

SOLIQUA®'yı ENJEKTE ETMEDEN ÖNCE



Ambalajın içindeki kullanma talimatını dikkatlice okuyunuz.



Bu talimatların hepsini uygulamazsanız, çok az veya çok fazla ilaç alabilirsiniz.

SOLIQUA® KALEMLERİN SAKLANMASI

AÇILMAMIŞ KALEM



Kutusu ile beraber, kapağı takılı halde 2°C ve 8°C arasındaki sıcaklıklarda buzdolabında saklayınız.



Son kullanma tarihine kadar buzdolabında saklanabilir.



Dondurmayınız. Işıktan korumak için kutusunda saklayınız.



Son kullanma tarihi geçtikten sonra atınız.

AÇILMIŞ KALEM



25°C altında oda sıcaklığında saklayınız.



Açılmış SoloStar® kalemi buzdolabına koymayınız veya dondurmuyunuz.



Doğrudan sıcaklık ve ışıktan uzak tutunuz. Her enjeksiyon sonrasında kalem kapağını kaleme geri takınız.



Açtıktan 28 gün sonra atınız.

* SOLIQUA®'yı enjekte etmeden en az bir saat önce buzdolabından çıkarınız; soğuk insülin enjeksiyonu acıya neden olabilir.

†SOLIQUA®'yı dondurmuyunuz. Dondurucuya veya buz paketinin yanına koymayınız. SOLIQUA® çözeltisinin içinde buzlanma veya buz kristalleri görürseniz, kalemi atınız.

Kullanma talimatında yer alan veya almayan herhangi bir yan etki meydana gelmesi durumunda hekiminiz, eczacınız veya hemşireniz ile konuşunuz. Ayrıca karşılaştığınız yan etkileri www.titck.gov.tr sitesinde yer alan "Yan Etki Bildirimi" ikonuna tıklayarak ya da 0 800 314 00 08 yan etki bildirim hattını arayarak Türkiye Farmakovijilans Merkezi (TUFAM)'ne bildiriniz.

Sanofi Sağlık Ürünleri Limited Şirketi
Esen-tepe Mah. Büyükdere Cad.
193 Apt Blok No:193 İç Kapı No:15-16 Şişli - İSTANBUL
www.sanofi.com.tr
+90 (212) 339 10 00

Kısa Ürün Bilgisi ve daha detaylı bilgi için firmamıza başvurunuz.

MAI-TR-2108572

▼ SOLIQUA® HASTA VE/VEYA BAKICILARI İÇİN KILAVUZ

BU KART YALNIZCA KILAVUZ OLARAK HAZIRLANMIŞTIR. SOLIQUA®'yı KULLANMADAN ÖNCE, HEKİMİNİZ TARAFINDAN SOLIQUA® SOLOSTAR® KALEMİ NASIL KULLANACAĞINIZ ÖĞRETİLMELİDİR VE KALEMİN YANINDA GELEN HASTA KILAVUZU VE KULLANMA TALİMATINI DİKKATLİCE OKUMANIZ GEREKMEKTEDİR.

SOLIQUA® 10-40 KALEM

SOLIQUA® 100 ÜNİTE/mL + 50 MİKROGRAM/mL
ENJEKSİYONLUK ÇÖZELTİ İÇEREN KULLANIMA
HAZIR ENJEKSİYON KALEMİ



SOLIQUA® 30-60 KALEM

SOLIQUA® 100 ÜNİTE/mL + 33 MİKROGRAM/mL
ENJEKSİYONLUK ÇÖZELTİ İÇEREN KULLANIMA
HAZIR ENJEKSİYON KALEMİ



Bu kartı saklayınız. Tekrar bakmanız gerekebilir.

Bu karta adınızı yazınız: _____

▼ Bu ilaç ek izlemeye tabidir. Bu üçgen yeni güvenlilik bilgisinin hızlı olarak belirlenmesini sağlayacaktır. Meydana gelen herhangi bir yan etkiyi raporlayarak yardımcı olabilirsiniz. Kullanma Talimatında yer alan veya almayan herhangi bir yan etki meydana gelmesi durumunda hekiminiz, eczacınız veya hemşireniz ile konuşunuz. Ayrıca karşılaştığınız yan etkileri www.titck.gov.tr sitesinde yer alan "İlaç Yan Etki Bildirimi" ikonuna tıklayarak ya da 0 800 314 00 08 numaralı yan etki bildirim hattını arayarak Türkiye Farmakovijilans Merkezi (TUFAM)'ne ve/veya Sanofi Sağlık Ürünleri Ltd. Şti.'ye (e-posta: farmakovijilans.turkiye@sanofi.com, Tel: 0212 339 10 00, Faks: 0212 339 10 79) bildiriniz. Meydana gelen yan etkileri bildirerek kullanmakta olduğunuz ilacın güvenliliği hakkında daha fazla bilgi edinilmesine katkı sağlanış olacaktır.

SOLIQUA®, farklı birim dozlarda liksisenatid ve farklı doz aralıklarında insülin glarjin 100 U/mL içeren 2 kullanıma hazır kalem şeklinde sunulmaktadır. Hekiminiz insülin ihtiyacınız için doğru olan kalemi reçete etmiştir.

SOLIQUA® kullanıma hazır kalemler günde bir kez tek enjeksiyonla eşzamanlı insülin glarjin ve liksisenatid sağlamaktadır.

- İki kullanıma hazır kalem de 100 ünite/mL birim dozunda insülin glarjin içermektedir.
- SOLIQUA® (10-40) kalem 10 ve 40 doz basamağı arasındaki dozlarda günlük enjeksiyon sağlamak için kullanılmalıdır (birim doz: insülin glarjin 100 Ünite/mL ve liksisenatid 50 mcg/mL; doz aralığı: 5 ilâ 20 mcg liksisenatid ile kombinasyon halinde 10 ilâ 40 ünite insülin glarjin). Bu kalem sarı renktedir ve turuncu enjeksiyon düğmesi bulunmaktadır.
- SOLIQUA® (30-60) kalem 30 ve 60 doz adımı arasındaki dozlarda günlük enjeksiyon sağlamak için kullanılmalıdır (birim doz: insülin glarjin 100 Ünite/mL ve liksisenatid 33 mcg/mL; doz aralığı: 10 ilâ 20 mcg liksisenatid ile kombinasyon halinde 30 ilâ 60 ünite insülin glarjin). Bu kalem yeşil renktedir ve kahverengi enjeksiyon düğmesi bulunmaktadır.
- Bir doz adımı bir ünite insülin glarjin 100 U/mL ve uygun miktarda liksisenatid içermektedir. SOLIQUA®'yı kullanmadan önce kaç doz adımının gerekli olduğundan emin olunuz. Hekiminiz bunu size söyleyecektir.
- Kullanıma hazır cihazın doz ibresi enjekte edilecek doz adımı sayısını göstermektedir.
- Reçetede ihtiyacınız olan kalem tipi (SOLIQUA® (10-40) kalem veya SOLIQUA® (30-60) kalem) ve enjekte edilecek doz adımı sayısı belirtilmelidir.
- Eksik yazılmış bir reçete söz konusu olursa, eczacınız ilacı reçete eden hekim ile konuşarak eksik kısımları açıklığa kavuşturmalıdır.

HASTA VE/VEYA BAKICILARI İÇİN KILAVUZ

Önemli:

- **SOLIQUA® kullanıma hazır kalemden temin edilmektedir ve yalnızca bu cihaz ile kullanılmalıdır. Hastalar, bakıcıları ve hekimler hiçbir zaman kullanıma hazır kalemden enjektör ile SOLIQUA® almamalıdır, aksi takdirde doz hataları meydana gelebilir ve hayati risk oluşabilir. Her kullanımda yeni bir iğne takılmalıdır. İğneler tekrar kullanılmamalıdır.**
- SOLIQUA®'da, kullanılan SOLIQUA® kullanıma hazır kalemden bakılmaksızın (SOLIQUA® (10-40) kalem veya SOLIQUA® (30-60) kalem) bir doz basamağı daima bir ünite insülin glarjin 100 U/mL içermektedir.
- Hekiminiz, size kullanıma hazır kalemin doz sayacının enjekte edilecek doz sayısını nasıl gösterdiğini ve SOLIQUA® SoloStar® kalemin tasarımını ve özelliklerini açıklayacaktır.
- Bu tip bir kombinasyon ilaca geçtiğiniz sırada ve geçtikten sonraki haftalar içinde, kan şekeri düzeyinizi daha sık ölçmelisiniz.
- Tedaviniz hakkında herhangi bir sorunuz varsa, bir sağlık mesleği mensubu ile konuşunuz.
- Enjeksiyon her seferinde farklı bir noktaya yapılmalıdır.
- Kullanılan kalemlerin isim ve seri numaraları kaydedilmeli, mümkünse kullanım süresince kutu saklanmalıdır.