

КЕРІВНИЦТВО ДЛЯ ПАЦІЄНТІВ ТА ОСІБ, ЯКІ ЗА НИМИ ДОГЛЯДАЮТЬ

ЛІКАРСЬКИЙ ЗАСІБ СОЛІКВА (ІНСУЛІН ГЛАРГІН 100 Од./мл + ЛІКСИСЕНАТИД) ДОСТУПНИЙ В 2 ПОПЕРЕДНЬО ЗАПОВНЕНИХ ШПРИЦ-РУЧКАХ, ЩО МІСТЯТЬ РІЗНІ ДОЗУВАННЯ ДІЮЧОЇ РЕЧОВИНИ.

ЦЕ КЕРІВНИЦТВО МАЄ ЛИШЕ РЕКОМЕНДАЦІЙНИЙ ХАРАКТЕР. ПЕРЕД ЗАСТОСУВАННЯМ ЛІКАРСЬКОГО ЗАСОБУ СОЛІКВА ВИ ПОВИННІ ПРОЙТИ НАВЧАННЯ З ВИКОРИСТАННЯ ШПРИЦ-РУЧКИ СОЛІКВА У СПЕЦІАЛІСТА СИСТЕМИ ОХОРОНИ ЗДОРОВ'Я, А ТАКОЖ УВАЖНО ПРОЧИТАТИ ІНСТРУКЦІЮ ДЛЯ МЕДИЧНОГО ЗАСТОСУВАННЯ ЛІКАРСЬКОГО ЗАСОБУ.

Зберігайте цю картку. Вам може знадобитися переглянути її ще раз.
Напишіть своє прізвище, ім'я та по батькові на цій картці:

Шприц-ручку СОЛІКВА використовують для того, щоб одночасно вводити інсулін гларгін і ліксібсенатид шляхом однієї ін'єкції один раз на добу.

СОЛІКВА випускається у двох попередньо заповнених шприц-ручках, кожна з яких містить ліксібсенатид в 2 різних концентраціях та інсулін гларгін 100 Од./мл з різними діапазонами доз. Ваш лікар призначив вам шприц-ручку відповідно до вашої потреби в інсуліні.

ШПРИЦ-РУЧКА СОЛІКВА 10–40

СОЛІКВА 100 Од./мл + 50 мкг/мл
РОЗЧИН ДЛЯ ІН'ЄКЦІЙ В ПОПЕРЕДНЬО ЗАПОВНЕНІЙ ШПРИЦ-РУЧЦІ



ШПРИЦ-РУЧКА СОЛІКВА 30–60

СОЛІКВА 100 Од./мл + 33 мкг/мл
РОЗЧИН ДЛЯ ІН'ЄКЦІЙ В ПОПЕРЕДНЬО ЗАПОВНЕНІЙ ШПРИЦ-РУЧЦІ



- Обидві попередньо заповнені шприц-ручки містять інсулін гларгін в концентрації 100 Од./мл.
- Шприц-ручку СОЛІКВА (10–40) потрібно використовувати для щоденних ін'єкцій в діапазоні 10–40 поділок шкали (дозування: інсулін гларгін 100 Од./мл і ліксібсенатид 50 мкг/мл; діапазон доз: від 10 до 40 одиниць інсуліну гларгіну в поєднанні з 5–20 мкг ліксібсенатиду). Ця шприц-ручка персикового кольору з оранжевою кнопкою для введення.
- Шприц-ручку СОЛІКВА (30–60) потрібно використовувати для щоденних ін'єкцій в діапазоні 30–60 поділок шкали (дозування: інсулін гларгін 100 Од./мл і ліксібсенатид 33 мкг/мл; діапазон доз: від 30 до 60 одиниць інсуліну гларгіну в поєднанні з 10–20 мкг ліксібсенатиду). Ця шприц-ручка оливкового кольору з коричневою кнопкою для введення.
- Одна поділка шкали містить одну одиницю інсуліну гларгіну в концентрації 100 Од./мл плюс відповідну кількість ліксібсенатиду. Перш ніж використовувати лікарський засіб СОЛІКВА, уточніть скільки поділок шкали вам потрібно. Цю інформацію вам надає ваш лікар.
- Покажчик дози попередньо заповненої шприц-ручки вказує на кількість поділок шкали, які потрібно ввести.
- У рецепті має бути вказано, який тип попередньо заповненої шприц-ручки вам потрібен (шприц-ручка СОЛІКВА [10–40] або шприц-ручка СОЛІКВА [30–60]) та кількість поділок шкали, які потрібно ввести.
- Вашому фармацевтичному працівнику також потрібно уточнити у лікаря, який призначає лікарський засіб, інформацію відсутню у рецептах, що заповнені не повністю.

КЕРІВНИЦТВО ДЛЯ ПАЦІЄНТІВ ТА ОСІБ, ЯКІ ЗА НИМИ ДОГЛЯДАЮТЬ

ЗВЕРНІТЬ УВАГУ:

- Лікарський засіб СОЛІКВА випускається в попередньо заповненій шприц-ручці і повинен використовуватися тільки з цим пристроєм. Пацієнти, особи, які за ними доглядають, і медичні працівники ніколи не повинні використовувати шприц, щоб набрати СОЛІКВА з попередньо заповненої шприц-ручки, аби уникнути помилок у дозуванні та завдання серйозної шкоди в результаті. Перед кожною ін'єкцією потрібно завжди під'єднувати нову голку. Голки не можна використовувати повторно.
- В СОЛІКВА одна поділка шкали завжди містить одну одиницю інсуліну гларгіну в концентрації 100 Од./мл, незалежно від того, яку попередньо заповнену шприц-ручку СОЛІКВА ви використовуєте (шприц-ручку СОЛІКВА [10–40] або шприц-ручку СОЛІКВА [30–60]).
- Ваш лікар надасть роз'яснення щодо дизайну та особливостей вашої шприц-ручки СОЛІКВА, зокрема те, як показник дози попередньо заповненої шприц-ручки вказує на кількість поділок шкали, які потрібно ввести.
- При переході на цей тип комбінованих лікарських засобів та протягом декількох тижнів після цього потрібно частіше вимірювати рівень цукру в крові.
- Якщо у вас виникли питання щодо лікування, зверніться до свого лікаря.

ПЕРЕД ВВЕДЕННЯМ ЛІКАРСЬКОГО ЗАСОБУ СОЛІКВА



Уважно прочитайте Інструкцію для медичного застосування, яка міститься в упаковці лікарського засобу (також можливо ознайомитись за посиланням на сайті: <http://www.drlz.com.ua>).



Якщо ви не будете дотримуватися всіх цих інструкцій, ви можете отримати зовелику або замалу дозу лікарського засобу.

НЕВІДКРИТА ШПРИЦ-РУЧКА



Зберігати в холодильнику із закритим ковпачком при температурі від +2 °C до +8 °C, в оригінальній упаковці



Можна зберігати в холодильнику до закінчення строку придатності



Не заморозувати
Зберігати в зовнішній картонній упаковці для захисту від світла



Утилізувати після закінчення строку придатності

ВІДКРИТА ШПРИЦ-РУЧКА



Зберігати при температурі нижче +25°C



Відкриту шприц-ручку не можна зберігати в холодильнику або заморозувати



Уникати впливу прямого світла і тепла
Після кожної ін'єкції закривати шприц-ручку ковпачком



Утилізувати через 14 днів після відкриття

Відповідно до вимог Порядку здійснення фармаконагляду, затвердженого наказом Міністерства охорони здоров'я України від 27 грудня 2006 року № 898, зареєстрованого в Міністерстві юстиції України 29 січня 2007 року за № 73/13340, слід повідомляти про усі підозрювані побічні реакції до Державного експертного центру МОЗ України за посиланням: <https://aisf.dec.gov.ua>.

Також інформацію щодо підозрюваних побічних реакцій ви можете надавати у відділ фармаконагляду за електронною адресою: Pharmacovigilance-UA@sanofi.com.

Повідомляючи про будь-які підозрювані побічні реакції, надавайте за можливості якомога більше інформації, такої як анамнез, будь-які супутні лікарські засоби, початок виникнення симптомів, дати

EU RMP версія 4.1, адаптовано для України у червні 2025.

Матеріали є навчальними і не призначені для реклами.

лікування, назви лікарських засобів та номер серії.

У разі виникнення будь-яких питань або потреби у додатковій інформації про лікарські засоби, будь ласка, звертайтеся у службу з питань забезпечення медичною інформацією ТОВ «Санофі-Авентіс Україна»: тел: +380 44 354 20 00, e-mail: Medinfo.Ukraine@sanofi.com.