раз.

Впишите свое имя: _____

Предварительно заполненная шприц-ручка Соликва® СолоСтар® позволяет одновременно вводить инсулин гларгин и ликсисенатид в фиксированном соотношении 1 раз в день.

Соликва® СолоСтар® выпускается в форме предварительно заполненных шприц-ручек с двумя различными дозировками. Ваш доктор выписал шприц-ручку, в соответствии с потребностью в инсулине подходящую именно вам.

ШПРИЦ-РУЧКА

СОЛИКВА® СОЛОСТАР® 10-40

СОЛИКВА® СОЛОСТАР® 100 ЕД/МЛ + 50 МКГ/МЛ,
РАСТВОР ДЛЯ ПОДКОЖНОГО ВВЕДЕНИЯ
В ПРЕДВАРИТЕЛЬНО ЗАПОЛНЕННОЙ ШПРИЦ-РУЧКЕ



ШПРИЦ-РУЧКА

СОЛИКВА® СОЛОСТАР® 30-60

СОЛИКВА® СОЛОСТАР® 100 ЕД/МЛ + 33 МКГ/МЛ,
РАСТВОР ДЛЯ ПОДКОЖНОГО ВВЕДЕНИЯ
В ПРЕДВАРИТЕЛЬНО ЗАПОЛНЕННОЙ ШПРИЦ-РУЧКЕ



- Обе предварительно заполненные шприц-ручки содержат инсулин гларгин 100 ЕД/мл.
- Соликва® СолоСтар® (10-40) позволяет выполнять инъекции один раз в день в дозах в диапазоне от 10 до 40 единиц препарата (содержит инсулин гларгин 100 ЕД/мл и ликсисенатид 50 мкг/мл; диапазон доз: от 10 до 40 ЕД инсулина гларгин в комбинации с ликсисенатидом от 5 до 20 мкг). Шприц-ручка желтого цвета с оранжевой кнопкой для инъекции.
- Соликва® СолоСтар® (30-60) позволяет выполнять инъекции один раз в день в дозах в диапазоне от 30 до 60 единиц препарата (содержит инсулин гларгин 100 ЕД/мл и ликсисенатид 33 мкг/мл; диапазон доз: от 30 до 60 ЕД инсулина гларгин в комбинации с ликсисенатидом от 10 до 20 мкг). Шприц-ручка оливкового цвета с коричневой кнопкой для инъекции.
- 1 единица препарата содержит 1 ЕД инсулина гларгин 100 ЕД/мл и соответствующую дозу ликсисенатида. Перед использованием Соликва® СолоСтар® уточните у лечащего врача какую дозу необходимо вам водить.
- Указатель дозы предварительно заполненной шприц-ручки показывает дозу, которая будет введена.
- В рецепте должен быть указан вид шприц-ручки (Соликва® СолоСтар® [10-40] или Соликва® СолоСтар® [30-60]), а также количество единиц препарата, которые необходимо вводить.
- При необходимости фармацевт должен уточнить информацию, отсутствующую в рецепте у вашего лечащего врача.

РУКОВОДСТВО ДЛЯ ПАЦИЕНТОВ И/ИЛИ ЛИЦ, ОСУЩЕСТВЛЯЮЩИХ УХОД ЗА ПАЦИЕНТОМ

ОБРАТИТЕ ВНИМАНИЕ:

- Препарат Соликва® СолоСтар® выпускается в предварительно заполненной шприц-ручке и должен использоваться только с этим устройством. Пациенты, лица, осуществляющие уход за пациентами и специалисты здравоохранения ни в коем случае не должны извлекать раствор Соликва® СолоСтар® из картриджа предварительно заполненной шприц-ручки с помощью шприца, так как это может привести к введению неправильной дозы и нанести серьезный вред здоровью. Всегда используйте новую стерильную иглу для каждой инъекции. Не используйте иглы повторно.
- 1 единица препарата Соликва® СолоСтар® содержит 1 ЕД инсулина гларгин 100 ЕД/мл вне зависимости от вида используемой шприц-ручки (Соликва® СолоСтар® [10-40] или Соликва® СолоСтар® [30-60]).
- Медицинский работник может разъяснить вам конструкцию и особенности вашей шприц-ручки Соликва® СолоСтар®, в том числе как отображаются в указателе дозы единицы, которые будут введены.
- При переходе на терапию препаратом Соликва® СолоСтар® и в последующие недели необходимо проводить регулярное измерение уровня глюкозы в крови.
- В случае возникновения вопросов по поводу лечения необходимо проконсультироваться с лечащим врачом.

ПЕРЕД ВВЕДЕНИЕМ СОЛИКВА® СОЛОСТАР®

-  Внимательно прочитайте инструкцию по медицинскому применению лекарственного средства (Листок-вкладыш) из упаковки Соликва® СолоСтар®
-  Если Вы не будете следовать перечисленным рекомендациям, вы можете ввести чрезмерную или недостаточную дозу препарата.

Если у Вас отмечаются какие-либо нежелательные явления, сообщите о них своему лечащему врачу. Рекомендуется сообщать обо всех нежелательных явлениях, в том числе и о не указанных в инструкции по медицинскому применению (листке-вкладыше).

Данная информация может быть также передана в ТОО «Санofi-авентис Казахстан» по телефону 8 800 080 00 22 или по электронной почте Kazakhstan.Pharmacovigilance@sanofi.com