

ПРИЛОЖЕНИЕ I
КРАТКА ХАРАКТЕРИСТИКА НА ПРОДУКТА

1. ИМЕ НА ЛЕКАРСТВЕНИЯ ПРОДУКТ

Ozempic 0,25 mg инжекционен разтвор в предварително напълнена писалка
Ozempic 0,5 mg инжекционен разтвор в предварително напълнена писалка
Ozempic 1 mg инжекционен разтвор в предварително напълнена писалка
Ozempic 2 mg инжекционен разтвор в предварително напълнена писалка
Ozempic 0,25 mg инжекционен разтвор в предварително напълнена спринцовка
Ozempic 0,5 mg инжекционен разтвор в предварително напълнена спринцовка
Ozempic 1 mg инжекционен разтвор в предварително напълнена спринцовка

2. КАЧЕСТВЕН И КОЛИЧЕСТВЕН СЪСТАВ

Предварително напълнена писалка

Ozempic 0,25 mg инжекционен разтвор

Един ml от развора съдържа 1,34 mg семаглутид (semaglutide)*. Една предварително напълнена писалка съдържа 2 mg семаглутид* в 1,5 ml разтвор. Всяка доза съдържа 0,25 mg семаглутид в 0,19 ml разтвор.

Ozempic 0,5 mg инжекционен разтвор

1,5 ml: Един ml от развора съдържа 1,34 mg семаглутид (semaglutide)*. Една предварително напълнена писалка съдържа 2 mg семаглутид* в 1,5 ml разтвор. Всяка доза съдържа 0,5 mg семаглутид в 0,37 ml разтвор.

3 ml: Един ml от развора съдържа 0,68 mg семаглутид (semaglutide)*. Една предварително напълнена писалка съдържа 2 mg семаглутид* в 3 ml разтвор. Всяка доза съдържа 0,5 mg семаглутид в 0,74 ml разтвор.

3 ml: Един ml от развора съдържа 1,34 mg семаглутид (semaglutide)*. Една предварително напълнена писалка съдържа 4 mg семаглутид* в 3 ml разтвор. Всяка доза съдържа 0,5 mg семаглутид в 0,37 ml разтвор.

Ozempic 1 mg инжекционен разтвор

Един ml от развора съдържа 1,34 mg семаглутид (semaglutide)*. Една предварително напълнена писалка съдържа 4 mg семаглутид* в 3 ml разтвор. Всяка доза съдържа 1 mg семаглутид в 0,74 ml разтвор.

Един ml от развора съдържа 2,68 mg семаглутид (semaglutide)*. Една предварително напълнена писалка съдържа 8 mg семаглутид* в 3 ml разтвор. Всяка доза съдържа 1 mg семаглутид в 0,37 ml разтвор.

Ozempic 2 mg инжекционен разтвор

Един ml от развора съдържа 2,68 mg семаглутид (semaglutide)*. Една предварително напълнена писалка съдържа 8 mg семаглутид* в 3 ml разтвор. Всяка доза съдържа 2 mg семаглутид в 0,74 ml разтвор.

Предварително напълнена спринцовка

Ozempic 0,25 mg инжекционен разтвор в предварително напълнена спринцовка

Всяка предварително напълнена спринцовка съдържа 0,25 mg семаглутид (semaglutide)* в 0,5 ml разтвор. Един милилитър разтвор съдържа 0,5 mg семаглутид*.

Ozempic 0,5 mg инжекционен разтвор в предварително напълнена спринцовка

Всяка предварително напълнена спринцовка съдържа 0,5 mg семаглутид (semaglutide)* в 0,5 ml разтвор. Един милилитър разтвор съдържа 1 mg семаглутид*.

Ozempic 1 mg инжекционен разтвор в предварително напълнена спринцовка

Всяка предварително напълнена спринцовка съдържа 1 mg семаглутид (semaglutide)* в 0,5 ml разтвор. Един милилитър разтвор съдържа 2 mg семаглутид*.

*Аналог на човешкия глюкагоноподобен пептид-1 (GLP-1), произведен в клетки от *Saccharomyces cerevisiae* по рекомбинантна ДНК технология.

За пълния списък на помощните вещества вижте точка 6.1.

3. ЛЕКАРСТВЕНА ФОРМА

Инжекционен разтвор (инжекция)

Бистър и безцветен или почти безцветен, изотоничен разтвор; pH=7,4.

4. КЛИНИЧНИ ДАННИ

4.1 Терапевтични показания

Ozempic е показан за лечение на възрастни с незадоволително контролиран захарен диабет тип 2 като допълнение към диета и физически упражнения

- като монотерапия, когато метформин се счита за неподходящ поради непоносимост или противопоказания
- като допълнение към други лекарствени продукти за лечение на диабет.

За резултатите от изпитвания по отношение на комбинации, ефекти върху гликемичния контрол, сърдечносъдови заболявания и бъбречни събития, както и за изследваните популации, вижте точки 4.4, 4.5 и 5.1.

4.2 Дозировка и начин на приложение

Дозировка

Началната доза е 0,25 mg семаглутид веднъж седмично. След 4 седмици дозата трябва да се повиши на 0,5 mg веднъж седмично. След поне 4 седмици приложение на доза 0,5 mg веднъж седмично дозата може да се повиши на 1 mg веднъж седмично, за да се подобри допълнително гликемичният контрол. След поне 4 седмици приложение на доза 1 mg веднъж седмично дозата може да се повиши на 2 mg веднъж седмично, за да се подобри допълнително гликемичния контрол.

Семаглутид 0,25 mg не е поддържаща доза. Не се препоръчват седмични дози над 2 mg.

Когато Ozempic се добавя към съществуваща терапия с метформин и/или тиазолидиндион, или към инхибитор на натриево-глюкозния котранспортер 2 (SGLT2), приемът на настоящата доза метформин и/или тиазолидиндион, или инхибитор на SGLT2 може да продължи без промяна.

Когато Ozempic се добавя към съществуваща терапия със сулфонилурейни производни или инсулин, трябва да се има предвид понижаване на дозата сулфонилурейно производно или инсулин, за да се намали рискът от хипогликемия (вж. точки 4.4 и 4.8).

Не е необходим самоконтрол на глюкозата в кръвта за адаптиране на дозата Ozempic. Самоконтрол на глюкозата в кръвта е необходим за адаптиране на дозата сулфонилурейно производно и инсулин, особено когато се започне терапия с Ozempic, а инсулинът се намали. Препоръчва се намаляването на инсулина да става постепенно.

Пропусната доза

Ако бъде пропусната доза, тя трябва да се приложи възможно най-скоро и до 5 дни след пропуснатата доза. Ако са изминали повече от 5 дни, пропуснатата доза не трябва да се прилага, а да се продължи със следващата доза в деня от редовния график. При всички случаи пациентът може да възобнови редовното прилагане веднъж седмично.

Промяна на деня на прилагане

При необходимост денят на седмичното приложение може да се променя, стига интервалът от време между две дози да е поне 3 дни (>72 часа). След избирането на нов ден, прилагането веднъж седмично трябва да продължи.

Специални популации

Старческа възраст

Не е необходимо адаптиране на дозата въз основа на възрастта.

Бъбречно увреждане

Не е необходимо адаптиране на дозата при пациенти с леко, умерено или тежко бъбречно увреждане. Опитът с употребата на семаглутид при пациенти с терминално бъбречно заболяване е ограничен.

Чернодробно увреждане

Не е необходимо адаптиране на дозата при пациенти с чернодробно увреждане. Опитът от употребата на семаглутид при пациенти с тежко чернодробно увреждане е ограничен. При лечение на тези пациенти със семаглутид е необходимо повишено внимание (вж. точка 5.2).

Педиатрична популация

Безопасността и ефикасността на семаглутид при деца и юноши под 18-годишна възраст все още не са установени. Липсват данни.

Начин на приложение

Подкожно приложение.

Ozempic се инжектира подкожно в корема, бедрото или горната част на ръката. Мястото на инжектиране може да се променя без адаптиране на дозата. Ozempic не трябва да се прилага интравенозно или интрамускулно.

Ozempic се прилага веднъж седмично по което и да е време на деня, със или без храна.

За допълнителна информация относно приложението вижте точка 6.6.

4.3 Противопоказания

Свръхчувствителност към активното вещество или към някое от помощните вещества, изброени в точка 6.1.

4.4 Специални предупреждения и предпазни мерки при употреба

Проследимост

За да се подобри проследимостта на биологичните лекарствени продукти, името и партидният номер на приложения продукт трябва ясно да се записват.

Общи

Семаглутид не трябва да се използва за лечение на диабетна кетоацидоза. Семаглутид не е заместител на инсулина. Съобщава се за диабетна кетоацидоза при инсулинозависими пациенти, при които има бързо спиране на инсулина или намаляване на дозата инсулин, когато е започнато лечение с GLP-1 рецепторен агонист (вж. точка 4.2).

Липсва опит при пациенти със застойна сърдечна недостатъчност клас IV по NYHA и затова семаглутид не се препоръчва при тези пациенти.

Аспирация във връзка с обща анестезия или дълбока седация

Съобщени са случаи на белодробна аспирация при пациенти, получаващи GLP-1 рецепторни агонисти, които са подложени на обща анестезия или дълбока седация. Поради това преди извършването на процедури с обща анестезия или дълбока седация трябва да се има предвид повишеният риск от наличие на остатъчно стомашно съдържимо поради забавено изпразване на стомаха (вж. точка 4.8).

Стомашно-чревни ефекти и дехидратация

Употребата на GLP-1 рецепторни агонисти може да е свързана със стомашно-чревни нежелани реакции. Това трябва да се има предвид при лечение на пациенти с нарушена бъбречна функция, тъй като гаденето, повръщането и диарията могат да причинят дехидратация, която в редки случаи може да доведе до влошаване на бъбречната функция (вж. точка 4.8). Пациентите лекувани със семаглутид трябва да бъдат посъветвани относно потенциалния риск от дехидратация във връзка със стомашно-чревни нежелани ефекти и да вземат предпазни мерки, за да се избегне загубата на течности.

Остър панкреатит

Остър панкреатит е наблюдаван при употребата на GLP-1 рецепторни агонисти. Пациентите трябва да бъдат информирани за характерните симптоми на острия панкреатит. Ако съществуват съмнения за панкреатит, употребата на семаглутид трябва да бъде прекратена, а ако съмненията се потвърдят, лечението със семаглутид не трябва да бъде подновявано. При пациенти с анамнеза за панкреатит трябва да се подхожда внимателно.

Хипогликемия

При пациенти, лекувани със семаглутид в комбинация със сулфонилурейни производни или инсулин, е възможно да има повишен риск от хипогликемия. Рискът от хипогликемия може да бъде понижен чрез намаляване на дозата сулфонилурейни производни или инсулин при започване на лечение със семаглутид (вж. точка 4.8).

Диабетна ретинопатия

При пациенти с диабетна ретинопатия, лекувани с инсулин и семаглутид, е наблюдаван повишен риск от развитие на усложнения на диабетна ретинопатия (вж. точка 4.8). Необходимо е повишено внимание при използване на семаглутид при пациенти с диабетна ретинопатия, лекувани с инсулин. Тези пациенти трябва да се проследяват внимателно и да се лекуват съобразно клиничните указания. Бързото подобряване на гликемичния контрол е свързано с

временно влошаване на диабетната ретинопатия, но други механизми не могат да бъдат изключени.

Няма опит от лечението със семаглутид 2 mg при пациенти с диабет тип 2 с неконтролирана и потенциално нестабилна диабетна ретинопатия и затова семаглутид 2 mg не се препоръчва при тези пациенти.

Неартериитна предна исхемична оптична невропатия (НПИОН)

Данните от епидемиологични проучвания показват повишен риск от неартериитна предна исхемична оптична невропатия (НПИОН) по време на лечението със семаглутид. Няма определен интервал от време след започване на лечението, през който може да се развие НПИОН. Внезапната загуба на зрение трябва да е повод за офталмологично изследване и ако НПИОН се потвърди, лечението със семаглутид трябва да се преустанови, (вж. точка 4.8).

Пациенти с гастропареза

Пациентите, лекувани със семаглутид, които имат гастропареза могат да получат по-сериозни или по-тежки стомашно-чревни нежелани събития. Семаглутид трябва да се използва с повишено внимание при тези пациенти, като употребата му не се препоръчва, ако гастропарезата е тежка (вж. точка 4.8).

Съдържание на натрий

Този лекарствен продукт съдържа по-малко от 1 mmol натрий (23 mg) на доза, т.е. може да се каже, че практически не съдържа натрий.

4.5 Взаимодействие с други лекарствени продукти и други форми на взаимодействие

Семаглутид забавя изпразването на стомаха и може да повлияе върху скоростта на абсорбция на съпътстващо прилагани перорални лекарствени продукти. Семаглутид трябва да се използва с повишено внимание при пациенти, приемащи перорални лекарствени продукти, които изискват бърза стомашно-чревна абсорбция.

Парацетамол

Фармакокинетиката на парацетамол по време на тест със стандартизирано хранене показва, че семаглутид забавя скоростта на изпразване на стомаха. След съпътстваща употреба с 1 mg семаглутид $AUC_{0-60min}$ и C_{max} на парацетамол се понижават съответно с 27% и 23%. Не се повлиява общата експозиция на парацетамол (AUC_{0-5h}). При лечение със семаглутид 2,4 mg не се наблюдава клинично значим ефект върху скоростта на изпразване на стомаха след 20-седмично приложение, вероятно поради ефект на привикване. Не е необходимо адаптиране на дозата парацетамол, когато се прилага със семаглутид.

Перорални контрацептиви

Не се очаква семаглутид да понижава ефекта от перорални контрацептиви, тъй като семаглутид не променя цялостната експозиция на етинилестрадиол и на левоноргестрел до клинично значима степен при едновременното му приложение с комбиниран перорален контрацептивен лекарствен продукт (0,03 mg етинилестрадиол/0,15 mg левоноргестрел). Не се повлиява експозицията на етинилестрадиол. Наблюдава се 20% повишение на експозицията на левоноргестрел в стационарно състояние. Не се повлиява C_{max} на което и да е от съединенията.

Аторвастатин

Семаглутид не променя общата експозиция на аторвастатин след прилагане на еднократна доза аторвастатин (40 mg). C_{max} на аторвастатин намалява с 38%. Това е оценено като клинично незначимо.

Дигоксин

Семаглутид не променя общата експозиция или $C_{\max}$ на дигоксин след еднократна доза дигоксин (0,5 mg).

Метформин

Семаглутид не променя общата експозиция или $C_{\max}$ на метформин след прилагане на 500 mg два пъти дневно за 3,5 дни.

Варфарин и други кумаринови производни

Семаглутид не променя общата експозиция или $C_{\max}$ на R- и S-варфарин след еднократна доза варфарин (25 mg), а фармакодинамичните ефекти на варфарин, измерени чрез международното нормализирано отношение (INR), не се повлияват по клинично значим начин. Въпреки това се съобщава за случаи на намалено INR при съпътстващо приложение на аценокумарол и семаглутид. При започване на лечение със семаглутид при пациенти на варфарин или други кумаринови производни се препоръчва често проследяване на INR.

4.6 Фертилитет, бременност и кърмене

Жени с детероден потенциал

Препоръчва се жените с детероден потенциал да използват контрацепция по време на лечението със семаглутид.

Бременност

Проучванията при животни показват репродуктивна токсичност (вж. точка 5.3). Има ограничени данни за употребата на семаглутид при бременни жени. Затова семаглутид не трябва да се прилага по време на бременност. Ако пациентка желае да забременее или настъпи бременност, семаглутид трябва да се прекрати. Лечението със семаглутид трябва да се прекрати поне 2 месеца преди планираната бременност поради дългия му полуживот (вж. точка 5.2).

Кърмене

При плъхове семаглутид се екскретира в млякото. Тъй като не може да се изключи риск за кърмачето, семаглутид не трябва да се използва в периода на кърмене.

Фертилитет

Ефектът на семаглутид върху фертилитета при хора не е известен. Семаглутид не влияе върху фертилитета на мъжки плъхове. При женски плъхове са наблюдавани удължаване на естралния цикъл и слабо намаляване на броя овулации при дози, свързани със загуба на майчиното телесно тегло (вж. точка 5.3).

4.7 Ефекти върху способността за шофиране и работа с машини

Семаглутид не повлиява или повлиява пренебрежимо способността за шофиране и работа с машини. Когато се използва в комбинация със сулфонилурейни производни или инсулин, пациентите трябва да бъдат предупреждавани да вземат предпазни мерки за избягване на хипогликемия, докато шофират или използват машини (вж. точка 4.4).

4.8 Нежелани лекарствени реакции

Резюме на профила на безопасност

В 8 изпитвания фаза 3а 4 792 пациенти са експонирани на семаглутид до 1 mg. Най-често съобщаваните нежелани реакции в клинични изпитвания са стомашно-чревни нарушения, включително гадене (много чести), диария (много чести) и повръщане (чести). Тези реакции обикновено са слаби или умерени по тежест и с кратка продължителност.

Табличен списък на нежеланите реакции

Таблица 1 представя нежеланите реакции, установени във всички изпитвания фаза 3 (включително дългосрочното изпитване за сърдечносъдови резултати) и от постмаркетингови съобщения при пациенти със захарен диабет тип 2 (допълнително описани в точка 5.1). Честотите на нежеланите реакции (с изключение на усложнения при диабетната ретинопатия, вж. бележката под линия в Таблица 1) се основават на сбора от изпитванията фаза 3а, която не включва изпитването за сърдечносъдови резултати (за допълнителни подробности вижте текста под таблицата).

Реакциите са изброени по-долу по системо-органен клас и абсолютна честота. Честотите са определени, както следва: много чести ($\geq 1/10$); чести ($\geq 1/100$ до $< 1/10$); нечести ($\geq 1/1\,000$ до $< 1/100$); редки ($\geq 1/10\,000$ до $< 1/1\,000$); много редки ($< 1/10\,000$) и с неизвестна честота: (от наличните данни не може да бъде направена оценка). При всяко групиране в зависимост от честотата нежеланите реакции се изброяват в низходящ ред по отношение на тяхната сериозност.

Таблица 1 Честота на нежелани реакции на семаглутид

Системо-органен клас по MedDR A	Много чести	Чести	Нечести	Редки	Много редки	С неизвестна честота
Нарушения на имунната система			Свръхчувствителност ^б	Анафилактична реакция		
Нарушения на метаболизма и храненето	Хипогликемия ^а при употреба с инсулин или сулфонилурейни производни	Хипогликемия ^а при употреба с други перорални антидиабетни лекарства (OAD) Намален апетит				
Нарушения на нервната система		Замайване Главоболие	Дисгеузия			Дизестезия ^г
Нарушения на очите		Усложнения на диабетна ретинопатия ^б			Неартериална предна исхемия	

Системо-органен клас по MedDRA	Много чести	Чести	Нечести	Редки	Много редки	С неизвестна честота
					на оптична невропатия (НПИОН)	
Сърдечни и нарушения			Повишена сърдечна честота			
Стомашно-чревни нарушения	Гадене Диария	Повръщане Абдоминална болка Абдоминална дистензия Запек Диспепсия Гастрит Гастроезофагеална рефлуксна болест Оригване Флатуленция	Остър панкреатит Забавено изпразване на стомаха			Чревна непроходимост ^г
Хепатобилиарни нарушения		Холелитиаза				
Нарушения на кожата и подкожната тъкан						Ангиоедем ^г
Общи нарушения и ефекти на мястото на приложение		Умора	Реакции на мястото на инжектиране			
Изследвания		Повишена липаза Повишена амилаза Понижено тегло				

- а) Хипогликемия, определена като тежка (налагаща помощ от друго лице) или симптоматична, в комбинация с кръвна глюкоза < 3,1 mmol/l.
- б) Усложненията на диабетна ретинопатия са комбинация от: фотокоагулация на ретината, лечение с интравитреални средства, кръвоизлив в стъкловидното тяло, свързана с диабет слепота (с категория нечести). Честотата е въз основа на изпитването за сърдечносъдови резултати.
- в) Групов термин, покриващ също нежелани събития, свързани със свръхчувствителност, като обрив и уртикария.
- г) От постмаркетингови съобщения.

2-годишно изпитване за сърдечносъдови резултати и безопасност

При популацията с висок сърдечносъдов риск профилът на нежеланите реакции е подобен на този, наблюдаван в останалите изпитвания фаза 3а (описан в точка 5.1).

Описание на избрани нежелани реакции

Хипогликемия

Не са наблюдавани епизоди на тежка хипогликемия при използване на семаглутид като монотерапия. Тежка хипогликемия се наблюдава предимно при използване на семаглутид в комбинация със сулфонилурейни производни (1,2% от участниците, 0,03 събития/пациентогодина) или инсулин (1,5% от участниците, 0,02 събития/пациентогодина). Наблюдавани са няколко епизоди (0,1% от участниците, 0,001 събития/пациентогодина) при семаглутид в комбинация с перорални антидиабетни лекарства, различни от сулфонилурейни производни.

Класифицирана от Американската диабетна асоциация (American Diabetes Association, ADA) хипогликемия настъпва при 11,3% (0,3 събития/пациентогодина) от пациентите, когато семаглутид 1 mg е добавен към инхибитор на SGLT2 в SUSTAIN 9 спрямо 2,0% (0,04 събития/пациентогодина) от пациентите, на които се прилага плацебо. Тежка хипогликемия е съобщена при съответно 0,7% (0,01 събития/пациентогодина) и 0% от пациентите.

В едно 40-седмично изпитване фаза 3b при пациенти, получаващи семаглутид 1 mg и 2 mg, болшинството хипогликемични епизоди (45 от 49 епизода) възникват, когато семаглутид е използван в комбинация със сулфонилурейни производни или инсулин. Като цяло, при семаглутид 2 mg няма повишен риск от хипогликемия.

Стомашно-чревни нежелани реакции

Гадене възниква при 17% и 19,9% от пациентите, лекувани със семаглутид съответно 0,5 mg и 1 mg, диария – при 12,2% и 13,3%, а повръщане – при 6,4% и 8,4%. Повечето събития са слаби или умерени по тежест и с кратка продължителност. Събитията довеждат до прекратяване на лечението съответно при 3,9% и 5% от пациентите. Събитията най-често са съобщавани през първите месеци от лечението.

Пациентите с ниско телесно тегло могат да получат повече стомашно-чревни нежелани реакции при лечение със семаглутид.

В едно 40-седмично изпитване фаза 3b при пациенти, получаващи семаглутид 1 mg и 2 mg, гадене се появява при сходен процент от пациентите, лекувани съответно със семаглутид 1 mg и 2 mg. Диария и повръщане се появяват при по-висок процент от пациентите, когато са лекувани със семаглутид 2 mg в сравнение със семаглутид 1 mg. Стомашно-чревните нежелани реакции водят до прекъсване на лечението при сходен процент в групите на лечение, получаващи семаглутид 1 mg и 2 mg.

При съпътстваща употреба с инхибитор на SGLT2 в SUSTAIN 9 настъпват констипация и гастроезофагеална рефлуксна болест съответно при 6,7% и 4% от пациентите, лекувани със семаглутид 1 mg спрямо липса на събития при пациенти, на които се прилага плацебо. Разпространението на тези събития не намалява с течение на времето.

Пациентите с гастропареза могат да получат по-сериозни или по-тежки стомашно-чревни ефекти, когато се лекуват със семаглутид.

Остър панкреатит

Честотата на остър панкреатит, потвърден чрез експертна оценка, съобщен в клинични изпитвания фаза 3а, е съответно 0,3% при семаглутид и 0,2% при продукта за сравнение. В 2-годишното изпитване за оценка на сърдечносъдови резултати, честотата на остър панкреатит, потвърден чрез експертна оценка, е 0,5% за семаглутид и 0,6% за плацебо (вж. точка 4.4).

Усложнения на диабетна ретинопатия

2-годишно клинично изпитване изследва 3 297 пациенти с диабет тип 2, висок сърдечносъдов риск, голяма продължителност на диабета и лошо контролирана кръвна глюкоза. В това изпитване възникват събития, определени като усложнения на диабетна ретинопатия, при повече пациенти, лекувани със семаглутид (3%), в сравнение с плацебо (1,8%). Това се наблюдава при пациентите, лекувани с инсулин, които имат известна диабетна ретинопатия. Разликата в лечението възниква рано и продължава по време на изпитването. Систематична оценка на усложненията на диабетна ретинопатия е извършена само в изпитването за сърдечносъдови резултати. В клинични изпитвания до 1 година, включващи 4 807 пациенти с диабет 2, се съобщават нежелани събития, свързани с диабетна ретинопатия, в подобни дялове сред участниците, лекувани със семаглутид (1,7%) и сравнителен продукт (2,0%).

Неартериитна предна исхемична оптична невропатия (НПИОН)

Резултатите от няколко големи епидемиологични проучвания показват, че експозицията на семаглутид при възрастни с диабет тип 2 е свързана с приблизително двукратно увеличение на относителния риск от развитие на НПИОН, което съответства на приблизително един допълнителен случай на 10 000 човекогодини лечение.

Прекратяване поради нежелано събитие

Честотата на прекратяване на лечението поради нежелани събития е 6,1% и 8,7% при пациентите, лекувани със семаглутид съответно 0,5 mg и 1 mg, спрямо 1,5% при плацебо. Най-честите нежелани събития, водещи до прекратяване, са стомашно-чревни.

Реакции на мястото на инжектиране

Съобщават се реакции (напр. обрив и еритем) на мястото на инжектиране от 0,6% и 0,5% от пациентите, лекувани със семаглутид съответно 0,5 mg и 1 mg. Тези реакции обикновено са леки.

Имуногенност

В съответствие с потенциалните имуногенни свойства на лекарствените продукти, съдържащи протеини или пептиди, пациентите могат да развият антитела след лечение със семаглутид. Делът на пациентите с положителен тест за антитела срещу семаглутид в който и да е момент след изходното ниво е нисък (1–3%) и нито един пациент няма неутрализиращи антитела срещу семаглутид или антисемаглутид антитела с неутрализиращ ефект спрямо ендогенния GLP-1 в края на изпитването.

Повишена сърдечна честота

Повишена сърдечна честота е наблюдавана при GLP-1 рецепторните агонисти. При изпитвания фаза 3а, е наблюдавано средно повишение от 1 до 6 удара в минута от изходно ниво 72 до 76 удара в минута при участници, лекувани с Ozempic. В дългосрочно клинично изпитване при участници със сърдечносъдови рискови фактори, 16% от участниците, лекувани с Ozempic са имали повишена сърдечна честота от >10 удара в минута, в сравнение с 11% от участниците на плацебо след 2 години лечение.

Съобщаване на подозирани нежелани реакции

Съобщаването на подозирани нежелани реакции след разрешаване за употреба на лекарствения продукт е важно. Това позволява да продължи наблюдението на съотношението полза/риск за

лекарствения продукт. От медицинските специалисти се изисква да съобщават всяка подозирана нежелана реакция чрез национална система за съобщаване, посочена в [Приложение V](#).

4.9 Предозиране

В клинични изпитвания се съобщават случаи на предозиране до 4 mg на единична доза и до 4 mg на седмица. Най-често съобщаваната нежелана реакция е гадене. Всички пациенти са се възстановили без усложнения.

Липсва конкретен антидот при предозиране със семаглутид. В случай на предозиране трябва да се започне подходяща поддържаща терапия според клиничните признаци и симптоми на пациента. За тези симптоми може да е необходим продължителен период на наблюдение и лечение, имайки предвид дългия полуживот на семаглутид приблизително 1 седмица (вж. точка 5.2).

5. ФАРМАКОЛОГИЧНИ СВОЙСТВА

5.1 Фармакодинамични свойства

Фармакотерапевтична група: Лекарства за лечение на диабет, аналози на глюкагоноподобен пептид-1 (GLP-1), АТС код: A10BJ06

Механизъм на действие

Семаглутид е аналог на GLP-1 с 94% степен на хомоложност спрямо човешкия GLP-1. Семаглутид действа като GLP-1 рецепторен агонист, който избирателно се свързва към и активира GLP-1 рецептора, прицелен за естествения GLP-1.

GLP-1 е физиологичен хормон с няколко действия по отношение на регулацията на глюкоза и апетита, върху сърдечносъдовата система и бъбреците. Ефектите върху глюкозата и апетита се медирират специфично чрез GLP-1 рецепторите в панкреаса и мозъка.

Семаглутид понижава кръвната глюкоза по глюкозозависим начин, като стимулира секрецията на инсулин и намалява секрецията на глюкагон при висока кръвна глюкоза. Механизмът на понижаване на кръвната глюкоза включва и леко забавяне на изпразването на стомаха в ранната фаза след хранене. При хипогликемия семаглутид намалява секрецията на инсулин и не нарушава секрецията на глюкагон.

Семаглутид намалява телесното тегло и телесните мазнини чрез намален енергиен прием, включващ цялостно понижен апетит. Освен това семаглутид намалява желанието за храни с високо съдържание на мазнини.

GLP-1 рецептори се намират също и в сърцето, съдовете, имунната система и бъбреците. Механизмът на действие на семаглутид вероятно е многофакторен. Индиректните ефекти се проявяват чрез благоприятния ефект на семаглутид върху плазмените липиди, понижаването на систоличното кръвно налягане и намаляване на възпалението в клинични проучвания, но вероятно са налични и преки ефекти. В проучвания при животни семаглутид отслабва развитието на атеросклероза, като предотвратява развитието на аортна плака и намалява възпалението в плаката.

Клиничните данни показват, че семаглутид понижава албуминурията при пациенти с бъбречно заболяване.

Фармакодинамични ефекти

Всички фармакодинамични оценки са извършени след 12-седмично лечение (включително повишаването на дозата) в стационарно състояние с 1 mg семаглутид седмично.

Глюкоза на гладно и след хранене

Семаглутид понижава концентрациите на глюкоза на гладно и след хранене. При пациенти с диабет тип 2 лечението с 1 mg семаглутид води до понижаване на глюкозата като абсолютна промяна спрямо изходното ниво (mmol/l) и относително понижаване в сравнение с плацебо (%) при глюкозата на гладно (1,6 mmol/l; понижение 22%), глюкозата 2 часа след хранене (4,1 mmol/l; понижение 37%), средната концентрация на глюкоза за 24 часа (1,7 mmol/l; понижение 22%) и постпрандиалните колебания на глюкозата след 3 хранения (0,6–1,1 mmol/l) в сравнение с плацебо. Семаглутид понижава глюкозата на гладно след първата доза.

Бета-клетъчна функция и инсулинова секреция

Семаглутид подобрява бета-клетъчната функция. В сравнение с плацебо семаглутид подобрява инсулиновия отговор в първа и втора фаза, съответно 3- и 2-кратно и увеличава максималния бета-клетъчен секреторен капацитет при пациенти с диабет тип 2. Освен това лечението със семаглутид повишава концентрациите на инсулин на гладно в сравнение с плацебо.

Секреция на глюкагон

Семаглутид понижава концентрациите на глюкагон на гладно и след хранене. При пациенти с диабет тип 2 семаглутид постига следните относителни понижения на глюкагон в сравнение с плацебо: глюкагон на гладно (8–21%), глюкагонов отговор след хранене (14–15%) и средна концентрация на глюкагон за 24 часа (12%).

Глюкозозависима секреция на инсулин и глюкагон

Семаглутид понижава високите концентрации на кръвна глюкоза, като стимулира секрецията на инсулин и намалява секрецията на глюкагон по глюкозозависим начин. С помощта на семаглутид скоростта на инсулинова секреция при пациенти с диабет тип 2 е сравнима с тази при здрави участници.

При индуцирана хипогликемия семаглутид в сравнение с плацебо не променя противорегулаторните отговори с повишен глюкагон и не нарушава понижаването на С-пептида при пациенти с диабет тип 2.

Изпразване на стомаха

Семаглутид причинява леко забавяне на изпразването на стомаха след хранене и по този начин понижава скоростта, с която глюкозата навлиза в кръвообращението след хранене.

Апетит, енергиен прием и хранителни предпочитания

Семаглутид в сравнение с плацебо понижава енергийния прием от 3 последователни хранения по желание (*ad libitum*) с 18–35%. Това се подпомага чрез индуцираното от семаглутид потискане на апетита в състояние както на гладно, така и след хранене, подобрен контрол на храненето, по-слабо желание за хранене и относително по-слабо предпочитание към храни с високо съдържание на мазнини.

Липиди на гладно и след хранене

Семаглутид в сравнение с плацебо понижава концентрациите на триглицериди на гладно и холестерол в липопротеини с много ниска плътност (VLDL) съответно с 12% и 21%. Повишаването на постпрандиалните триглицериди и VLDL холестерола като отговор към храни, богати на мазнини, е намалено с >40%.

Сърдечна електрофизиология (QTc)

В цялостно изпитване за QTc се изследва ефектът на семаглутид върху сърдечната реполяризация. Семаглутид не удължава QTc интервала при дозови нива до 1,5 mg в стационарно състояние.

Клинична ефективност и безопасност

Подобряването на гликемичния контрол, намаляването на сърдечносъдовата заболеваемост и смъртност, загубата на тегло и намаляването на риска от прогресия на хронично бъбречно заболяване са неразделна част от лечението на диабет тип 2.

Ефикасността и безопасността на семаглутид 0,5 mg и 1 mg веднъж седмично са оценени в шест рандомизирани, контролирани изпитвания фаза 3a, включващи 7 215 пациенти със захарен диабет тип 2 (4 107 лекувани със семаглутид). Основна цел в пет изпитвания (SUSTAIN 1–5) е оценката на гликемичната ефикасност, а в едно изпитване (SUSTAIN 6) – сърдечносъдовите резултати.

Ефикасността и безопасността на семаглутид 2 mg веднъж седмично е оценена в изпитване фаза 3b (SUSTAIN FORTE), което включва 961 пациенти.

Проведено е изпитване фаза 3b (SUSTAIN OPTIMIZE), включващо 573 пациенти, с цел да се изследва ефикасността и безопасността на подкожно прилаган семаглутид 2 mg веднъж седмично, като допълнение към намалена доза инсулин гларжин в сравнение с титрирана доза инсулин гларжин самостоятелно.

В допълнение изпитване фаза 3b (SUSTAIN 7), включващо 1 201 пациенти, е проведено за сравнение на ефикасността и безопасността на семаглутид 0,5 mg и 1 mg веднъж седмично съответно с дулаглутид 0,75 mg и 1,5 mg веднъж седмично. Изпитване фаза 3b (SUSTAIN 9) е проведено за изследване на ефикасността и безопасността на семаглутид като допълнение към лечение с инхибитор на SGLT2.

Лечението със семаглутид демонстрира трайни, статистически превъзхождащи и клинично значими понижения в HbA_{1c} и телесното тегло за период до 2 години в сравнение с плацебо и лечение с активна контрола (ситаглиптин, инсулин гларжин, екзенатид с удължено освобождаване (ER) и дулаглутид).

Ефикасността на семаглутид не се повлиява от възрастта, пола, расата, етноса, изходния ИТМ, изходното телесно тегло (kg), продължителността на диабета и степента на увреждане на бъбречната функция.

Резултатите се насочват към периода на лечение при всички рандомизирани участници (анализи, базирани на смесени модели при повторни измервания или множествоно приписване на стойности).

Допълнително е проведено изпитване фаза 3b (SUSTAIN 11) за изследване на ефекта на семаглутид спрямо инсулин аспарт, като допълваща терапия към метформин и оптимизиран инсулин гларжин (U100).

Проведени са изпитвания за резултати по отношение на бъбреците фаза 3b (FLOW), включващи 3 533 пациенти, за изследване на ефектите на семаглутид 1 mg веднъж седмично спрямо плацебо върху прогресията на бъбречното увреждане при пациенти с диабет тип 2 и хронично бъбречно заболяване.

Проведено е изпитване за функционален капацитет фаза 3b (STRIDE), включващо 792 пациенти, за изследване на ефектите на семаглутид 1 mg веднъж седмично спрямо плацебо при пациенти с диабет тип 2 и периферна артериална болест.

Подробна информация е представена по-долу.

SUSTAIN 1 – Монотерапия

В 30-седмично, двойно-сляпо, плацебо-контролирано изпитване 388 неподходящо контролирани чрез диета и упражнения пациенти са рандомизирани на семаглутид 0,5 mg или семаглутид 1 mg веднъж седмично или на плацебо.

Таблица 2 SUSTAIN 1: Резултати на седмица 30

	Семаглутид 0,5 mg	Семаглутид 1 mg	Плацебо
Популация Intent-to-Treat (ITT) (N)	128	130	129
НbA_{1c} (%)			
Изходно ниво (средно)	8,1	8,1	8,0
Промяна спрямо изходното ниво на седмица 30	-1,5	-1,6	0
Разлика спрямо плацебо [95% CI]	-1,4 [-1,7; -1,1] ^a	-1,5 [-1,8; -1,2] ^a	-
Пациенти (%), достигнали НbA_{1c} < 7%	74	72	25
ППГ (mmol/l)			
Изходно ниво (средно)	9,7	9,9	9,7
Промяна спрямо изходното ниво на седмица 30	-2,5	-2,3	-0,6
Телесно тегло (kg)			
Изходно ниво (средно)	89,8	96,9	89,1
Промяна спрямо изходното ниво на седмица 30	-3,7	-4,5	-1,0
Разлика спрямо плацебо [95% CI]	-2,7 [-3,9; -1,6] ^a	-3,6 [-4,7; -2,4] ^a	-

^ap < 0,0001 (2-странин) за превъзходство

SUSTAIN 2 – Семаглутид спрямо ситаглиптин, и двата продукта в комбинация с 1–2 перорални антидиабетни лекарствени продукти (метформин и/или тиазолидиндиони)

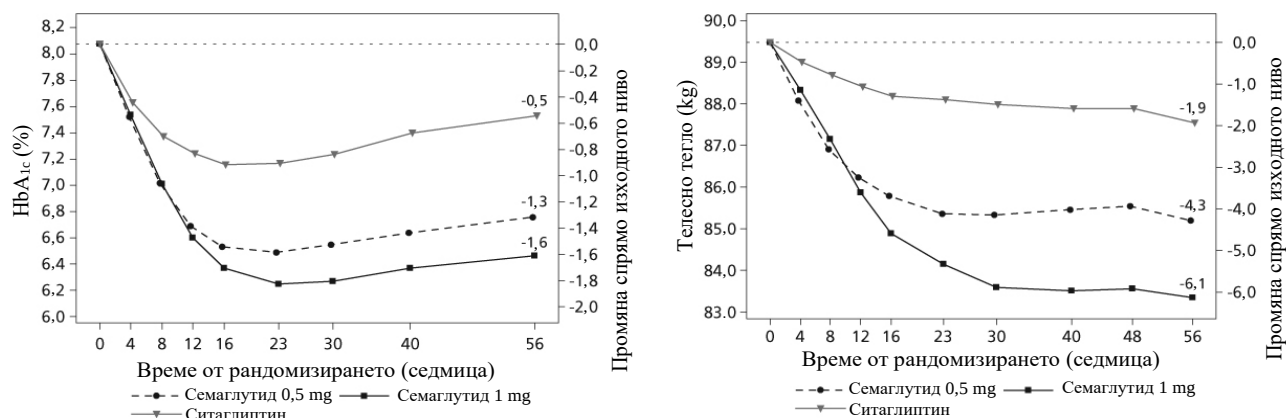
В 56-седмично активно-контролирано, двойно-сляпо изпитване 1 231 пациенти са рандомизирани на семаглутид 0,5 mg веднъж седмично, семаглутид 1 mg веднъж седмично или ситаглиптин 100 mg веднъж дневно, при всички случаи в комбинация с метформин (94%) и/или тиазолидиндиони (6%).

Таблица 3 SUSTAIN 2: Резултати на седмица 56

	Семаглутид 0,5 mg	Семаглутид 1 mg	Ситаглиптин 100 mg
Популация Intent-to-Treat (ITT) (N)	409	409	407
НbA_{1c} (%)			
Изходно ниво (средно)	8,0	8,0	8,2
Промяна спрямо изходното ниво на седмица 56	-1,3	-1,6	-0,5
Разлика спрямо ситаглиптин [95% CI]	-0,8 [-0,9; -0,6] ^a	-1,1 [-1,2; -0,9] ^a	-
Пациенти (%), достигнали НbA_{1c} < 7%	69	78	36

	Семаглутид 0,5 mg	Семаглутид 1 mg	Ситаглиптин н 100 mg
ППГ (mmol/l)			
Изходно ниво (средно)	9,3	9,3	9,6
Промяна спрямо изходното ниво на седмица 56	-2,1	-2,6	-1,1
Телесно тегло (kg)			
Изходно ниво (средно)	89,9	89,2	89,3
Промяна спрямо изходното ниво на седмица 56	-4,3	-6,1	-1,9
Разлика спрямо ситаглиптин [95% CI]	-2,3 [-3,1; -1,6] ^a	-4,2 [-4,9; -3,5] ^a	-

^ap < 0,0001 (2-странин) за превъзходство



Фигура 1 Средна промяна в HbA_{1c} (%) и телесното тегло (kg) от изходното ниво до 56-та седмица

SUSTAIN 7 – Семаглутид спрямо дулаглутид, и двата продукта в комбинация с метформин

В 40-седмично открито изпитване 1 201 пациенти на метформин са рандомизирани 1:1:1:1 съответно на семаглутид 0,5 mg, дулаглутид 0,75 mg, семаглутид 1 mg, или дулаглутид 1,5 mg веднъж седмично.

Изпитването сравнява 0,5 mg семаглутид с 0,75 mg дулаглутид и 1 mg семаглутид с 1,5 mg дулаглутид.

Най-честите нежелани събития са стомашно-чревните нарушения и са настъпили при подобни дялове пациенти, лекувани със семаглутид 0,5 mg (129 пациенти [43%]), семаглутид 1 mg (133 [44%]) и дулаглутид 1,5 mg (143 [48%]); по-малко пациенти са получили стомашно-чревни нарушения с дулаглутид 0,75 mg (100 [33%]).

На седмица 40, повишението на честотата на пулса при семаглутид (0,5 mg и 1 mg) и дулаглутид (0,75 mg и 1,5 mg) е 2,4; 4,0, и 1,6; 2,1, удара/min, съответно.

Таблица 4 SUSTAIN 7: Резултати на седмица 40

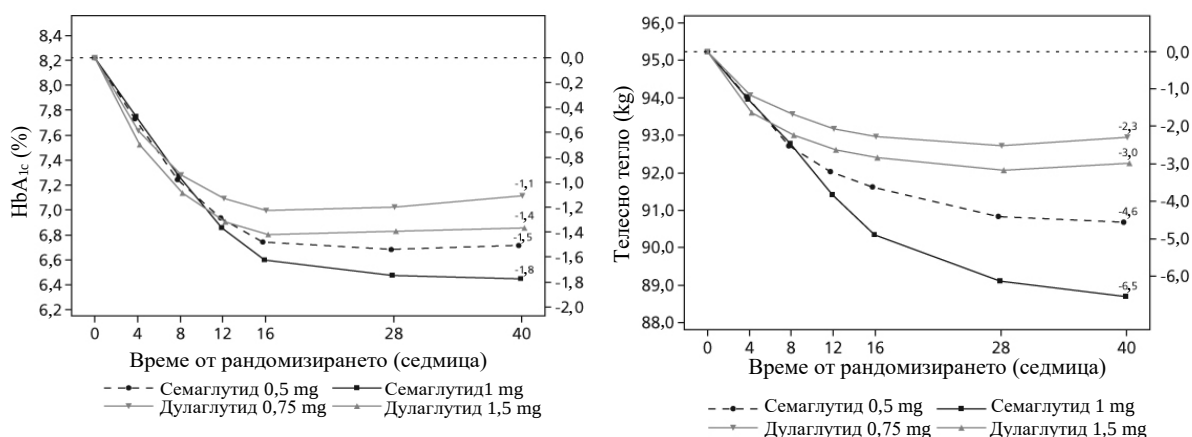
	Семаглутид 0,5 mg	Семаглутид 1 mg	Дулаглутид 0,75 mg	Дулаглутид 1,5 mg
Популация Intent-to-Treat (ITT) (N)	301	300	299	299
HbA_{1c} (%)				
Изходно ниво (средно)	8,3	8,2	8,2	8,2
Промяна спрямо изходното ниво на седмица 40	-1,5	-1,8	-1,1	-1,4
Разлика спрямо дулаглутид [95% CI]	-0,4 ^b [-0,6, -0,2] ^a	-0,4 ^b [-0,6, -0,3] ^a	-	-

	Семаглутид 0,5 mg	Семаглутид 1 mg	Дулаглутид 0,75 mg	Дулаглутид 1,5 mg
Пациенти (%), достигнали HbA _{1c} < 7%	68	79	52	67
ППГ (mmol/l)				
Изходно ниво (средно)	9,8	9,8	9,7	9,6
Промяна спрямо изходното ниво на седмица 40	-2,2	-2,8	-1,9	-2,2
Телесно тегло (kg)				
Изходно ниво (средно)	96,4	95,5	95,6	93,4
Промяна спрямо изходното ниво на седмица 40	-4,6	-6,5	-2,3	-3,0
Разлика спрямо дулаглутид [95% CI]	-2,3 ^b [-3,0, -1,5] ^a	-3,6 ^b [-4,3, -2,8] ^a	-	-

^ap < 0,0001 (2-странин) за превъзходство

^bсемаглутид 0,5 mg спрямо дулаглутид 0,75 mg

^cсемаглутид 1 mg спрямо дулаглутид 1,5 mg



Фигура 2 Средна промяна в HbA_{1c} (%) и телесното тегло (kg) от изходното ниво до седмица 40

SUSTAIN 3 – Семаглутид спрямо екзенатид ER, и двата продукта в комбинация с метформин или метформин със сулфонилурейни производни

В 56-седмично открито изпитване 813 пациенти, приемащи само метформин (49%), метформин със сулфонилурейни производни (45%) или друго (6%), са рандомизирани на семаглутид 1 mg или екзенатид ER 2 mg веднъж седмично.

Таблица 5 SUSTAIN 3: Резултати на седмица 56

	Семаглутид 1 mg	Екзенатид ER 2 mg
Популация Intent-to-Treat (ITT) (N)	404	405
HbA_{1c} (%)		
Изходно ниво (средно)	8,4	8,3
Промяна спрямо изходното ниво на седмица 56	-1,5	-0,9
Разлика спрямо екзенатид [95% CI]	-0,6 [-0,8; -0,4] ^a	-
Пациенти (%), достигнали HbA _{1c} < 7%	67	40
ППГ (mmol/l)		
Изходно ниво (средно)	10,6	10,4
Промяна спрямо изходното ниво на седмица 56	-2,8	-2,0
Телесно тегло (kg)		

	Семаглутид 1 mg	Екзенатид ER 2 mg
Изходно ниво (средно)	96,2	95,4
Промяна спрямо изходното ниво на седмица 56	-5,6	-1,9
Разлика спрямо екзенатид [95% CI]	-3,8 [-4,6; -3,0] ^a	-

^ap < 0,0001 (2-страничен) за превъзходство

SUSTAIN 4 – Семаглутид спрямо инсулин гларжин, и двата продукта в комбинация с 1–2 перорални антидиабетни лекарствени продукти (метформин или метформин и сулфонилурейни производни)

В 30-седмично открито изпитване със сравнителен продукт 1 089 пациенти са рандомизирани на семаглутид 0,5 mg веднъж седмично, семаглутид 1 mg веднъж седмично или инсулин гларжин веднъж дневно при фонова терапия с метформин (48%) или метформин и сулфонилурейни производни (51%).

Таблица 6 SUSTAIN 4: Резултати на седмица 30

	Семаглутид 0,5 mg	Семаглутид 1 mg	Инсулин гларжин
Популация Intent-to-Treat (ITT) (N)	362	360	360
НbA_{1c} (%)			
Изходно ниво (средно)	8,1	8,2	8,1
Промяна спрямо изходното ниво на седмица 30	-1,2	-1,6	-0,8
Разлика спрямо инсулин гларжин [95% CI]	-0,4 [-0,5; -0,2] ^a	-0,8 [-1,0; -0,7] ^a	-
Пациенти (%), достигнали НbA_{1c} < 7%	57	73	38
ППГ (mmol/l)			
Изходно ниво (средно)	9,6	9,9	9,7
Промяна спрямо изходното ниво на седмица 30	-2,0	-2,7	-2,1
Телесно тегло (kg)			
Изходно ниво (средно)	93,7	94,0	92,6
Промяна спрямо изходното ниво на седмица 30	-3,5	-5,2	+1,2
Разлика спрямо инсулин гларжин [95% CI]	-4,6 [-5,3; -4,0] ^a	-6,34 [-7,0; -5,7] ^a	-

^ap < 0,0001 (2-страничен) за превъзходство

SUSTAIN 5 – Семаглутид спрямо плацебо, и двата продукта в комбинация с базален инсулин

В 30-седмично, двойно-сляпо, плацебо-контролирано изпитване 397 неподходящо контролирани с базален инсулин със или без метформин пациенти са рандомизирани на семаглутид 0,5 mg веднъж седмично, семаглутид 1 mg веднъж седмично или плацебо.

Таблица 7 SUSTAIN 5: Резултати на седмица 30

	Семаглутид 0,5 mg	Семаглутид 1 mg	Плацебо
Популация Intent-to-Treat (ITT) (N)	132	131	133
НbA_{1c} (%)			
Изходно ниво (средно)	8,4	8,3	8,4
Промяна спрямо изходното ниво на седмица 30	-1,4	-1,8	-0,1
Разлика спрямо плацебо [95% CI]	-1,4 [-1,6; -1,1] ^a	-1,8 [-2,0; -1,5] ^a	-
Пациенти (%), достигнали НbA_{1c}	61	79	11

	Семаглутид 0,5 mg	Семаглутид 1 mg	Плацебо
< 7%			
ППГ (mmol/l)			
Изходно ниво (средно)	8,9	8,5	8,6
Промяна спрямо изходното ниво на седмица 30	-1,6	-2,4	-0,5
Телесно тегло (kg)			
Изходно ниво (средно)	92,7	92,5	89,9
Промяна спрямо изходното ниво на седмица 30	-3,7	-6,4	-1,4
Разлика спрямо плацебо [95% CI]	-2,3 [-3,3; -1,3] ^a	-5,1 [-6,1; -4,0] ^a	-

^ap < 0,0001 (2-странин) за превъзходство

SUSTAIN FORTE – Семаглутид 2 mg спрямо семаглутид 1 mg

В 40-седмично, двойно-сляпо изпитване 961 пациенти, недостатъчно добре контролирани с метформин със или без сулфониурейни производни, са рандомизирани на семаглутид 2 mg веднъж седмично или семаглутид 1 mg веднъж седмично.

Лечението със семаглутид 2 mg води до статистическо превъзходство в понижението на HbA_{1c} след 40-седмично лечение в сравнение със семаглутид 1 mg.

Таблица 8 SUSTAIN FORTE: Резултати на седмица 40

	Семаглутид 1 mg	Семаглутид 2 mg
Популация Intent-to-Treat (ITT) (N)	481	480
HbA_{1c} (%)		
Изходно ниво (средно)	8,8	8,9
Промяна спрямо изходното ниво на седмица 40	-1,9	-2,2
Разлика спрямо семаглутид 1 mg [95% CI]	-	-0,2 [-0,4; -0,1] ^a
Пациенти (%), достигнали HbA_{1c} <7%	58	68
ППГ (mmol/l)		
Изходно ниво (средно)	10,9	10,7
Промяна спрямо изходното ниво на седмица 40	-3,1	-3,4
Телесно тегло (kg)		
Изходно ниво (средно)	98,6	100,1
Промяна спрямо изходното ниво на седмица 40	-6,0	-6,9
Разлика спрямо семаглутид 1 mg [95% CI]		-0,9 [-1,7; -0,2] ^b

^ap<0,001 (2-странин) за превъзходство

^bp<0,05 (2-странин) за превъзходство

SUSTAIN OPTIMIZE – Семаглутид 2 mg като допълнение към намалена доза инсулин гларжин в сравнение с титрирана доза инсулин гларжин

В 40-седмично открито изпитване със сравнителен продукт 573 пациенти с диабет тип 2 и наднормено тегло или затлъстяване (ИТМ ≥ 25 kg/m²) и базален инсулин в доза ≤ 40 U/ден са рандомизирани да получават подкожно семаглутид 2 mg веднъж седмично, като допълнение към намалена доза инсулин гларжин или титрирана доза инсулин гларжин самостоятелно. Дозата на инсулин гларжин е редуцирана с 10 U при започване на семаглутид и при всяко последващо повишаване на дозата, чрез титриране, по време на цялата продължителност на проучването.

Лечението със семаглутид 2 mg като допълнение към намалена доза инсулин гларжин води до статистически значимо превъзходство при намаляване на HbA_{1c}, телесното тегло и дневната доза базален инсулин след 40 седмици лечение в сравнение с титрирана доза инсулин гларжин самостоятелно.

Table 9 SUSTAIN OPTIMIZE: Резултати на седмица 40

	Семаглутид 2 mg като допълнение към намалена доза инсулин гларжин	Инсулин гларжин (титрирана доза)
Популация Intent-to-Treat (ITT) (N)	288	285
HbA_{1c} (%)		
Изходно ниво (средно)	7,9	7,9
Промяна спрямо изходното ниво на седмица 40	-1,4	-0,6
Разлика спрямо инсулин гларжин [95% CI]	-0,74 [-0,90; -0,59] ^a	-
Телесно тегло (kg)		
Изходно ниво (средно)	93	95
Промяна спрямо изходното ниво на седмица 40	-8	0,5
Разлика спрямо инсулин гларжин [95% CI]	-8,5 [-9,52; -7,39] ^a	-
Дневна даза инсулин (U)		
Изходно ниво (средно)	26	26,5
Промяна спрямо изходното ниво на седмица 40 (%)	-17,8	104,1
Разлика спрямо инсулин гларжин [95% CI]	-121,9 [-143,1; -100,6] ^a	-
Пациенти (%) достигнали доза инсулин 0 U на седмица 40	12,91	0,1
Пациенти (%) достигнали намаляване на дозата инсулин спрямо изходното ниво с поне 50% на седмица 40	35,62	0,71

^ap <0,0001 (2-странин) за превъзходство

SUSTAIN 9 – Семаглутид спрямо плацебо като допълнение към инхибитор на SGLT2 ± метформин или сулфонилурейни производни

В 30-седмично, двойно-сляпо, плацебо-контролирано изпитване 302 пациенти, неподходящо контролирани с инхибитор на SGLT2 със или без метформин или сулфонилурейни производни, са рандомизирани на семаглутид 1,0 mg веднъж седмично или плацебо.

Таблица 10 SUSTAIN 9: Резултати на седмица 30

	Семаглутид 1 mg	Плацебо
Популация Intent-to-Treat (ITT) (N)	151	151
HbA_{1c} (%)		
Изходно ниво (средно)	8,0	8,1
Промяна спрямо изходното ниво на седмица 30	-1,5	-0,1
Разлика спрямо плацебо [95% CI]	-1,4 [-1,6; -1,2] ^a	-
Пациенти (%), достигнали HbA_{1c} < 7%	78,7	18,7
FPG (mmol/L)		
Изходно ниво (средно)	9,1	8,9

	Семаглутид 1 mg	Плацебо
Промяна спрямо изходното ниво на седмица 30	-2,2	0,0
Телесно тегло (kg)		
Изходно ниво (средно)	89,6	93,8
Промяна спрямо изходното ниво на седмица 30	-4,7	-0,9
Разлика спрямо плацебо [95% CI]	-3,8 [-4,7; -2,9] ^a	-

^ap < 0,0001 (2-странин) за превъзходство, коригиран за множественост въз основа на йерархично тестване на стойността на HbA_{1c} и телесното тегло

SUSTAIN-11 – Семаглутид спрямо инсулин аспарт като допълваща терапия към инсулин гларжин + метформин

В 52-седмично открито изпитване 1 748 участници с незадоволително контролиран захарен диабет тип 2 след 12-седмичен период на въвеждане на инсулин гларжин и метформин са рандомизирани в съотношение 1:1 да получават или семаглутид веднъж седмично (0,5 mg или 1,0 mg), или инсулин аспарт три пъти дневно. Включената популация е със средна продължителност на диабета 13,4 години и средна стойност на HbA_{1c} 8,6%, при прицелен HbA_{1c} 6,5-7,5%.

Лечението със семаглутид води до намаляване на HbA_{1c} на седмица 52 (-1,5% при семаглутид спрямо -1,2% при инсулин аспарт).

Тежките хипогликемични епизоди в двете рамена на лечение са малко на брой (4 епизода при семаглутид спрямо 7 епизода при инсулин аспарт).

Средното телесно тегло на изходно ниво намалява при семаглутид (-4,1 kg) и се повишава при инсулин аспарт (+2,8 kg), като изчислената разлика в лечението е -6,99 kg (95% CI -7,41 до -6,57) на седмица 52.

Комбинация със сулфониурейни производни като монотерапия

В SUSTAIN 6 (вж. подточка „Сърдечносъдово заболяване“) 123 пациенти на изходното ниво приемат сулфониурейни производни като монотерапия. HbA_{1c} на изходното ниво е 8,2%, 8,4% и 8,4% съответно за семаглутид 0,5 mg, семаглутид 1 mg и плацебо. На седмица 30 промяната в HbA_{1c} е -1,6%, -1,5% и 0,1% съответно за семаглутид 0,5 mg, семаглутид 1 mg и плацебо.

Комбинация с предварително смесен инсулин ± 1 – 2 OAD

В SUSTAIN 6 (вж. подточка „Сърдечносъдово заболяване“) 867 пациенти на изходното ниво приемат предварително смесен инсулин (със или без OAD). HbA_{1c} на изходното ниво е 8,8%, 8,9% и 8,9% съответно за семаглутид 0,5 mg, семаглутид 1 mg и плацебо. На седмица 30 промяната в HbA_{1c} е -1,3%, -1,8% и -0,4% съответно за семаглутид 0,5 mg, семаглутид 1 mg и плацебо.

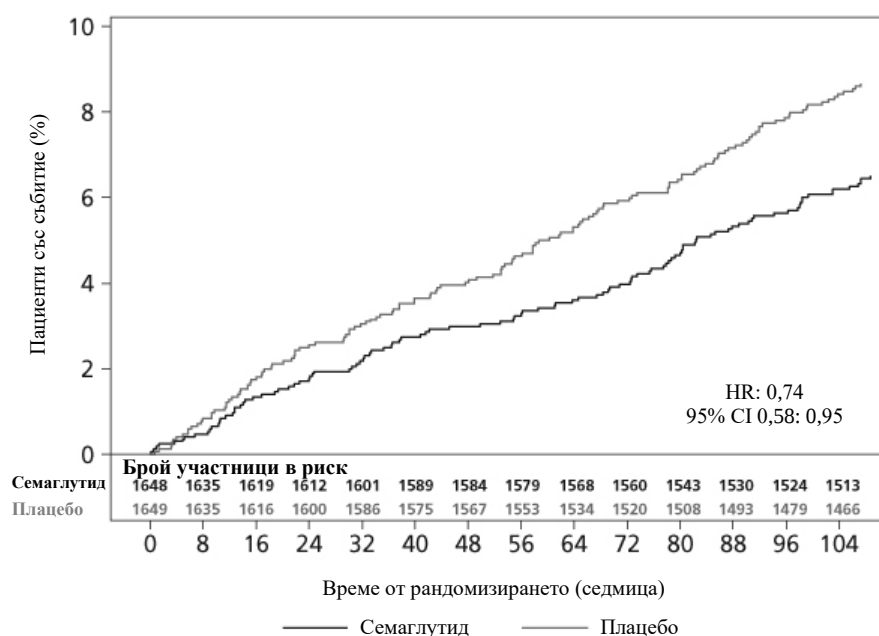
Сърдечносъдово заболяване

В 104-седмично двойно-сляпо изпитване (SUSTAIN 6) 3 297 пациенти със захарен диабет тип 2 и висок сърдечносъдов риск са рандомизирани на семаглутид 0,5 mg веднъж седмично, семаглутид 1 mg веднъж седмично или съответно плацебо в допълнение към стандартните грижи, проследявани по-нататък в продължение на 2 години. Общо 98% от пациентите завършват изпитването, а жизненият статус в края на изпитването е известен за 99,6% от пациентите.

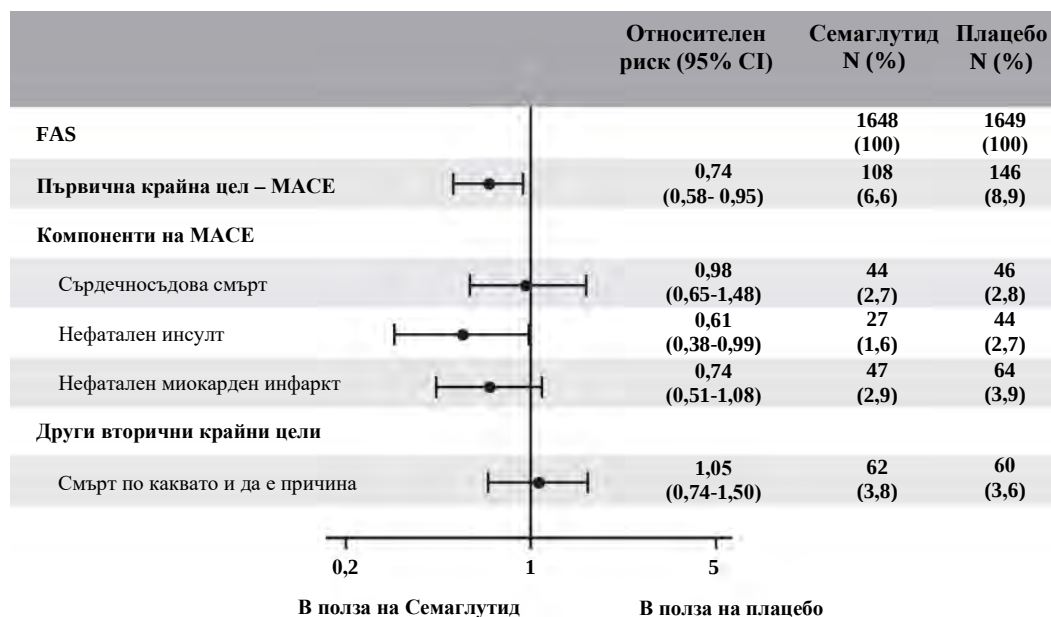
Популацията в изпитването се разпределя по възраст: 1 598 пациенти (48,5%) ≥ 65 години, 321 (9,7%) ≥ 75 години и 20 (0,6%) ≥ 85 години. 2 358 пациенти са без или с леко бъбречно увреждане, 832 – с умерено и 107 – с тежко бъбречно увреждане или с терминална бъбречна недостатъчност. 61% са мъже, средната възраст е 65 години, а средният ИТМ е 33 kg/m². Средната продължителност на диабета е 13,9 години.

Първичната крайна точка е времето от рандомизирането до първата поява на голямо нежелано сърдечносъдово събитие (MACE): сърдечносъдова смърт, нефатален миокарден инфаркт или нефатален инсулт.

Общият брой на случаите, отнасящи се към първичната съставна крайна точка MACE е 254, съответно 108 (6,6%) в групата със семаглутид и 146 (8,9%) в групата с плацебо. Вижте фигура 4 за резултати относно първичните и вторичните сърдечносъдови крайни точки. Лечението със семаглутид води до понижаване с 26% на риска в първичния съставен резултат смърт по сърдечносъдови причини, нефатален миокарден инфаркт или нефатален инсулт. Общият брой сърдечносъдови смъртни случаи, нефатален миокарден инфаркт и нефатален инсулт е съответно 90, 111 и 71, съответно 44 (2,7%), 47 (2,9%) и 27 (1,6%) в групата със семаглутид (фигура 4). Понижаването на риска в първичния съставен резултат се дължи основно на спад в честотите на нефатален инсулт (39%) и нефатален миокарден инфаркт (26%) (фигура 3).



Фигура 3 Диаграма на Kaplan-Meier за времето до първата поява на съставния резултат: сърдечносъдова смърт, нефатален миокарден инфаркт или нефатален инсулт (SUSTAIN 6)



Фигура 4: Диаграма на Forest: анализи на времето до първата поява на съставния резултат, неговите компоненти и смърт по каквато и да е причина (SUSTAIN 6)

Има 158 събития, свързани с нова или влошаваща се нефропатия. Относителният риск [95% CI] относно времето до поява на нефропатия (новопоявила се, персистираща макроалбуминурия, двукратно увеличен серумен креатинин за продължителен период, необходимост от продължителна бъбречно-заместителна терапия и смърт поради бъбречно заболяване) е 0,64 [0,46; 0,88] и е за сметка на новопоявила се, персистираща макроалбуминурия.

В 52-седмично двойнослепо изпитване (STRIDE, NCT04560998) 792 пациенти с диабет тип 2 (ДТ2) и периферна артериална болест (ПАБ) с интермитентна клаудикация на Fontaine стадий Па са рандомизирани или на семаглутид 1 mg веднъж седмично, или на плацебо в допълнение към стандартното лечение. Първичната крайна точка е промяна в максималното изминато разстояние при тест с постоянно натоварване на бягаща пътека от изходното ниво до седмица 52. Потвърдителните вторични крайни точки са промяна в скората по Въпросника за качество на живот, свързано със съдови заболявания-6 (Vascular Quality of Life Questionnaire-6, VascuQoL-6) от изходното ниво до седмица 52 и промяна в изминатото разстояние без болка от изходното ниво до седмица 52. VascuQoL-6 е въпросник, който включва домените болка, социално и емоционално въздействие и ограничения на активността. Скорът варира от 6 до 24, като по-високите скорове показват по-добро здравословно състояние. Средната възраст на проучваната популация е 67 години, а 75,4% от пациентите са мъже. Средният ИТМ е 29,6 kg/m², а средната продължителност на диабета е 13,3 години.

В STRIDE лечението със семаглутид 1 mg веднъж седмично води до статистически значимо подобрене на резултатите за функционалния капацитет (максимално изминато разстояние, изминато разстояние без болка) и пациентът съобщава за симптоми и повлияване на интермитентна клаудикация (общ резултат по VascuQoL-6) на седмица 52 в сравнение с плацебо. Относителното подобрене от 13% представлява медианата на промяната в максималното изминато разстояние от 26 метра на бягаща пътека с постоянно натоварване [12 – 41] 95% CI (Таблица 11).

Таблица 11: Резултати за функционалния капацитет и общ скор по VascoQoL-6 от STRIDE

Популация Intent-to-Treat ^a	Ozempic N = 396	Плацебо N = 396
Максимално изминато разстояние (метри)		
Седмица 52		
Изходно ниво ^b (медиана)	184,50	185,75
Съотношение към медианата на изходното ниво	1,21	1,08
Съотношение в лечението (HL Оценка) [95% CI] ^b	1,13 [1,056; 1,211]*	
Пациенти (%), постигнали значима промяна при определен пациент ^г	49,1	35,1
Изминато разстояние без болка (метри), седмица 52		
Изходно ниво ^b (медиана)	119,00	109,00
Съотношение към медианата на изходното ниво	1,21	1,10
Съотношение в лечението (HL Оценка) [95% CI] ^b	1,11 [1,033; 1,197]*	
Общ скор по VascoQoL-6, седмица 52		
Изходно ниво (медиана)	15,0	15,0
Промяна спрямо медианата на изходното ниво	2,0	1,0
Разлика в лечението (HL Оценка) [95% CI] ^b	1,00 [0,478; 1,518]*	

HL = оценка по Hodges-Lehmann за промяна на местоположението (медиана на всички двойки разлики между семаглутид и плацебо); CI = доверителен интервал.

^a Популацията Intent-to-Treat включва всички рандомизирани пациенти. Липсващите данни на седмица 52 поради смърт или физическа невъзможност за извършване на оценки на бягщата пътека са обработени с помощта на композитна стратегия. Липсващите данни при посещенията след изходното ниво по други причини са импутирани с помощта на множество приписани стойности в рамките на групи, определени спрямо рандомизираното лечение и статус на завършване на седмица 52.

^b Изходното ниво е определено като средна стойност на измерванията на изминатото разстояние, направени при посещението на изходното ниво (седмица 0).

^в 95% CI са изчислени чрез метода на Hodges-Lehmann.

* $p < 0,05$ (двустранна стойност) за превъзходство на семаглутид спрямо плацебо, получена чрез рангов тест на Wilcoxon (Wilcoxon-rank sum test), коригиран за множественост.

^г Значимата промяна при определен пациент в максималното изминато разстояние на седмица 52 се определя като подобрение от поне 1,2 (20%) спрямо изходното изминато разстояние. Тези оценки са получени чрез „anchor-based“ анализ, въз основа на подобрение в 1 категория по скалата PGI-S (Patient Global Impression of Severity). Бинарната крайна точка е анализирана чрез логистичен регресионен модел с рандомизирано лечение като фиксиран фактор.

Резултати по отношение на бъбреците

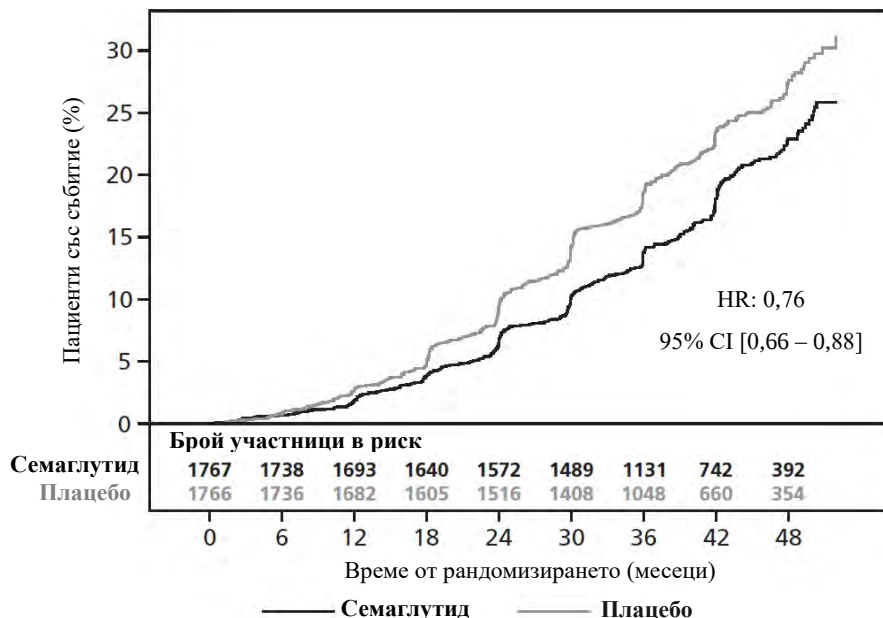
В двойнослепо изпитване за резултати по отношение на бъбреците (FLOW) 3 533 пациенти със захарен диабет тип 2 и хронично бъбречно заболяване с eGFR 50-75 ml/min/1,73 m² и UACR >300 и <5 000 mg/g, или eGFR 25-<50 ml/min/1,73 m² и UACR от >100 и <5 000 mg/g са рандомизирани или на семаглутид 1 mg веднъж седмично, или на съответстващо плацебо в допълнение към стандартното лечение.

Проучването е спряно рано във връзка с ефикасността след планирания междинен анализ въз основа на препоръка на независимия Комитет за наблюдение на данните (Data Monitoring Committee). Средното време на проследяване е 40,9 месеца.

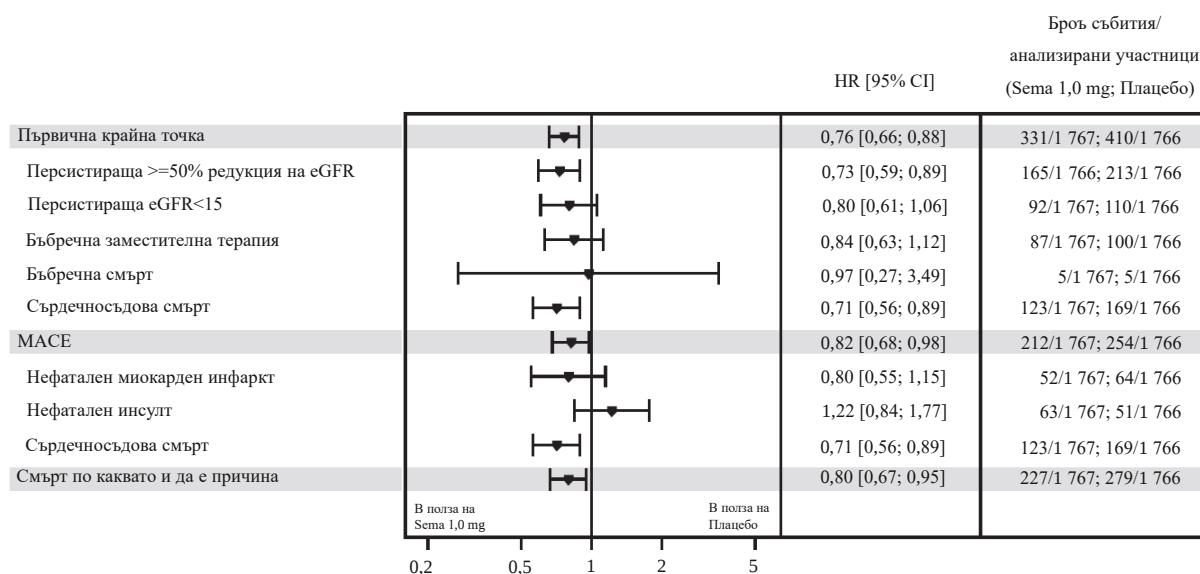
Средната възраст на популацията е 66,6 години, като 69,7% са мъже. Средният изходен ИТМ е 32,0 kg/m². Средната продължителност на диабета на изходно ниво е 17,4 години, а средният изходен HbA_{1c} е 7,8% (61,5 mmol/mol). Средната изходна eGFR е 47 ml/min/1,73 m², а средната UACR е 568 mg/g. На изходното ниво около 95% от пациентите са били лекувани с инхибитори на ренин-ангиотензин-алдостероновата система и 16% с инхибитори на SGLT2.

Семаглутид превъзхожда плацебо, в допълнение към стандартното лечение, за предотвратяване на първичния съставен резултат – персистираща $\geq 50\%$ редукция на eGFR, поява на персистираща eGFR <15 ml/min/1,73 m², започване на дългосрочна бъбречна заместителна терапия, бъбречна смърт или сърдечносъдова смърт, с коефициент на риск 0,76 [0,66; 0,88]^{95% CI}, съответстващ на намаление на относителния риск при прогресия на бъбречното заболяване с

24% (вж. Фигура 5). Индивидуалните компоненти на първичния съставен резултат допринасят за лечебния ефект, но са настъпили няколко случая на бъбречна смърт (вж. Фигура 6). Семаглутид показва превъзходство спрямо плацебо, в допълнение към стандартното лечение, при намаляване на годишната скорост на промяна в eGFR с изчислена разлика в лечението 1,16 (ml/min/1,73 m²/година) [0,86; 1,47]_{95%CI}. Лечението със семаглутид подобрява общата преживяемост със значително намаляване на смъртността по каквато и да е причина (вж. Фигура 6).



Фигура 5 Функция на кумулативната честота на времето до първата поява на първичния съставен резултат: начало на персистиращо $\geq 50\%$ намаление на eGFR, начало на персистиращ eGFR < 15 ml/min/1,73 m², започване на хронична бъбречна заместителна терапия, бъбречна смърт или сърдечносъдова смърт (FLOW)



Фигура 6 Диаграма на Forest: анализи на времето до първата поява на първичния съставен резултат и неговите компоненти, първа поява на MACE и неговите компоненти и смърт по каквато и да е причина (FLOW)

Телесно тегло

След една година на лечение се постига загуба на теглото $\geq 5\%$ и $\geq 10\%$ при повече участници, приемащи семаглутид 0,5 mg (46% и 13%) и 1 mg (52–62% и 21–24%), в сравнение с активните сравнителни продукти ситаглиптин (18% и 3%) и екзенатид ER (17% и 4%).

В 40-седмичното изпитване спрямо дулаглутид се постига загуба на теглото с $\geq 5\%$ и $\geq 10\%$ при повече участници, приемащи семаглутид 0,5 mg (44% и 14%) в сравнение с дулаглутид 0,75 mg (23% и 3%) и семаглутид 1 mg (до 63% и 27%) в сравнение с дулаглутид 1,5 mg (30% и 8%).

Наблюдава се значимо и трайно намаляване на телесното тегло от изходното ниво до седмица 104 при семаглутид 0,5 mg и 1 mg спрямо плацебо 0,5 mg и 1 mg в допълнение към стандартните грижи (-3,6 kg и -4,9 kg спрямо -0,7 kg и -0,5 kg, съответно) в SUSTAIN 6.

В изпитването FLOW за резултати по отношение на бъбреците лечението със семаглутид 1 mg води до трайно намаляване на телесното тегло на седмица 104 спрямо плацебо, в допълнение към стандартното лечение (-5,6 kg за семаглутид и 1,4 kg за плацебо).

Кръвно налягане

Наблюдава се значимо понижение на систоличното кръвно налягане при използване на семаглутид 0,5 mg (3,5–5,1 mmHg) и 1 mg (5,4–7,3 mmHg) в комбинация с перорални антидиабетни лекарствени продукти или базален инсулин. При диастолното кръвно налягане няма значими разлики между семаглутид и сравнителните продукти. Наблюдаваните понижения на систоличното кръвно налягане при семаглутид 2 mg и 1 mg на седмица 40 са съответно 5,3 mmHg и 4,5 mmHg.

Педиатрична популация

Европейската агенция по лекарствата отлага задължението за предоставяне на резултатите от изпитванията с Ozempic в една или повече подгрупи на педиатричната популация със захарен диабет тип 2 (вж. точка 4.2 за информация относно педиатричната употреба).

5.2 Фармакокинетични свойства

В сравнение с естествения GLP-1 семаглутид има по-дълъг полуживот от около 1 седмица, което го прави подходящ за подкожно приложение веднъж седмично. Основният механизъм на удължаване е свързването с албумина, което води до намаляване на бъбречния клирънс и предпазва от метаболитно разграждане. Освен това семаглутид е стабилизирал срещу разграждане от ензима DPP-4.

Абсорбция

Максималната концентрация се достига от 1 до 3 дни след дозиране. Стационарна експозиция се достига 4–5 седмици след приложение веднъж седмично. При пациенти с диабет тип 2 средната концентрация в стационарно състояние след подкожно приложение на 0,5 mg и 1 mg семаглутид е приблизително съответно 16 pmol/l и 30 pmol/l. В изпитването, сравняващо семаглутид 1 mg и 2 mg, средните концентрации при стационарно състояние са съответно 27 pmol/l и 54 pmol/l. Експозицията на семаглутид се увеличава пропорционално на дозата при дози 0,5 mg, 1 mg и 2 mg. Сходна експозиция се постига при подкожно приложение на семаглутид в корема, бедрото или в горната част на ръката. Абсолютната бионаличност на подкожен семаглутид е 89%.

Разпределение

Средният обем на разпределение на семаглутид след подкожно приложение при пациенти с диабет тип 2 е приблизително 12,5 l. Семаглутид се свързва екстензивно с плазмения албумин (> 99%).

Метаболизъм/биотрансформация

Преди да се екскретира семаглутид основно се метаболизира чрез протеолитично разцепване на пептидната верига и последващо бета-окисление на страничната верига от мастни киселини. В метаболизма на семаглутид се очаква да участва ензимът неутрална ендопептидаза (NEP).

Елиминиране

В изпитване с еднократна подкожна доза семаглутид, маркиран с радиоактивен изотоп, е установено, че първичните пътища на екскреция на веществата, свързани с метаболизма на семаглутид, са чрез урината и изпражненията – приблизително 2/3 от тези вещества се отделят с урината и около 1/3 с изпражненията. Приблизително 3% от дозата се отделя като непроменен семаглутид с урината. При пациенти с диабет тип 2 клирънсът на семаглутид е приблизително 0,05 l/h. С полуживот на елиминиране приблизително 1 седмица семаглутид остава в кръвообращението около 5 седмици след последната доза.

Специална популация

Старческа възраст

Данни от проучвания фаза 3а, включващи пациенти на възраст 20–86 години, показват, че възрастта не оказва влияние върху фармакокинетиката на семаглутид.

Пол, раса и етнос

Полът, расата (бяла, чернокожа или афро-американска, азиатска) и етносът (латиноамерикански, не латиноамерикански) не оказват влияние върху фармакокинетиката на семаглутид.

Телесно тегло

Телесното тегло оказва влияние върху експозицията на семаглутид. По-високото телесно тегло води до по-малка експозиция. Разлика в телесното тегло от 20% между отделни хора ще доведе до разлика в експозицията приблизително 16%. Дозите семаглутид 0,5 mg и 1 mg осигуряват достатъчна системна експозиция в диапазон на телесното тегло 40–198 kg.

Бъбречно увреждане

Бъбречното увреждане не оказва клинично значимо влияние върху фармакокинетиката на семаглутид. Това е установено с единична доза семаглутид 0,5 mg при пациенти с различна степен на бъбречно увреждане (леко, умерено, тежко или пациенти на диализа) в сравнение с участници с нормална бъбречна функция. Това е установено също и по данни от проучвания фаза 3а за участници с диабет тип 2 и бъбречно увреждане, въпреки че опитът при пациенти с терминална бъбречна недостатъчност е ограничен.

Чернодробно увреждане

Чернодробното увреждане не влияе по никакъв начин върху експозицията на семаглутид. Фармакокинетиката на семаглутид е оценена в изпитване с еднократна доза семаглутид 0,5 mg при пациенти с различна степен на чернодробно увреждане (леко, умерено, тежко) в сравнение с участници с нормална чернодробна функция.

Педиатрична популация

Семаглутид не е изследван в педиатрична популация.

Имуногенност

Развитие на антисемаглутид антитела при лечение със семаглутид 1 mg и 2,4 mg възниква не често (вж. точка 4.8) и отговорът изглежда не повлиява фармакокинетиката на семаглутид.

5.3 Предклинични данни за безопасност

Предклиничните данни не показват особен риск за хората на база на конвенционалните фармакологични изпитвания за безопасност, токсичност при многократно прилагане или генотоксичност.

Нелеталните тиреоидни С-клетъчни тумори, наблюдавани при гризачи, са ефект на класа за GLP-1 рецепторните агонисти. В 2-годишни проучвания за канцерогенност при плъхове и мишки семаглутид причинява тиреоидни С-клетъчни тумори при клинично значими експозиции. Не са наблюдавани други тумори, свързани с лечението. С-клетъчните тумори при гризачи се причиняват по негенотоксичен, специфичен, медиран от GLP-1 рецептора механизъм, към който гризачите са особено чувствителни. Смята се, че значимостта при хора е малка, но не може да се изключи напълно.

В проучвания на фертилитета при плъхове семаглутид не влияе върху способността за размножаване или фертилитета на мъжките индивиди. При женски плъхове са наблюдавани удължаване на естралния цикъл и слабо намаляване на *corpora lutea* (овулации) при дози, свързани със загуба на майчиното телесно тегло.

В проучвания за ембрио-фетално развитие при плъхове семаглутид причинява ембриотоксичност при експозиции под клинично значимите. Семаглутид води до значително намаляване на майчиното телесно тегло, както и на преживяемостта и растежа на ембрионите. При зародиши се наблюдават тежки скелетни и висцерални малформации, включително ефекти върху дългите кости, ребрата, прешлените, опашката, кръвоносните съдове и мозъчните вентрикули. Механистичните оценки показват, че ембриотоксичността включва медирано от GLP-1 рецептора увреждане на снабдяването на ембриона с хранителни вещества около жълтъчната торбичка. Поради различията в анатомията и функционирането на жълтъчната торбичка при отделните видове, както и поради недостатъчната експресия на GLP-1 рецептора в жълтъчната торбичка на нечовекоподобни примати, се счита, че няма голяма вероятност за значимост на този механизъм при хората. Въпреки това не може да бъде изключен пряк ефект на семаглутид върху фетуса.

В проучвания за токсичност върху развитието на зайци и дългоопашати макаци се наблюдават по-честа загуба на плода и слабо повишена честота на фетални аномалии при клинично значими експозиции. Резултатите съответстват на значителното намаляване на телесното тегло на майката с до 16%. Не е известно дали тези ефекти са свързани с понижената консумация на храна от майката като пряк ефект от GLP-1.

Оценени се постнаталният растеж и развитие при дългоопашати макаци. Новородените са малко по-малки при раждане, но се възстановяват в периода на лактация.

При ювенилни плъхове семаглутид забавя половото съзряване, както при мъжките, така и при женските индивиди. Това забавяне няма влияние както върху фертилитета и репродуктивната способност при двата пола, така и върху способността за запазване на бременността при женските.

6. ФАРМАЦЕВТИЧНИ ДАННИ

6.1 Списък на помощните вещества

Предварително напълнена писалка

Динатриев фосфат дихидрат
Пропиленгликол
Фенол
Хлороводородна киселина (за корекция на pH)
Натриев хидроксид (за корекция на pH)
Вода за инжекции

Предварително напълнена спринцовка

Динатриев фосфат дихидрат
Натриев хлорид
Хлороводородна киселина (за корекция на pH)
Натриев хидроксид (за корекция на pH)
Вода за инжекции

6.2 Несъвместимости

При липса на проучвания за съвместимости този лекарствен продукт не трябва да се смесва с други лекарствени продукти.

6.3 Срок на годност

Предварително напълнена писалка

Преди първото използване

3 години

След първоначално отваряне

Срок на годност по време на употреба

Ozempic 0,25 mg, 0,5 mg, 1 mg и 2 mg (писалки с 4 дози)
6 седмици

Ozempic 0,5 mg и 1 mg (писалки с 8 дози)
8 седмици

Да се съхранява под 30 °C или в хладилник (2 °C–8 °C). Не замразявайте Ozempic. Когато не използвате писалката, съхранявайте я с поставена капачка, за да се предпази от светлина.

Предварително напълнена спринцовка

2 години

Ozempic може да се съхранява извън хладилник до 28 дни при температура не по-висока от 30 °C. Изхвърлете спринцовката, ако е съхранявана извън хладилник повече от 28 дни.

6.4 Специални условия на съхранение

Да се съхранява в хладилник (2 °C–8 °C). Да се съхранява далеч от охлаждащия елемент. Не замразявайте Ozempic.

Предварително напълнена писалка

Съхранявайте писалката с поставена капачка, за да се предпази от светлина.

За условията на съхранение след първоначално отваряне на лекарствения продукт вижте точка 6.3.

Предварително напълнена спринцовка

Съхранявайте спринцовката в оригиналната картонена опаковка, за да се предпази от светлина.

6.5 Вид и съдържание на опаковката

Предварително напълнена писалка

Стъклен патрон 1,5 ml или 3 ml (стъкло тип I), затворен в единия край с гумена запушалка (хлоробутил), а в другия – с алуминиева капачка с ламиниран гумен диск (бромобутил/полиизопрен). Патронът е поставен в предварително напълнена писалка за еднократна употреба от полипропилен, полиоксиметилен, поликарбонат и акрилонитрил бутадиен стирен.

Предварително напълнена спринцовка

Стъклена спринцовка 1 ml (стъкло тип I), с прикрепена игла от неръждаема стомана, твърд предпазител на иглата (тип II/полиизопрен) и гумена глава на буталото (тип I/хлоробутил). Предварително напълнената спринцовка е сглобена с полипропиленово стъбло на буталото и полипропиленова приставка за поставяне на пръстите.

Вид на опаковката

Предварително напълнена писалка

Ozempic 0,25 mg инжекционен разтвор

Всяка предварително напълнена писалка съдържа 1,5 ml разтвор, доставящ 4 дози по 0,25 mg. 1 предварително напълнена писалка и 4 игли за еднократна употреба NovoFine Plus

Ozempic 0,5 mg инжекционен разтвор

1,5 ml: Всяка предварително напълнена писалка съдържа 1,5 ml разтвор, доставящ 4 дози по 0,5 mg.

1 предварително напълнена писалка и 4 игли за еднократна употреба NovoFine Plus

3 предварително напълнени писалки и 12 игли за еднократна употреба NovoFine Plus

3 ml: Всяка предварително напълнена писалка съдържа 3 ml разтвор, доставящ 4 дози по 0,5 mg.

1 предварително напълнена писалка и 4 игли за еднократна употреба NovoFine Plus

3 предварително напълнени писалки и 12 игли за еднократна употреба NovoFine Plus

3 ml: Всяка предварително напълнена писалка съдържа 3 ml разтвор, доставящ 8 дози по 0,5 mg.

1 предварително напълнена писалка и 8 игли за еднократна употреба NovoFine Plus

Ozempic 1 mg инжекционен разтвор

Всяка предварително напълнена писалка съдържа 3 ml разтвор, доставящ 4 дози по 1 mg.

1 предварително напълнена писалка и 4 игли за еднократна употреба NovoFine Plus

3 предварително напълнени писалки и 12 игли за еднократна употреба NovoFine Plus

Всяка предварително напълнена писалка съдържа 3 ml разтвор, доставящ 8 дози по 1 mg.
1 предварително напълнена писалка и 8 игли за еднократна употреба NovoFine Plus

Ozempic 2 mg инжекционен разтвор

Всяка предварително напълнена писалка съдържа 3 ml разтвор, доставящ 4 дози по 2 mg.
1 предварително напълнена писалка и 4 игли за еднократна употреба NovoFine Plus
3 предварително напълнени писалки и 12 игли за еднократна употреба NovoFine Plus

Предварително напълнена спринцовка

Ozempic 0,25 mg инжекционен разтвор

Всяка предварително напълнена спринцовка съдържа 0,5 ml разтвор, доставящ 1 доза по 0,25 mg.
4 предварително напълнени спринцовки

Ozempic 0,5 mg инжекционен разтвор

Всяка предварително напълнена спринцовка съдържа 0,5 ml разтвор, доставящ 1 доза по 0,5 mg.
4 предварително напълнени спринцовки

Ozempic 1 mg инжекционен разтвор

Всяка предварително напълнена спринцовка съдържа 0,5 ml разтвор, доставящ 1 доза по 1 mg.
4 предварително напълнени спринцовки

Не всички видове опаковки могат да бъдат пуснати в продажба.

6.6 Специални предпазни мерки при изхвърляне и работа

Ozempic не трябва да се използва, ако не изглежда бистър и безцветен или почти безцветен.

Ozempic не трябва да се използва, ако е бил замразяван.

Неизползваният лекарствен продукт и другите отпадъчни материали трябва да се изхвърлят в съответствие с местните изисквания.

Предварително напълнена писалка

Пациентите трябва да бъдат посъветвани да изхвърлят иглите след всяка инжекция и да съхраняват писалката без поставена игла. Това може да предотврати запушване на иглите, замърсяване, инфекция, изтичане на разтвор и неточно дозиране.

Писалката е предназначена за употреба само от един човек.

Ozempic може да се прилага с игли за еднократна употреба 30G, 31G и 32G с дължина до 8 mm.

Предварително напълнена спринцовка

Спринцовката е предназначена само за еднократна употреба.

7. ПРИТЕЖАТЕЛ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА

Novo Nordisk A/S
Novo Allé
DK-2880 Bagsværd
Дания

8. НОМЕРА НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА

EU/1/17/1251/002
EU/1/17/1251/003
EU/1/17/1251/004
EU/1/17/1251/005
EU/1/17/1251/006
EU/1/17/1251/010
EU/1/17/1251/011
EU/1/17/1251/012
EU/1/17/1251/013
EU/1/17/1251/014
EU/1/17/1251/015
EU/1/17/1251/016
EU/1/17/1251/017
EU/1/17/1251/018

9. ДАТА НА ПЪРВО РАЗРЕШАВАНЕ/ПОДНОВЯВАНЕ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА

Дата на първо разрешаване: 08 февруари 2018 г.
Дата на последното подновяване: 21 септември 2022 г.

10. ДАТА НА АКТУАЛИЗИРАНЕ НА ТЕКСТА

Подробна информация за този лекарствен продукт е предоставена на уебсайта на Европейската агенция по лекарствата <http://www.ema.europa.eu>.

ПРИЛОЖЕНИЕ II

- A. ПРОИЗВОДИТЕЛ НА БИОЛОГИЧНО АКТИВНОТО ВЕЩЕСТВО И ПРОИЗВОДИТЕЛ, ОТГОВОРЕН ЗА ОСВОБОЖДАВАНЕ НА ПАРТИДИ**
- Б. УСЛОВИЯ ИЛИ ОГРАНИЧЕНИЯ ЗА ДОСТАВКА И УПОТРЕБА**
- В. ДРУГИ УСЛОВИЯ И ИЗИСКВАНИЯ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА**
- Г. УСЛОВИЯ ИЛИ ОГРАНИЧЕНИЯ ЗА БЕЗОПАСНА И ЕФЕКТИВНА УПОТРЕБА НА ЛЕКАРСТВЕНИЯ ПРОДУКТ**

A. ПРОИЗВОДИТЕЛ НА БИОЛОГИЧНО АКТИВНОТО ВЕЩЕСТВО И ПРОИЗВОДИТЕЛ, ОТГОВОРЕН ЗА ОСВОБОЖДАВАНЕ НА ПАРТИДИ

Име и адрес на производителя на биологично активното вещество

Novo Nordisk A/S
Hallas Allé
DK-4400 Kalundborg
Дания

Име и адрес на производителя, отговорен за освобождаване на партидите

Novo Nordisk A/S
Novo Allé
DK-2880 Bagsværd
Дания

Novo Nordisk Production SAS
45, Avenue d'Orléans
28000 Chartres
Франция

Печатната листовка на лекарствения продукт трябва да съдържа името и адреса на производителя, отговорен за освобождаването на съответната партида.

Б. УСЛОВИЯ ИЛИ ОГРАНИЧЕНИЯ ЗА ДОСТАВКА И УПОТРЕБА

Лекарственият продукт се отпуска по лекарско предписание.

В. ДРУГИ УСЛОВИЯ И ИЗИСКВАНИЯ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА

- **Периодични актуализирани доклади за безопасност (ПАДБ)**

Изискванията за подаване на ПАДБ за този лекарствен продукт са посочени в списъка с референтните дати на Европейския съюз (EURD списък), предвиден в чл. 107в, ал. 7 от Директива 2001/83/ЕО, и във всички следващи актуализации, публикувани на европейския уебпортал за лекарства.

Г. УСЛОВИЯ ИЛИ ОГРАНИЧЕНИЯ ЗА БЕЗОПАСНА И ЕФЕКТИВНА УПОТРЕБА НА ЛЕКАРСТВЕНИЯ ПРОДУКТ

- **План за управление на риска (ПУР)**

Притежателят на разрешението за употреба (ПРУ) трябва да извършва изискваните дейности и действия, свързани с проследяване на лекарствената безопасност, посочени в одобрения ПУР, представен в Модул 1.8.2 на разрешението за употреба, както и във всички следващи одобрени актуализации на ПУР.

Актуализиран ПУР трябва да се подава:

- по искане на Европейската агенция по лекарствата
- винаги, когато се изменя системата за управление на риска, особено в резултат на получаване на нова информация, която може да доведе до значими промени в съотношението полза/риск, или като резултат от достигане на важен етап (във връзка с проследяване на лекарствената безопасност или свеждане на риска до минимум).

ПРИЛОЖЕНИЕ III
ДАННИ ВЪРХУ ОПАКОВКАТА И ЛИСТОВКА

A. ДАННИ ВЪРХУ ОПАКОВКАТА

ДАНИИ, КОИТО ТРЯБВА ДА СЪДЪРЖА ВТОРИЧНАТА ОПАКОВКА

КАРТОНЕНА КУТИЯ

1. ИМЕ НА ЛЕКАРСТВЕНИЯ ПРОДУКТ

Ozempic 0,25 mg инжекционен разтвор в предварително напълнена писалка
семаглутид

2. ОБЯВЯВАНЕ НА АКТИВНОТО ВЕЩЕСТВО

Всяка доза (0,19 ml) съдържа 0,25 mg семаглутид (1,34 mg/ml),

3. СПИСЪК НА ПОМОЩНИТЕ ВЕЩЕСТВА

динатриев фосфат дихидрат, пропиленгликол, фенол, хлороводородна киселина/натриев хидроксид (за корекция на pH), вода за инжекции. Вижте листовката за повече информация.

4. ЛЕКАРСТВЕНА ФОРМА И КОЛИЧЕСТВО В ЕДНА ОПАКОВКА

инжекционен разтвор

1 x 1,5 ml писалка и 4 игли за еднократна употреба (4 дози)

5. НАЧИН НА ПРИЛОЖЕНИЕ И ПЪТ НА ВЪВЕЖДАНЕ

Преди употреба прочетете листовката.

веднъж седмично

Използвайте семаглутид веднъж седмично

Запишете деня от седмицата, който сте избрали за инжектиране

Инжектирайте седмичната си доза на следните дати

подкожно приложение

Отворете тук

Повдигнете тук

6. СПЕЦИАЛНО ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ, ЧЕ ЛЕКАРСТВЕНИЯТ ПРОДУКТ ТРЯБВА ДА СЕ СЪХРАНЯВА НА МЯСТО ДАЛЕЧЕ ОТ ПОГЛЕДА И ДОСЕГА НА ДЕЦА

Да се съхранява на място, недостъпно за деца.

7. ДРУГИ СПЕЦИАЛНИ ПРЕДУПРЕЖДЕНИЯ, АКО Е НЕОБХОДИМО

Не съхранявайте писалката с поставена игла.
Предназначен само за индивидуална употреба.

8. ДАТА НА ИЗТИЧАНЕ НА СРОКА НА ГОДНОСТ

Годен до:

Изхвърлете писалката 6 седмици след първото използване.

9. СПЕЦИАЛНИ УСЛОВИЯ НА СЪХРАНЕНИЕ

Да се съхранява в хладилник. Да не се замразява.
След първото използване съхранявайте писалката под 30 °C. Да не се замразява.
Съхранявайте писалката с поставена капачка, за да се предпази от светлина.

10. СПЕЦИАЛНИ ПРЕДПАЗНИ МЕРКИ ПРИ ИЗХВЪРЛЯНЕ НА НЕИЗПОЛЗВАНА ЧАСТ ОТ ЛЕКАРСТВЕНИТЕ ПРОДУКТИ ИЛИ ОТПАДЪЧНИ МАТЕРИАЛИ ОТ ТЯХ, АКО СЕ ИЗИСКВАТ ТАКИВА**11. ИМЕ И АДРЕС НА ПРИТЕЖАТЕЛЯ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА**

Novo Nordisk A/S
Novo Allé
DK-2880 Bagsværd
Дания

12. НОМЕРА НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА

EU/1/17/1251/002

13. ПАРТИДЕН НОМЕР

Партида:

14. НАЧИН НА ОТПУСКАНЕ**15. УКАЗАНИЯ ЗА УПОТРЕБА****16. ИНФОРМАЦИЯ НА БРАЙЛОВА АЗБУКА**

Оземпик 0,25 мг

17. УНИКАЛЕН ИДЕНТИФИКАТОР — ДВУИЗМЕРЕН БАРКОД

Двуизмерен баркод с включен уникален идентификатор

18. УНИКАЛЕН ИДЕНТИФИКАТОР — ДАННИ ЗА ЧЕТЕНЕ ОТ ХОРА

PC
SN
NN

**МИНИМУМ ДАННИ, КОИТО ТРЯБВА ДА СЪДЪРЖАТ МАЛКИТЕ ЕДИНИЧНИ
ПЪРВИЧНИ ОПАКОВКИ**

ЕТИКЕТ НА ПРЕДВАРИТЕЛНО НАПЪЛНЕНАТА ПИСАЛКА

1. ИМЕ НА ЛЕКАРСТВЕНИЯ ПРОДУКТ И ПЪТ НА ВЪВЕЖДАНЕ

Ozempic 0,25 mg инжекция
семаглутид
подкожно приложение

2. НАЧИН НА ПРИЛОЖЕНИЕ

веднъж седмично

3. ДАТА НА ИЗТИЧАНЕ НА СРОКА НА ГОДНОСТ

EXP

4. ПАРТИДЕН НОМЕР

Lot

5. СЪДЪРЖАНИЕ КАТО МАСА, ОБЕМ ИЛИ ЕДИНИЦИ

1,5 ml
(4 дози)

6. ДРУГО

Novo Nordisk A/S

ДАНИИ, КОИТО ТРЯБВА ДА СЪДЪРЖА ВТОРИЧНАТА ОПАКОВКА

КАРТОНЕНА КУТИЯ

1. ИМЕ НА ЛЕКАРСТВЕНИЯ ПРОДУКТ

Ozempic 0,5 mg инжекционен разтвор в предварително напълнена писалка
семаглутид

2. ОБЯВЯВАНЕ НА АКТИВНОТО ВЕЩЕСТВО

Всяка доза (0,37 ml) съдържа 0,5 mg семаглутид (1,34 mg/ml),

3. СПИСЪК НА ПОМОЩНИТЕ ВЕЩЕСТВА

динатриев фосфат дихидрат, пропиленгликол, фенол, хлороводородна киселина/натриев хидроксид (за корекция на pH), вода за инжекции. Вижте листовката за повече информация.

4. ЛЕКАРСТВЕНА ФОРМА И КОЛИЧЕСТВО В ЕДНА ОПАКОВКА

инжекционен разтвор

1 x 1,5 ml писалка и 4 игли за еднократна употреба (4 дози)

3 x 1,5 ml писалки и 12 игли за еднократна употреба (12 дози)

5. НАЧИН НА ПРИЛОЖЕНИЕ И ПЪТ НА ВЪВЕЖДАНЕ

Преди употреба прочетете листовката.

веднъж седмично

Използвайте семаглутид веднъж седмично

Запишете деня от седмицата, който сте избрали за инжектиране

Инжектирайте седмичната си доза на следните дати

--	--	--	--

--	--	--	--

--	--	--	--

подкожно приложение

Отворете тук

Повдигнете тук

6. СПЕЦИАЛНО ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ, ЧЕ ЛЕКАРСТВЕНИЯТ ПРОДУКТ ТРЯБВА ДА СЕ СЪХРАНЯВА НА МЯСТО ДАЛЕЧЕ ОТ ПОГЛЕДА И ДОСЕГА НА ДЕЦА

Да се съхранява на място, недостъпно за деца.

7. ДРУГИ СПЕЦИАЛНИ ПРЕДУПРЕЖДЕНИЯ, АКО Е НЕОБХОДИМО

Не съхранявайте писалката с поставена игла.
Предназначен само за индивидуална употреба.

8. ДАТА НА ИЗТИЧАНЕ НА СРОКА НА ГОДНОСТ

Годен до:

Изхвърлете писалката 6 седмици след първото използване.

9. СПЕЦИАЛНИ УСЛОВИЯ НА СЪХРАНЕНИЕ

Да се съхранява в хладилник. Да не се замразява.
След първото използване съхранявайте писалката под 30 °C. Да не се замразява.
Съхранявайте писалката с поставена капачка, за да се предпази от светлина.

10. СПЕЦИАЛНИ ПРЕДПАЗНИ МЕРКИ ПРИ ИЗХВЪРЛЯНЕ НА НЕИЗПОЛЗВАНА ЧАСТ ОТ ЛЕКАРСТВЕНИТЕ ПРОДУКТИ ИЛИ ОТПАДЪЧНИ МАТЕРИАЛИ ОТ ТЯХ, АКО СЕ ИЗИСКВАТ ТАКИВА

11. ИМЕ И АДРЕС НА ПРИТЕЖАТЕЛЯ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА

Novo Nordisk A/S
Novo Allé
DK-2880 Bagsværd
Дания

12. НОМЕРА НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА

EU/1/17/1251/003 1 писалка и 4 игли за еднократна употреба
EU/1/17/1251/004 3 писалки и 12 игли за еднократна употреба

13. ПАРТИДЕН НОМЕР

Партида:

14. НАЧИН НА ОТПУСКАНЕ

15. УКАЗАНИЯ ЗА УПОТРЕБА

16. ИНФОРМАЦИЯ НА БРАЙЛОВА АЗБУКА
--

Оземпик 0,5 мг

17. УНИКАЛЕН ИДЕНТИФИКАТОР — ДВУИЗМЕРЕН БАРКОД

Двуизмерен баркод с включен уникален идентификатор

18. УНИКАЛЕН ИДЕНТИФИКАТОР — ДАННИ ЗА ЧЕТЕНЕ ОТ ХОРА

PC
SN
NN

**МИНИМУМ ДАННИ, КОИТО ТРЯБВА ДА СЪДЪРЖАТ МАЛКИТЕ ЕДИНИЧНИ
ПЪРВИЧНИ ОПАКОВКИ**

ЕТИКЕТ НА ПРЕДВАРИТЕЛНО НАПЪЛНЕНАТА ПИСАЛКА

1. ИМЕ НА ЛЕКАРСТВЕНИЯ ПРОДУКТ И ПЪТ НА ВЪВЕЖДАНЕ

Ozempic 0,5 mg инжекция
семаглутид
подкожно приложение

2. НАЧИН НА ПРИЛОЖЕНИЕ

веднъж седмично

3. ДАТА НА ИЗТИЧАНЕ НА СРОКА НА ГОДНОСТ

EXP

4. ПАРТИДЕН НОМЕР

Lot

5. СЪДЪРЖАНИЕ КАТО МАСА, ОБЕМ ИЛИ ЕДИНИЦИ

1,5 ml
(4 дози)

6. ДРУГО

Novo Nordisk A/S

ДАНИИ, КОИТО ТРЯБВА ДА СЪДЪРЖА ВТОРИЧНАТА ОПАКОВКА

КАРТОНЕНА КУТИЯ

1. ИМЕ НА ЛЕКАРСТВЕНИЯ ПРОДУКТ

Ozempic 0,5 mg инжекционен разтвор в предварително напълнена писалка
семаглутид

2. ОБЯВЯВАНЕ НА АКТИВНОТО ВЕЩЕСТВО

Всяка доза (0,74 ml) съдържа 0,5 mg семаглутид (0,68 mg/ml),

3. СПИСЪК НА ПОМОЩНИТЕ ВЕЩЕСТВА

динатриев фосфат дихидрат, пропиленгликол, фенол, хлороводородна киселина/натриев хидроксид (за корекция на pH), вода за инжекции. Вижте листовката за повече информация.

4. ЛЕКАРСТВЕНА ФОРМА И КОЛИЧЕСТВО В ЕДНА ОПАКОВКА

инжекционен разтвор

1 x 3 ml писалка и 4 игли за еднократна употреба (4 дози)
3 x 3 ml писалки и 12 игли за еднократна употреба (12 дози)

5. НАЧИН НА ПРИЛОЖЕНИЕ И ПЪТ НА ВЪВЕЖДАНЕ

Преди употреба прочетете листовката.

веднъж седмично

Използвайте семаглутид веднъж седмично

Запишете деня от седмицата, който сте избрали за инжектиране

Инжектирах седмичната си доза на следните дати

--	--	--	--

--	--	--	--

--	--	--	--

подкожно приложение

Отворете тук

Повдигнете тук

6. СПЕЦИАЛНО ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ, ЧЕ ЛЕКАРСТВЕНИЯТ ПРОДУКТ ТРЯБВА ДА СЕ СЪХРАНЯВА НА МЯСТО ДАЛЕЧЕ ОТ ПОГЛЕДА И ДОСЕГА НА ДЕЦА

Да се съхранява на място, недостъпно за деца.

7. ДРУГИ СПЕЦИАЛНИ ПРЕДУПРЕЖДЕНИЯ, АКО Е НЕОБХОДИМО

Не съхранявайте писалката с поставена игла.
Предназначен само за индивидуална употреба.

8. ДАТА НА ИЗТИЧАНЕ НА СРОКА НА ГОДНОСТ

Годен до:

Изхвърлете писалката 6 седмици след първото използване.

9. СПЕЦИАЛНИ УСЛОВИЯ НА СЪХРАНЕНИЕ

Да се съхранява в хладилник. Да не се замразява.
След първото използване съхранявайте писалката под 30 °C. Да не се замразява.
Съхранявайте писалката с поставена капачка, за да се предпази от светлина.

10. СПЕЦИАЛНИ ПРЕДПАЗНИ МЕРКИ ПРИ ИЗХВЪРЛЯНЕ НА НЕИЗПОЛЗВАНА ЧАСТ ОТ ЛЕКАРСТВЕНИТЕ ПРОДУКТИ ИЛИ ОТПАДЪЧНИ МАТЕРИАЛИ ОТ ТЯХ, АКО СЕ ИЗИСКВАТ ТАКИВА

11. ИМЕ И АДРЕС НА ПРИТЕЖАТЕЛЯ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА

Novo Nordisk A/S
Novo Allé
DK-2880 Bagsværd
Дания

12. НОМЕРА НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА

EU/1/17/1251/012 1 писалка и 4 игли за еднократна употреба
EU/1/17/1251/013 3 писалки и 12 игли за еднократна употреба

13. ПАРТИДЕН НОМЕР

Партида:

14. НАЧИН НА ОТПУСКАНЕ

15. УКАЗАНИЯ ЗА УПОТРЕБА

16. ИНФОРМАЦИЯ НА БРАЙЛОВА АЗБУКА
--

Оземпик 0,5 мг

17. УНИКАЛЕН ИДЕНТИФИКАТОР — ДВУИЗМЕРЕН БАРКОД

Двуизмерен баркод с включен уникален идентификатор

18. УНИКАЛЕН ИДЕНТИФИКАТОР — ДАННИ ЗА ЧЕТЕНЕ ОТ ХОРА

PC
SN
NN

**МИНИМУМ ДАННИ, КОИТО ТРЯБВА ДА СЪДЪРЖАТ МАЛКИТЕ ЕДИНИЧНИ
ПЪРВИЧНИ ОПАКОВКИ**

ЕТИКЕТ НА ПРЕДВАРИТЕЛНО НАПЪЛНЕНАТА ПИСАЛКА

1. ИМЕ НА ЛЕКАРСТВЕНИЯ ПРОДУКТ И ПЪТ НА ВЪВЕЖДАНЕ

Ozempic 0,5 mg инжекция
семаглутид
подкожно приложение

2. НАЧИН НА ПРИЛОЖЕНИЕ

веднъж седмично

3. ДАТА НА ИЗТИЧАНЕ НА СРОКА НА ГОДНОСТ

EXP

4. ПАРТИДЕН НОМЕР

Lot

5. СЪДЪРЖАНИЕ КАТО МАСА, ОБЕМ ИЛИ ЕДИНИЦИ

3 ml
(4 дози)

6. ДРУГО

Novo Nordisk A/S

ДАННИ, КОИТО ТРЯБВА ДА СЪДЪРЖА ВТОРИЧНАТА ОПАКОВКА

КАРТОНЕНА КУТИЯ

1. ИМЕ НА ЛЕКАРСТВЕНИЯ ПРОДУКТ

Ozempic 0,5 mg инжекционен разтвор в предварително напълнена писалка
семаглутид

2. ОБЯВЯВАНЕ НА АКТИВНОТО ВЕЩЕСТВО

Всяка доза (0,37 ml) съдържа 0,5 mg семаглутид (1,34 mg/ml),

3. СПИСЪК НА ПОМОЩНИТЕ ВЕЩЕСТВА

динатриев фосфат дихидрат, пропиленгликол, фенол, хлороводородна киселина/натриев хидроксид (за корекция на pH), вода за инжекции. Вижте листовката за повече информация.

4. ЛЕКАРСТВЕНА ФОРМА И КОЛИЧЕСТВО В ЕДНА ОПАКОВКА

инжекционен разтвор

1 x 3 ml писалка и игли за еднократна употреба (8 дози)

5. НАЧИН НА ПРИЛОЖЕНИЕ И ПЪТ НА ВЪВЕЖДАНЕ

Преди употреба прочетете листовката.

веднъж седмично

Използвайте семаглутид веднъж седмично

Запишете деня от седмицата, който сте избрали за инжектиране

Инжектирах седмичната си доза на следните дати

--	--	--	--	--	--	--	--

подкожно приложение

Отворете тук

Повдигнете тук

6. СПЕЦИАЛНО ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ, ЧЕ ЛЕКАРСТВЕНИЯТ ПРОДУКТ ТРЯБВА ДА СЕ СЪХРАНЯВА НА МЯСТО ДАЛЕЧЕ ОТ ПОГЛЕДА И ДОСЕГА НА ДЕЦА

Да се съхранява на място, недостъпно за деца.

7. ДРУГИ СПЕЦИАЛНИ ПРЕДУПРЕЖДЕНИЯ, АКО Е НЕОБХОДИМО

Не съхранявайте писалката с поставена игла.
Предназначен само за индивидуална употреба.

8. ДАТА НА ИЗТИЧАНЕ НА СРОКА НА ГОДНОСТ

Годен до:

Изхвърлете писалката 8 седмици след първото използване.

9. СПЕЦИАЛНИ УСЛОВИЯ НА СЪХРАНЕНИЕ

Да се съхранява в хладилник. Да не се замразява.
След първото използване съхранявайте писалката под 30 °C. Да не се замразява.
Съхранявайте писалката с поставена капачка, за да се предпази от светлина.

10. СПЕЦИАЛНИ ПРЕДПАЗНИ МЕРКИ ПРИ ИЗХВЪРЛЯНЕ НА НЕИЗПОЛЗВАНА ЧАСТ ОТ ЛЕКАРСТВЕНИТЕ ПРОДУКТИ ИЛИ ОТПАДЪЧНИ МАТЕРИАЛИ ОТ ТЯХ, АКО СЕ ИЗИСКВАТ ТАКИВА**11. ИМЕ И АДРЕС НА ПРИТЕЖАТЕЛЯ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА**

Novo Nordisk A/S
Novo Allé
DK-2880 Bagsværd
Дания

12. НОМЕРА НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА

EU/1/17/1251/014

13. ПАРТИДЕН НОМЕР

Партида:

14. НАЧИН НА ОТПУСКАНЕ**15. УКАЗАНИЯ ЗА УПОТРЕБА****16. ИНФОРМАЦИЯ НА БРАЙЛОВА АЗБУКА**

Оземпик 0,5 мг

17. УНИКАЛЕН ИДЕНТИФИКАТОР — ДВУИЗМЕРЕН БАРКОД

Двуизмерен баркод с включен уникален идентификатор

18. УНИКАЛЕН ИДЕНТИФИКАТОР — ДАННИ ЗА ЧЕТЕНЕ ОТ ХОРА

PC
SN
NN

**МИНИМУМ ДАННИ, КОИТО ТРЯБВА ДА СЪДЪРЖАТ МАЛКИТЕ ЕДИНИЧНИ
ПЪРВИЧНИ ОПАКОВКИ**

ЕТИКЕТ НА ПРЕДВАРИТЕЛНО НАПЪЛНЕНАТА ПИСАЛКА

1. ИМЕ НА ЛЕКАРСТВЕНИЯ ПРОДУКТ И ПЪТ НА ВЪВЕЖДАНЕ

Ozempic 0,5 mg инжекция
семаглутид
подкожно приложение

2. НАЧИН НА ПРИЛОЖЕНИЕ

веднъж седмично

3. ДАТА НА ИЗТИЧАНЕ НА СРОКА НА ГОДНОСТ

EXP

4. ПАРТИДЕН НОМЕР

Lot

5. СЪДЪРЖАНИЕ КАТО МАСА, ОБЕМ ИЛИ ЕДИНИЦИ

3 ml
(8 дози)

6. ДРУГО

Novo Nordisk A/S

ДАННИ, КОИТО ТРЯБВА ДА СЪДЪРЖА ВТОРИЧНАТА ОПАКОВКА

КАРТОНЕНА КУТИЯ

1. ИМЕ НА ЛЕКАРСТВЕНИЯ ПРОДУКТ

Ozempic 1 mg инжекционен разтвор в предварително напълнена писалка
семаглутид

2. ОБЯВЯВАНЕ НА АКТИВНОТО ВЕЩЕСТВО

Всяка доза (0,74 ml) съдържа 1 mg семаглутид (1,34 mg/ml),

3. СПИСЪК НА ПОМОЩНИТЕ ВЕЩЕСТВА

динатриев фосфат дихидрат, пропиленгликол, фенол, хлороводородна киселина/натриев хидроксид (за корекция на pH), вода за инжекции. Вижте листовката за повече информация.

4. ЛЕКАРСТВЕНА ФОРМА И КОЛИЧЕСТВО В ЕДНА ОПАКОВКА

инжекционен разтвор

1 x 3 ml писалка и 4 игли за еднократна употреба (4 дози)
3 x 3 ml писалки и 12 игли за еднократна употреба (12 дози)

5. НАЧИН НА ПРИЛОЖЕНИЕ И ПЪТ НА ВЪВЕЖДАНЕ

Преди употреба прочетете листовката.

веднъж седмично

Използвайте семаглутид веднъж седмично

Запишете деня от седмицата, който сте избрали за инжектиране

Инжектирайте седмичната си доза на следните дати

--	--	--	--

--	--	--	--

--	--	--	--

подкожно приложение

Отворете тук

Повдигнете тук

6. СПЕЦИАЛНО ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ, ЧЕ ЛЕКАРСТВЕНИЯТ ПРОДУКТ ТРЯБВА ДА СЕ СЪХРАНЯВА НА МЯСТО ДАЛЕЧЕ ОТ ПОГЛЕДА И ДОСЕГА НА ДЕЦА

Да се съхранява на място, недостъпно за деца.

7. ДРУГИ СПЕЦИАЛНИ ПРЕДУПРЕЖДЕНИЯ, АКО Е НЕОБХОДИМО

Не съхранявайте писалката с поставена игла.
Предназначен само за индивидуална употреба.

8. ДАТА НА ИЗТИЧАНЕ НА СРОКА НА ГОДНОСТ

Годен до:

Изхвърлете писалката 6 седмици след първото използване.

9. СПЕЦИАЛНИ УСЛОВИЯ НА СЪХРАНЕНИЕ

Да се съхранява в хладилник. Да не се замразява.
След първото използване съхранявайте писалката под 30 °C. Да не се замразява.
Съхранявайте писалката с поставена капачка, за да се предпази от светлина.

10. СПЕЦИАЛНИ ПРЕДПАЗНИ МЕРКИ ПРИ ИЗХВЪРЛЯНЕ НА НЕИЗПОЛЗВАНА ЧАСТ ОТ ЛЕКАРСТВЕНИТЕ ПРОДУКТИ ИЛИ ОТПАДЪЧНИ МАТЕРИАЛИ ОТ ТЯХ, АКО СЕ ИЗИСКВАТ ТАКИВА

11. ИМЕ И АДРЕС НА ПРИТЕЖАТЕЛЯ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА

Novo Nordisk A/S
Novo Allé
DK-2880 Bagsværd
Дания

12. НОМЕРА НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА

EU/1/17/1251/005 1 писалка и 4 игли за еднократна употреба
EU/1/17/1251/006 3 писалки и 12 игли за еднократна употреба

13. ПАРТИДЕН НОМЕР

Партида:

14. НАЧИН НА ОТПУСКАНЕ

15. УКАЗАНИЯ ЗА УПОТРЕБА

16. ИНФОРМАЦИЯ НА БРАЙЛОВА АЗБУКА
--

Оземпик 1 мг

17. УНИКАЛЕН ИДЕНТИФИКАТОР — ДВУИЗМЕРЕН БАРКОД

Двуизмерен баркод с включен уникален идентификатор

18. УНИКАЛЕН ИДЕНТИФИКАТОР — ДАННИ ЗА ЧЕТЕНЕ ОТ ХОРА

PC
SN
NN

**МИНИМУМ ДАННИ, КОИТО ТРЯБВА ДА СЪДЪРЖАТ МАЛКИТЕ ЕДИНИЧНИ
ПЪРВИЧНИ ОПАКОВКИ**

ЕТИКЕТ НА ПРЕДВАРИТЕЛНО НАПЪЛНЕНАТА ПИСАЛКА

1. ИМЕ НА ЛЕКАРСТВЕНИЯ ПРОДУКТ И ПЪТ НА ВЪВЕЖДАНЕ

Ozempic 1 mg инжекция
семаглутид
подкожно приложение

2. НАЧИН НА ПРИЛОЖЕНИЕ

веднъж седмично

3. ДАТА НА ИЗТИЧАНЕ НА СРОКА НА ГОДНОСТ

EXP

4. ПАРТИДЕН НОМЕР

Lot

5. СЪДЪРЖАНИЕ КАТО МАСА, ОБЕМ ИЛИ ЕДИНИЦИ

3 ml
(4 дози)

6. ДРУГО

Novo Nordisk A/S

ДАННИ, КОИТО ТРЯБВА ДА СЪДЪРЖА ВТОРИЧНАТА ОПАКОВКА

КАРТОНЕНА КУТИЯ

1. ИМЕ НА ЛЕКАРСТВЕНИЯ ПРОДУКТ

Ozempic 1 mg инжекционен разтвор в предварително напълнена писалка
семаглутид

2. ОБЯВЯВАНЕ НА АКТИВНОТО ВЕЩЕСТВО

Всяка доза (0,37 ml) съдържа 1 mg семаглутид (2,68 mg/ml),

3. СПИСЪК НА ПОМОЩНИТЕ ВЕЩЕСТВА

динатриев фосфат дихидрат, пропиленгликол, фенол, хлороводородна киселина/натриев хидроксид (за корекция на pH), вода за инжекции. Вижте листовката за повече информация.

4. ЛЕКАРСТВЕНА ФОРМА И КОЛИЧЕСТВО В ЕДНА ОПАКОВКА

инжекционен разтвор

1 x 3 ml писалка и игли за еднократна употреба (8 дози)

5. НАЧИН НА ПРИЛОЖЕНИЕ И ПЪТ НА ВЪВЕЖДАНЕ

Преди употреба прочетете листовката.

веднъж седмично

Използвайте семаглутид веднъж седмично

Запишете деня от седмицата, който сте избрали за инжектиране

Инжектирах седмичната си доза на следните дати

--	--	--	--	--	--	--	--

подкожно приложение

Отворете тук

Повдигнете тук

6. СПЕЦИАЛНО ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ, ЧЕ ЛЕКАРСТВЕНИЯТ ПРОДУКТ ТРЯБВА ДА СЕ СЪХРАНЯВА НА МЯСТО ДАЛЕЧЕ ОТ ПОГЛЕДА И ДОСЕГА НА ДЕЦА

Да се съхранява на място, недостъпно за деца.

7. ДРУГИ СПЕЦИАЛНИ ПРЕДУПРЕЖДЕНИЯ, АКО Е НЕОБХОДИМО

Не съхранявайте писалката с поставена игла.
Предназначен само за индивидуална употреба.

8. ДАТА НА ИЗТИЧАНЕ НА СРОКА НА ГОДНОСТ

Годен до:

Изхвърлете писалката 8 седмици след първото използване.

9. СПЕЦИАЛНИ УСЛОВИЯ НА СЪХРАНЕНИЕ

Да се съхранява в хладилник. Да не се замразява.
След първото използване съхранявайте писалката под 30 °C. Да не се замразява.
Съхранявайте писалката с поставена капачка, за да се предпази от светлина.

10. СПЕЦИАЛНИ ПРЕДПАЗНИ МЕРКИ ПРИ ИЗХВЪРЛЯНЕ НА НЕИЗПОЛЗВАНА ЧАСТ ОТ ЛЕКАРСТВЕНИТЕ ПРОДУКТИ ИЛИ ОТПАДЪЧНИ МАТЕРИАЛИ ОТ ТЯХ, АКО СЕ ИЗИСКВАТ ТАКИВА**11. ИМЕ И АДРЕС НА ПРИТЕЖАТЕЛЯ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА**

Novo Nordisk A/S
Novo Allé
DK-2880 Bagsværd
Дания

12. НОМЕРА НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА

EU/1/17/1251/015

13. ПАРТИДЕН НОМЕР

Партида:

14. НАЧИН НА ОТПУСКАНЕ**15. УКАЗАНИЯ ЗА УПОТРЕБА****16. ИНФОРМАЦИЯ НА БРАЙЛОВА АЗБУКА**

Оземпик 1 мг

17. УНИКАЛЕН ИДЕНТИФИКАТОР — ДВУИЗМЕРЕН БАРКОД

Двуизмерен баркод с включен уникален идентификатор

18. УНИКАЛЕН ИДЕНТИФИКАТОР — ДАННИ ЗА ЧЕТЕНЕ ОТ ХОРА

PC
SN
NN

**МИНИМУМ ДАННИ, КОИТО ТРЯБВА ДА СЪДЪРЖАТ МАЛКИТЕ ЕДИНИЧНИ
ПЪРВИЧНИ ОПАКОВКИ**

ЕТИКЕТ НА ПРЕДВАРИТЕЛНО НАПЪЛНЕНАТА ПИСАЛКА

1. ИМЕ НА ЛЕКАРСТВЕНИЯ ПРОДУКТ И ПЪТ НА ВЪВЕЖДАНЕ

Ozempic 1 mg инжекция
семаглутид
подкожно приложение

2. НАЧИН НА ПРИЛОЖЕНИЕ

веднъж седмично

3. ДАТА НА ИЗТИЧАНЕ НА СРОКА НА ГОДНОСТ

EXP

4. ПАРТИДЕН НОМЕР

Lot

5. СЪДЪРЖАНИЕ КАТО МАСА, ОБЕМ ИЛИ ЕДИНИЦИ

3 ml
(8 дози)

6. ДРУГО

Novo Nordisk A/S

ДАННИ, КОИТО ТРЯБВА ДА СЪДЪРЖА ВТОРИЧНАТА ОПАКОВКА

КАРТОНЕНА КУТИЯ

1. ИМЕ НА ЛЕКАРСТВЕНИЯ ПРОДУКТ

Ozempic 2 mg инжекционен разтвор в предварително напълнена писалка
семаглутид

2. ОБЯВЯВАНЕ НА АКТИВНОТО ВЕЩЕСТВО

Всяка доза (0,74 ml) съдържа 2 mg семаглутид (2,68 mg/ml),

3. СПИСЪК НА ПОМОЩНИТЕ ВЕЩЕСТВА

динатриев фосфат дихидрат, пропиленгликол, фенол, хлороводородна киселина/натриев хидроксид (за корекция на pH), вода за инжекции. Вижте листовката за повече информация.

4. ЛЕКАРСТВЕНА ФОРМА И КОЛИЧЕСТВО В ЕДНА ОПАКОВКА

инжекционен разтвор

1 x 3 ml писалка и 4 игли за еднократна употреба (4 дози)
3 x 3 ml писалки и 12 игли за еднократна употреба (12 дози)

5. НАЧИН НА ПРИЛОЖЕНИЕ И ПЪТ(ИЩА) НА ВЪВЕЖДАНЕ

Преди употреба прочетете листовката.

веднъж седмично

Използвайте семаглутид веднъж седмично

Запишете деня от седмицата, който сте избрали за инжектиране

Инжектирах седмичната си доза на следните дати

--	--	--	--

--	--	--	--

--	--	--	--

подкожно приложение

Отворете тук

Повдигнете тук

6. СПЕЦИАЛНО ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ, ЧЕ ЛЕКАРСТВЕНИЯТ ПРОДУКТ ТРЯБВА ДА СЕ СЪХРАНЯВА НА МЯСТО ДАЛЕЧЕ ОТ ПОГЛЕДА И ДОСЕГА НА ДЕЦА

Да се съхранява на място, недостъпно за деца.

7. ДРУГИ СПЕЦИАЛНИ ПРЕДУПРЕЖДЕНИЯ, АКО Е НЕОБХОДИМО

Не съхранявайте писалката с поставена игла.
Предназначен само за индивидуална употреба.

8. ДАТА НА ИЗТИЧАНЕ НА СРОКА НА ГОДНОСТ

Годен до:

Изхвърлете писалката 6 седмици след първото използване.

9. СПЕЦИАЛНИ УСЛОВИЯ НА СЪХРАНЕНИЕ

Да се съхранява в хладилник. Да не се замразява.
След първото използване съхранявайте писалката под 30 °C. Да не се замразява.
Съхранявайте писалката с поставена капачка, за да се предпази от светлина.

10. СПЕЦИАЛНИ ПРЕДПАЗНИ МЕРКИ ПРИ ИЗХВЪРЛЯНЕ НА НЕИЗПОЛЗВАНА ЧАСТ ОТ ЛЕКАРСТВЕНИТЕ ПРОДУКТИ ИЛИ ОТПАДЪЧНИ МАТЕРИАЛИ ОТ ТЯХ, АКО СЕ ИЗИСКВАТ ТАКИВА**11. ИМЕ И АДРЕС НА ПРИТЕЖАТЕЛЯ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА**

Novo Nordisk A/S
Novo Allé
DK-2880 Bagsværd
Дания

12. НОМЕРА НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА

EU/1/17/1251/010 1 писалка и 4 игли за еднократна употреба
EU/1/17/1251/011 3 писалки и 12 игли за еднократна употреба

13. ПАРТИДЕН НОМЕР

Партида:

14. НАЧИН НА ОТПУСКАНЕ**15. УКАЗАНИЯ ЗА УПОТРЕБА****16. ИНФОРМАЦИЯ НА БРАЙЛОВА АЗБУКА**

Оземпик 2 мг

17. УНИКАЛЕН ИДЕНТИФИКАТОР — ДВУИЗМЕРЕН БАРКОД

Двуизмерен баркод с включен уникален идентификатор

18. УНИКАЛЕН ИДЕНТИФИКАТОР — ДАННИ ЗА ЧЕТЕНЕ ОТ ХОРА

PC
SN
NN

**МИНИМУМ ДАННИ, КОИТО ТРЯБВА ДА СЪДЪРЖАТ МАЛКИТЕ ЕДИНИЧНИ
ПЪРВИЧНИ ОПАКОВКИ**

ЕТИКЕТ НА ПРЕДВАРИТЕЛНО НАПЪЛНЕНАТА ПИСАЛКА

1. ИМЕ НА ЛЕКАРСТВЕНИЯ ПРОДУКТ И ПЪТ НА ВЪВЕЖДАНЕ

Ozempic 2 mg инжекция
семаглутид
подкожно приложение

2. НАЧИН НА ПРИЛОЖЕНИЕ

веднъж седмично

3. ДАТА НА ИЗТИЧАНЕ НА СРОКА НА ГОДНОСТ

EXP

4. ПАРТИДЕН НОМЕР

Lot

5. СЪДЪРЖАНИЕ КАТО МАСА, ОБЕМ ИЛИ ЕДИНИЦИ

3 ml
(4 дози)

6. ДРУГО

Novo Nordisk A/S

ДАННИ, КОИТО ТРЯБВА ДА СЪДЪРЖА ВТОРИЧНАТА ОПАКОВКА

КАРТОНЕНА КУТИЯ (Предварително напълнена спринцовка)

1. ИМЕ НА ЛЕКАРСТВЕНИЯ ПРОДУКТ

Ozempic 0,25 mg инжекционен разтвор в предварително напълнена спринцовка
семаглутид

2. ОБЯВЯВАНЕ НА АКТИВНОТО ВЕЩЕСТВО

Всяка предварително напълнена спринцовка съдържа 0,25 mg семаглутид в 0,5 ml (0,5 mg/ml).

3. СПИСЪК НА ПОМОЩНИТЕ ВЕЩЕСТВА

Помощни вещества: динатриев фосфат дихидрат, натриев хлорид, хлороводородна киселина/натриев хидроксид (за корекция на pH), вода за инжекции. **Вижте листовката за повече информация.**

4. ЛЕКАРСТВЕНА ФОРМА И КОЛИЧЕСТВО В ЕДНА ОПАКОВКА

Инжекционен разтвор

4 предварително напълнени спринцовки (1 спринцовка доставя 1 доза)

5. НАЧИН НА ПРИЛОЖЕНИЕ И ПЪТ НА ВЪВЕЖДАНЕ

подкожно приложение
веднъж седмично

Преди употреба прочетете листовката.

Само за еднократна употреба.

Отворете

6. СПЕЦИАЛНО ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ, ЧЕ ЛЕКАРСТВЕНИЯТ ПРОДУКТ ТРЯБВА ДА СЕ СЪХРАНЯВА НА МЯСТО ДАЛЕЧЕ ОТ ПОГЛЕДА И ДОСЕГА НА ДЕЦА

Да се съхранява на място, недостъпно за деца.

7. ДРУГИ СПЕЦИАЛНИ ПРЕДУПРЕЖДЕНИЯ, АКО Е НЕОБХОДИМО

8. ДАТА НА ИЗТИЧАНЕ НА СРОКА НА ГОДНОСТ

Годен до:

9. СПЕЦИАЛНИ УСЛОВИЯ НА СЪХРАНЕНИЕ

Да се съхранява в хладилник. Да не се замразява.

Съхранявайте предварително напълнената спринцовка в картонената опаковка, за да се предпази от светлина.

Изхвърлете предварително напълнената спринцовка след употреба.

10. СПЕЦИАЛНИ ПРЕДПАЗНИ МЕРКИ ПРИ ИЗХВЪРЛЯНЕ НА НЕИЗПОЛЗВАНА ЧАСТ ОТ ЛЕКАРСТВЕНИТЕ ПРОДУКТИ ИЛИ ОТПАДЪЧНИ МАТЕРИАЛИ ОТ ТЯХ, АКО СЕ ИЗИСКВАТ ТАКИВА**11. ИМЕ И АДРЕС НА ПРИТЕЖАТЕЛЯ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА**

Novo Nordisk A/S

Novo Allé

DK-2880 Bagsværd

Дания

12. НОМЕР НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА

EU/1/17/1251/016

13. ПАРТИДЕН НОМЕР

Партида:

14. НАЧИН НА ОТПУСКАНЕ**15. УКАЗАНИЯ ЗА УПОТРЕБА****16. ИНФОРМАЦИЯ НА БРАЙЛОВА АЗБУКА**

Оземпик 0,25 мг

17. УНИКАЛЕН ИДЕНТИФИКАТОР — ДВУИЗМЕРЕН БАРКОД

Двуизмерен баркод с включен уникален идентификатор.

18. УНИКАЛЕН ИДЕНТИФИКАТОР — ДАННИ ЗА ЧЕТЕНЕ ОТ ХОРА

PC

SN

NN

**МИНИМУМ ДАННИ, КОИТО ТРЯБВА ДА СЪДЪРЖАТ МАЛКИТЕ ЕДИНИЧНИ
ПЪРВИЧНИ ОПАКОВКИ**

ЕТИКЕТ НА ПРЕДВАРИТЕЛНО НАПЪЛНЕНАТА СПРИНЦОВКА

1. ИМЕ НА ЛЕКАРСТВЕНИЯ ПРОДУКТ И ПЪТ НА ВЪВЕЖДАНЕ

Ozempic 0,25 mg инжекция
семаглутид
s.c.

2. НАЧИН НА ПРИЛОЖЕНИЕ

3. ДАТА НА ИЗТИЧАНЕ НА СРОКА НА ГОДНОСТ

EXP

4. ПАРТИДЕН НОМЕР

Lot

5. СЪДЪРЖАНИЕ КАТО МАСА, ОБЕМ ИЛИ ЕДИНИЦИ

0,5 ml

(1 доза)

6. ДРУГО

Novo Nordisk A/S

ДАННИ, КОИТО ТРЯБВА ДА СЪДЪРЖА ВТОРИЧНАТА ОПАКОВКА

КАРТОНЕНА КУТИЯ (Предварително напълнена спринцовка)

1. ИМЕ НА ЛЕКАРСТВЕНИЯ ПРОДУКТ

Ozempic 0,5 mg инжекционен разтвор в предварително напълнена спринцовка
семаглутид

2. ОБЯВЯВАНЕ НА АКТИВНОТО ВЕЩЕСТВО

Всяка предварително напълнена спринцовка съдържа 0,5 mg семаглутид в 0,5 ml (1 mg/ml).

3. СПИСЪК НА ПОМОЩНИТЕ ВЕЩЕСТВА

Помощни вещества: динатриев фосфат дихидрат, натриев хлорид, хлороводородна киселина/натриев хидроксид (за корекция на pH), вода за инжекции. **Вижте листовката за повече информация.**

4. ЛЕКАРСТВЕНА ФОРМА И КОЛИЧЕСТВО В ЕДНА ОПАКОВКА

Инжекционен разтвор

4 предварително напълнени спринцовки (1 спринцовка доставя 1 доза)

5. НАЧИН НА ПРИЛОЖЕНИЕ И ПЪТ НА ВЪВЕЖДАНЕ

подкожно приложение
веднъж седмично

Преди употреба прочетете листовката.

Само за еднократна употреба.

Отворете

6. СПЕЦИАЛНО ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ, ЧЕ ЛЕКАРСТВЕНИЯТ ПРОДУКТ ТРЯБВА ДА СЕ СЪХРАНЯВА НА МЯСТО ДАЛЕЧЕ ОТ ПОГЛЕДА И ДОСЕГА НА ДЕЦА

Да се съхранява на място, недостъпно за деца.

7. ДРУГИ СПЕЦИАЛНИ ПРЕДУПРЕЖДЕНИЯ, АКО Е НЕОБХОДИМО

8. ДАТА НА ИЗТИЧАНЕ НА СРОКА НА ГОДНОСТ

Годен до:

9. СПЕЦИАЛНИ УСЛОВИЯ НА СЪХРАНЕНИЕ

Да се съхранява в хладилник. Да не се замразява.

Съхранявайте предварително напълнената спринцовка в картонената опаковка, за да се предпази от светлина.

Изхвърлете предварително напълнената спринцовка след употреба.

10. СПЕЦИАЛНИ ПРЕДПАЗНИ МЕРКИ ПРИ ИЗХВЪРЛЯНЕ НА НЕИЗПОЛЗВАНА ЧАСТ ОТ ЛЕКАРСТВЕНИТЕ ПРОДУКТИ ИЛИ ОТПАДЪЧНИ МАТЕРИАЛИ ОТ ТЯХ, АКО СЕ ИЗИСКВАТ ТАКИВА**11. ИМЕ И АДРЕС НА ПРИТЕЖАТЕЛЯ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА**

Novo Nordisk A/S
Novo Allé
DK-2880 Bagsværd
Дания

12. НОМЕР НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА

EU/1/17/1251/017

13. ПАРТИДЕН НОМЕР

Партида:

14. НАЧИН НА ОТПУСКАНЕ**15. УКАЗАНИЯ ЗА УПОТРЕБА****16. ИНФОРМАЦИЯ НА БРАЙЛОВА АЗБУКА**

Оземпик 0,5 мг

17. УНИКАЛЕН ИДЕНТИФИКАТОР — ДВУИЗМЕРЕН БАРКОД

Двуизмерен баркод с включен уникален идентификатор.

18. УНИКАЛЕН ИДЕНТИФИКАТОР — ДАННИ ЗА ЧЕТЕНЕ ОТ ХОРА

PC
SN
NN

**МИНИМУМ ДАННИ, КОИТО ТРЯБВА ДА СЪДЪРЖАТ МАЛКИТЕ ЕДИНИЧНИ
ПЪРВИЧНИ ОПАКОВКИ**

ЕТИКЕТ НА ПРЕДВАРИТЕЛНО НАПЪЛНЕНАТА СПРИНЦОВКА

1. ИМЕ НА ЛЕКАРСТВЕНИЯ ПРОДУКТ И ПЪТ НА ВЪВЕЖДАНЕ

Ozempic 0,5 mg инжекция
семаглутид
s.c.

2. НАЧИН НА ПРИЛОЖЕНИЕ

3. ДАТА НА ИЗТИЧАНЕ НА СРОКА НА ГОДНОСТ

EXP

4. ПАРТИДЕН НОМЕР

Lot

5. СЪДЪРЖАНИЕ КАТО МАСА, ОБЕМ ИЛИ ЕДИНИЦИ

0,5 ml

(1 доза)

6. ДРУГО

Novo Nordisk A/S

ДАННИ, КОИТО ТРЯБВА ДА СЪДЪРЖА ВТОРИЧНАТА ОПАКОВКА

КАРТОНЕНА КУТИЯ (Предварително напълнена спринцовка)

1. ИМЕ НА ЛЕКАРСТВЕНИЯ ПРОДУКТ

Ozempic 1 mg инжекционен разтвор в предварително напълнена спринцовка
семаглутид

2. ОБЯВЯВАНЕ НА АКТИВНОТО ВЕЩЕСТВО

Всяка предварително напълнена спринцовка съдържа 1 mg семаглутид в 0,5 ml (2 mg/ml).

3. СПИСЪК НА ПОМОЩНИТЕ ВЕЩЕСТВА

Помощни вещества: динатриев фосфат дихидрат, натриев хлорид, хлороводородна киселина/натриев хидроксид (за корекция на pH), вода за инжекции. **Вижте листовката за повече информация.**

4. ЛЕКАРСТВЕНА ФОРМА И КОЛИЧЕСТВО В ЕДНА ОПАКОВКА

Инжекционен разтвор

4 предварително напълнени спринцовки (1 спринцовка доставя 1 доза)

5. НАЧИН НА ПРИЛОЖЕНИЕ И ПЪТ НА ВЪВЕЖДАНЕ

подкожно приложение
веднъж седмично

Преди употреба прочетете листовката.

Само за еднократна употреба.

Отворете

6. СПЕЦИАЛНО ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ, ЧЕ ЛЕКАРСТВЕНИЯТ ПРОДУКТ ТРЯБВА ДА СЕ СЪХРАНЯВА НА МЯСТО ДАЛЕЧЕ ОТ ПОГЛЕДА И ДОСЕГА НА ДЕЦА

Да се съхранява на място, недостъпно за деца.

7. ДРУГИ СПЕЦИАЛНИ ПРЕДУПРЕЖДЕНИЯ, АКО Е НЕОБХОДИМО

8. ДАТА НА ИЗТИЧАНЕ НА СРОКА НА ГОДНОСТ

Годен до:

9. СПЕЦИАЛНИ УСЛОВИЯ НА СЪХРАНЕНИЕ

Да се съхранява в хладилник. Да не се замразява.

Съхранявайте предварително напълнената спринцовка в картонената опаковка, за да се предпази от светлина.

Изхвърлете предварително напълнената спринцовка след употреба.

10. СПЕЦИАЛНИ ПРЕДПАЗНИ МЕРКИ ПРИ ИЗХВЪРЛЯНЕ НА НЕИЗПОЛЗВАНА ЧАСТ ОТ ЛЕКАРСТВЕНИТЕ ПРОДУКТИ ИЛИ ОТПАДЪЧНИ МАТЕРИАЛИ ОТ ТЯХ, АКО СЕ ИЗИСКВАТ ТАКИВА**11. ИМЕ И АДРЕС НА ПРИТЕЖАТЕЛЯ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА**

Novo Nordisk A/S
Novo Allé
DK-2880 Bagsværd
Дания

12. НОМЕР НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА

EU/1/17/1251/018

13. ПАРТИДЕН НОМЕР

Партида:

14. НАЧИН НА ОТПУСКАНЕ**15. УКАЗАНИЯ ЗА УПОТРЕБА****16. ИНФОРМАЦИЯ НА БРАЙЛОВА АЗБУКА**

Оземпик 1 мг

17. УНИКАЛЕН ИДЕНТИФИКАТОР — ДВУИЗМЕРЕН БАРКОД

Двуизмерен баркод с включен уникален идентификатор.

18. УНИКАЛЕН ИДЕНТИФИКАТОР — ДАННИ ЗА ЧЕТЕНЕ ОТ ХОРА

PC
SN
NN

**МИНИМУМ ДАННИ, КОИТО ТРЯБВА ДА СЪДЪРЖАТ МАЛКИТЕ ЕДИНИЧНИ
ПЪРВИЧНИ ОПАКОВКИ**

ЕТИКЕТ НА ПРЕДВАРИТЕЛНО НАПЪЛНЕНАТА СПРИНЦОВКА

1. ИМЕ НА ЛЕКАРСТВЕНИЯ ПРОДУКТ И ПЪТ НА ВЪВЕЖДАНЕ

Ozempic 1 mg инжекция
семаглутид
s.c.

2. НАЧИН НА ПРИЛОЖЕНИЕ

3. ДАТА НА ИЗТИЧАНЕ НА СРОКА НА ГОДНОСТ

EXP

4. ПАРТИДЕН НОМЕР

Lot

5. СЪДЪРЖАНИЕ КАТО МАСА, ОБЕМ ИЛИ ЕДИНИЦИ

0,5 ml

(1 доза)

6. ДРУГО

Novo Nordisk A/S

Б. ЛИСТОВКА

Листовка: Информация за пациента

Ozempic 0,25 mg инжекционен разтвор в предварително напълнена писалка семаглутид (semaglutide)

Прочетете внимателно цялата листовка, преди да започнете да използвате това лекарство, тъй като тя съдържа важна за Вас информация.

- Запазете тази листовка. Може да се наложи да я прочетете отново.
- Ако имате някакви допълнителни въпроси, попитайте Вашия лекар, фармацевт или медицинска сестра.
- Това лекарство е предписано лично на Вас. Не го преотстъпвайте на други хора. То може да им навреди, независимо че признаците на тяхното заболяване са същите като Вашите.
- Ако получите някакви нежелани реакции, уведомете Вашия лекар, фармацевт или медицинска сестра. Това включва всички възможни, неописани в тази листовка нежелани реакции. Вижте точка 4.

Какво съдържа тази листовка

1. Какво представлява Ozempic и за какво се използва
2. Какво трябва да знаете, преди да използвате Ozempic
3. Как да използвате Ozempic
4. Възможни нежелани реакции
5. Как да съхранявате Ozempic
6. Съдържание на опаковката и допълнителна информация

1. Какво представлява Ozempic и за какво се използва

Ozempic съдържа активното вещество семаглутид. То помага да се понижи кръвната захар в организма Ви, само когато е твърде висока и може да помогне за предотвратяване на сърдечно заболяване при пациенти със захарен диабет тип 2 (ЗДТ2). Той също така помага да се забави влошаването на бъбречната функция при пациенти със ЗДТ2 чрез механизъм извън понижаването на кръвната захар.

Ozempic се използва за лечение на възрастни (на възраст 18 години и повече) със ЗДТ2, когато диетата и упражненията не са достатъчни:

- самостоятелно – когато не можете да използвате метформин (друго лекарство за диабет) или
- с други лекарства за диабет – когато те не са достатъчни, за да контролират нивата на кръвната Ви захар. Такива могат да бъдат лекарства, които приемате през устата или инжектирате, например инсулин.

Важно е да продължите плана си за диета и упражнения, както Ви е казал Вашият лекар, фармацевт или медицинска сестра.

2. Какво трябва да знаете, преди да използвате Ozempic

Не използвайте Ozempic

- ако сте алергични към семаглутид или към някоя от останалите съставки на това лекарство (изброени в точка 6).

Предупреждения и предпазни мерки

Говорете с Вашия лекар, фармацевт или медицинска сестра, преди да използвате това лекарство.

Това лекарство не е същото като инсулин и Вие не трябва да го използвате, ако:

- развие диабетна кетоацидоза – усложнение при диабет, протичащо с висока кръвна захар, затруднено дишане, объркване, прекомерна жажда, сладък мирис на дъха или сладък или метален вкус в устата.

Ozempic не е инсулин и поради това не трябва да се използва като заместител на инсулина.

Ако знаете, че Ви предстои операция, при която ще бъдете под анестезия (в спящо състояние), трябва да кажете на Вашия лекар, че сте на лечение с Ozempic.

Проблеми със стомаха и червата, и дехидратация

По време на лечението с това лекарство може да Ви се повдига (гадене) или да имате повръщане или диария. Тези нежелани реакции могат да причинят дехидратация (загуба на течности). Важно е да пиете обилно количество течности, за да предотвратите дехидратация. Това е особено важно, ако имате проблеми с бъбреците. Говорете с Вашия лекар, ако имате някакви въпроси или притеснения.

Силна и продължителна коремна болка, която може да се дължи на остър панкреатит

Ако имате силна и продължителна болка в областта на стомаха, незабавно потърсете лекар, тъй като тя може да е признак на остър панкреатит (възпален панкреас). Моля вижте точка 4 за предупредителните признаци за възпален панкреас.

Ниска кръвна захар (хипогликемия)

Комбинирането на сулфонилурейни производни или инсулин с това лекарство може да увеличи риска от понижаване на нивата на кръвната захар (хипогликемия). Моля, вижте точка 4 относно предупредителните признаци за ниски нива на кръвната захар. Вашият лекар може да Ви назначи да се изследват нивата на кръвната Ви захар. Това ще му помогне да определи дали дозата на сулфонилурейното производно или инсулина трябва да се промени, за да се понижи рискът от ниска кръвна захар.

Заболяване на очите вследствие на диабет (ретинопатия)

Ако имате заболяване на очите вследствие на диабета и използвате инсулин, това лекарство може да доведе до влошаване на Вашето зрение и това може да наложи лечение. Информирайте лекаря си, ако имате заболяване на очите вследствие на диабета или ако по време на лечението с това лекарство получите проблеми с очите. В случай че имате потенциално нестабилно заболяване на очите вследствие на диабет, не се препоръчва да използвате Ozempic 2 mg.

Внезапни промени в зрението Ви

Ако забележите внезапна загуба на зрение или бързо влошаване на зрението по време на лечението с това лекарство, незабавно се свържете с Вашия лекар за съвет. Това може да се дължи на много рядко срещаща се нежелана реакция, наречена неартериитна предна исхемична оптична невропатия (НПИОН) (Вижте точка 4: Сериозни нежелани реакции). Вашият лекар може да Ви насочи за очен преглед и може да се наложи да спрете лечението с това лекарство.

Пациенти със забавено изпразване на стомаха (гастропареза)

Ако имате бавно (забавено) изпразване на стомаха (наречено гастропареза), употребата на Ozempic може да доведе до сериозни или тежки стомашно-чревни нежелани събития. Говорете с Вашия лекар, преди да използвате Ozempic.

Деца и юноши

Това лекарство не се препоръчва при деца и юноши на възраст под 18 години, тъй като безопасността и ефикасността при тази възрастова група все още не са установени.

Други лекарства и Ozempic

Трябва да кажете на Вашия лекар, фармацевт или медицинска сестра, ако приемате, наскоро сте приемали или е възможно да приемате други лекарства, включително билкови или други лекарства, които сте купили без рецепта.

По-специално, информирайте Вашия лекар, фармацевт или медицинска сестра, ако използвате лекарства, съдържащи някое от следните:

- Варфарин или други подобни лекарства, приемани през устата за намаляване на кръвосъсирването (перорални антикоагуланти). Може да се наложат чести изследвания на кръвта, за да се провери колко бързо се съсирва кръвта Ви.
- Ако използвате инсулин, Вашият лекар ще Ви обясни как да намалите дозата на инсулина и ще Ви препоръча да следите кръвната си захар по-често, за да избегнете хипергликемия (висока кръвна захар) и диабетна кетоацидоза (усложнение на диабета, което настъпва, когато организъмът не може да разгради глюкозата, тъй като няма достатъчно инсулин).

Бременност и кърмене

Ако сте бременна или кърмите, смятате, че може да сте бременна, или планирате бременност, посъветвайте се с Вашия лекар преди употребата на това лекарство.

Това лекарство не трябва да се използва по време на бременност, защото не е известно дали засяга плода. Затова употребата на контрацепция е препоръчителна, докато използвате това лекарство. Ако желаете да забременеете, обсъдете как да промените лечението си с Вашия лекар, тъй като трябва да спрете употребата на това лекарство поне 2 месеца предварително. Ако забременеете, докато използвате това лекарство, говорете незабавно с лекаря си, тъй като лечението Ви трябва да бъде променено.

Не използвайте това лекарство, ако кърмите, тъй като не е известно дали то преминава в кърмата.

Шофиране и работа с машини

Малко вероятно е Ozempic да повлияе на способността Ви за шофиране и работа с машини. Ако използвате това лекарство в комбинация със сулфонилурейни производни или инсулин, кръвната Ви захар може да се понижи (хипогликемия), което да отслаби способността Ви да се концентрирате. Не шофирайте и не работете с машини, ако получите признаци на ниска кръвна захар. Вижте точка 2, „Предупреждения и предпазни мерки“ за информацията относно повишения риск от ниска кръвна захар, както и точка 4 за предупредителните признаци на ниска кръвна захар. Говорете с лекаря си за допълнителна информация.

Съдържание на натрий

Това лекарство съдържа по-малко от 1 mmol натрий (23 mg) на доза, т.е. може да се каже, че практически не съдържа натрий.

3. Как да използвате Ozempic

Винаги използвайте това лекарство точно както Ви е казал Вашият лекар. Ако не сте сигурни в нещо, попитайте Вашия лекар, фармацевт или медицинска сестра.

Колко да използвате

- Началната доза е 0,25 mg веднъж седмично за период от четири седмици.
- След четири седмици лекарят ще увеличи дозата Ви до 0,5 mg веднъж седмично.
- Лекарят може да увеличи дозата Ви до 1 mg веднъж седмично, ако кръвната Ви захар не се контролира достатъчно добре с доза 0,5 mg веднъж седмично.

- Вашият лекар може да увеличи дозата Ви на 2 mg веднъж седмично, ако кръвната Ви захар не се контролира достатъчно добре с доза 1 mg веднъж седмично.

Не променяйте дозата, освен ако Вашият лекар не Ви е казал да направите това.

Как се прилага Ozempic

Ozempic се прилага чрез инжекция под кожата (подкожно инжектиране). Не инжектирайте във вена или мускул.

- Най-подходящите места за инжектиране са предната част на бедрата, предната част на талията (корема), или горната част на ръката.
- Преди да използвате писалката за пръв път, Вашият лекар или медицинска сестра ще Ви покажат как да боравите с нея.

Подробни указания за употреба са дадени на другата страна на тази листовка.

Кога да използвате Ozempic

- Трябва да използвате това лекарство веднъж седмично и по възможност – на един и същ ден всяка седмица.
- Може да си направите инжекция по всяко време на деня, независимо от храненията.

За да запомните по-лесно, че това лекарство се инжектира само веднъж седмично, препоръчително е да отбележите избрания ден (напр. сряда) върху картонената кутия и да записвате върху нея датата при всяко инжектиране.

При необходимост можете да промените деня на ежеседмичното инжектиране на това лекарство, стига да са изминали поне 3 дни след последното му инжектиране. След избирането на нов ден продължете прилагането веднъж седмично.

Ако сте използвали повече от необходимата доза Ozempic

Ако сте използвали повече от необходимата доза Ozempic, веднага информирайте Вашия лекар. Възможно е да получите нежелани реакции като повдигане (гадене).

Ако сте пропуснали да използвате Ozempic

Ако сте пропуснали да инжектирате доза и:

- Изминали са 5 или по-малко дни след момента, в който е трябвало да използвате Ozempic, инжектирайте го веднага, щом си спомните. След това инжектирайте следващата си доза, както обикновено в планирания ден.
- Изминали са повече от 5 дни след момента, в който е трябвало да използвате Ozempic, прескочете пропуснатата доза. След това инжектирайте следващата си доза, както обикновено в планирания ден.

Не използвайте двойна доза, за да компенсирате пропуснатата доза.

Ако сте спрели употребата на Ozempic

Не спирайте употребата на това лекарство, без да сте информирали Вашия лекар. Ако я спрете, нивото на кръвната Ви захар може да се повиши.

Ако имате някакви допълнителни въпроси, свързани с употребата на това лекарство, попитайте Вашия лекар, фармацевт или медицинска сестра.

4. Възможни нежелани реакции

Както всички лекарства, това лекарство може да предизвика нежелани реакции, въпреки че не всеки ги получава.

Сериозни нежелани реакции

Чести (могат да засегнат до 1 на 10 души)

- Усложнения на заболяването на очите вследствие на диабета (ретинопатия) – трябва да кажете на лекаря си, ако по време на лечението с това лекарство получите проблеми с очите, като промяна в зрението.

Нечести (могат да засегнат до 1 на 100 души)

- Възпаление на панкреаса (остър панкреатит), който може да причини силна болка в стомаха и гърба, която не преминава. Трябва да отидете на лекар незабавно, ако получите такива симптоми.

Редки (могат да засегнат до 1 на 1 000 души)

- Тежки алергични реакции (анафилактични реакции, ангиоедем). Трябва незабавно да получите медицинска помощ и веднага да информирате лекаря си, ако получите симптоми като проблеми с дишането, подуване на лицето, устните, езика и/или гърлото със затруднено преглъщане и учестено сърцебиене.

Много редки (могат да засегнат до 1 на 10 000 души)

- Заболяване на окото, наречено неартериитна предна исхемична оптична невропатия (НПИОН), което може да причини загуба на зрението на едното Ви око без да има болка. Трябва незабавно да се свържете с Вашия лекар, ако забележите внезапно или постепенно влошаване на зрението (вижте точка 2: "Внезапни промени в зрението Ви").

С неизвестна честота (от наличните данни не може да бъде направена оценка)

- Запушване на червата. Тежка форма на запек с допълнителни симптоми като стомашна болка, подуване на корема, повръщане и т.н.

Други нежелани реакции

Много чести (могат да засегнат повече от 1 на 10 души)

- Повдигане (гадене) – това обикновено отминава с времето;
- Диария – това обикновено отминава с времето;
- Ниска кръвна захар (хипогликемия), когато това лекарство се използва заедно с лекарства, които съдържат сулфонилурейни производни или инсулин.

Чести (могат да засегнат до 1 на 10 души)

- Повръщане;
- Ниска кръвна захар (хипогликемия), когато това лекарство се използва заедно с перорални лекарства за диабет, освен сулфонилурейни производни или инсулин.

Предупредителните признаци за ниска кръвна захар могат да се появят внезапно. Те могат да включват: студена пот, хладна бледа кожа, главоболие, ускорен пулс, повдигане (гадене) или силен глад, промени в зрението, сънливост или слабост; нервност, тревожност или обърканост, затруднена концентрация или треперене.

Вашият лекар ще Ви каже как да лекувате ниската кръвна захар и какво да направите, ако забележите тези предупредителни признаци.

Вероятността да спадне нивото на кръвната захар е по-голяма, ако приемате сулфонилурейни производни или инсулин. Вашият лекар може да намали дозата на тези лекарства, преди да започнете да използвате това лекарство.

- Лошо храносмилане;
- Възпален стомах (гастрит) – признаците включват стомашна болка, повдигане (гадене) или повръщане;
- Рефлукс или киселини – наричани още гастроэзофагеална рефлуксна болест (ГЕРБ);
- Стомашна болка;
- Подуване на стомаха;

- Запек;
- Оригване;
- Камъни в жлъчката;
- Замайване;
- Умора;
- Загуба на тегло;
- Понижен апетит;
- Газове (флатуленция);
- Повишение на панкреатични ензими (като липаза и амилаза);
- Главоболие.

Нечести (могат да засегнат до 1 на 100 души)

- Промяна във вкуса на храната или напитките;
- Учестен пулс;
- Реакции на мястото на инжектиране, като посиняване, болка, дразнене, сърбеж и обрив;
- Алергични реакции като обрив, сърбеж или уртикария;
- Забавяне в изпразването на стомаха.

С неизвестна честота (от наличните данни не може да бъде направена оценка на честотата)

- Промяна в усещането на кожата.

Съобщаване на нежелани реакции

Ако получите някакви нежелани реакции, уведомете Вашия лекар, фармацевт или медицинска сестра. Това включва всички възможни, неописани в тази листовка нежелани реакции. Можете също да съобщите нежелани реакции директно чрез националната система за съобщаване, посочена в [Приложение V](#). Като съобщавате нежелани реакции, можете да дадете своя принос за получаване на повече информация относно безопасността на това лекарство.

5. Как да съхранявате Ozempic

Да се съхранява на място, недостъпно за деца.

Не използвайте това лекарство след срока на годност, отбелязан върху етикета на писалката и картонената опаковка след „Годен до:“/“EXP“. Срокът на годност отговаря на последния ден от посочения месец.

Преди отваряне:

Да се съхранява в хладилник (2 °C–8 °C). Да не се замразява. Да се съхранява далеч от охлаждащия елемент. Съхранявайте с поставена капачка, за да се предпази от светлина.

След първоначално отваряне:

- В продължение на 6 седмици можете да съхранявате писалката при температура под 30 °C или в хладилник (2 °C–8 °C), далеч от охлаждащия елемент. Не замразявайте Ozempic и не го използвайте, ако е бил замразен.
- Когато не използвате писалката, съхранявайте я с поставена капачка, за да се предпази от светлина.

Не използвайте това лекарство, ако забележите, че разтворът не е бистър и безцветен или почти безцветен.

Не изхвърляйте лекарствата в канализацията или в контейнера за домашни отпадъци. Попитайте Вашия фармацевт как да изхвърляте лекарствата, които вече не използвате. Тези мерки ще спомогнат за опазване на околната среда.

6. Съдържание на опаковката и допълнителна информация

Какво съдържа Ozempic

- Активното вещество е семаглутид. Един ml от инжекционния разтвор съдържа 1,34 mg семаглутид. Една предварително напълнена писалка съдържа 2 mg семаглутид в 1,5 ml разтвор. Всяка доза съдържа 0,25 mg семаглутид в 0,19 ml.
- Другите съставки са: динатриев фосфат дихидрат, пропиленгликол, фенол, вода за инжекции, натриев хидроксид/хлороводородна киселина (за корекция на pH). Вижте също точка 2, „Съдържание на натрий“.

Как изглежда Ozempic и какво съдържа опаковката

Ozempic е бистър и безцветен или почти безцветен инжекционен разтвор в предварително напълнена писалка.

Всяка предварително напълнена писалка съдържа 1,5 ml разтвор и доставя 4 дози по 0,25 mg.

Ozempic 0,25 mg инжекционен разтвор се предлага в следния вид опаковка:

1 писалка и 4 игли за еднократна употреба NovoFine Plus.

Притежател на разрешението за употреба

Novo Nordisk A/S

Novo Allé

DK-2880 Bagsværd

Дания

Производител

Novo Nordisk A/S

Novo Allé

DK-2880 Bagsværd

Дания

Novo Nordisk Production SAS

45, Avenue d'Orléans

28000 Chartres

Франция

Дата на последно преразглеждане на листовката

Други източници на информация

Подробна информация за това лекарство е предоставена на уебсайта на Европейската агенция по лекарствата <http://www.ema.europa.eu>.

Указания за употреба

Ozempic 0,25 mg инжекционен разтвор в предварително напълнена писалка семаглутид (semaglutide)

Указания за употреба на Ozempic 0,25 mg инжекционен разтвор в предварително напълнена писалка

Моля, прочетете внимателно тези указания, преди да използвате своята предварително напълнена писалка Ozempic.

Говорете с Вашия лекар, медицинска сестра или фармацевт за това как да инжектирате Ozempic правилно.

Започнете с проверка на писалката, **за да сте сигурни, че тя съдържа Ozempic 0,25 mg**, след което погледнете илюстрациите по-долу, за да се запознаете с различните части на писалката и иглата си.

Ако сте слеп или имате лошо зрение и не можете да разчетете брояча на дозата върху писалката, не използвайте тази писалка без чужда помощ. Потърсете помощ от лице с добро зрение, което знае как да използва предварително напълнената писалка Ozempic.

Вашата писалка е предварително напълнена и има възможност за набиране на дозата. Тя съдържа 2 mg семаглутид и можете да избирате само дози по 0,25 mg. Една неизползвана писалка съдържа четири дози по 0,25 mg. След инжектиране на четирите дози, все още ще има останало количество разтвор в писалката. Писалката трябва да се изхвърли.

Използвайте таблицата от вътрешната страна на капака на картонената кутия, за да следите колко инжекции сте приложили и кога сте ги приложили.

Писалката Ви е предназначена да се използва с игли за еднократна употреба 30G, 31G и 32G с дължина до 8 mm.

В опаковката са включени игли NovoFine Plus.

Ozempic предварително напълнена писалка и игла (пример)

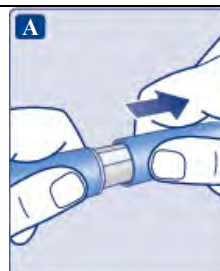


Важна информация

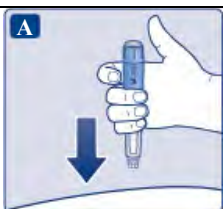
Обърнете специално внимание на тези бележки, тъй като те са важни за безопасната употреба на писалката.

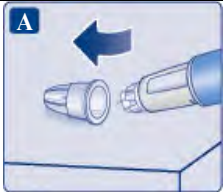
1. Подгответе писалката си с нова игла

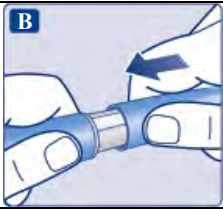
- **Проверете името и цветния етикет на писалката си,** за да се уверите, че тя съдържа Ozempic 0,25 mg. Това е изключително важно, ако прилагате инжекционно повече от един вид лекарство. Използването на погрешно лекарство може да бъде вредно за здравето Ви.
- **Свалете капачката на писалката.**



• Проверете дали разтворът в писалката е бистър и безцветен. Погледнете през прозорчето на писалката. Ако разтворът изглежда мътен или с променен цвят, не използвайте писалката.	
• Вземете нова игла. Проверете хартиения етикет и външната капачка на иглата за повреди, които могат да засегнат стерилността. Ако забележите някаква повреда, използвайте нова игла. • Отстранете хартиения етикет.	
Уверете се, че сте поставили иглата правилно. • Натиснете иглата право върху писалката. • Завийте, докато се захване стегнато.	
Иглата е покрита с две капачки. Трябва да свалите и двете капачки. Ако забравите да свалите и двете капачки, няма да успеете да си инжектирате лекарство. • Свалете външната капачка на иглата и я запазете за по-късно. Тя ще Ви трябва след инжектирането за безопасно отстраняване на иглата от писалката.	
• Свалете вътрешната капачка на иглата и я изхвърлете. Ако се опитате да я поставите отново, може неволно да се убодете с иглата. На върха на иглата може да се появи капка от разтвора. Това е нормално, но все пак трябва да проверите изтичането, ако използвате нова писалка за пръв път. Вижте стъпка 2 „Проверете изтичането с всяка нова писалка“. Не поставяйте нова игла на писалката си, докато не сте готови да инжектирате.	
 Винаги използвайте нова игла за всяка инжекция. Това може да предотврати запушване на иглите, замърсяване, инфектиране и неточно дозиране.	
 Никога не използвайте изкривена или повредена игла.	
2. Проверете изтичането с всяка нова писалка	
• Ако вече използвате писалката, преминете към стъпка 3 „Изберете дозата“. • Проверявайте изтичането само преди първото инжектиране с всяка нова писалка. • Завъртете селектора на дозата до маркера за проверка на изтичането (•• —) точно след „0“. Уверете се, че маркерът за проверка на изтичането се изравнява със стрелката на дозата.	 Избран е маркер за проверка на изтичането

Задържете писалката с насочена нагоре игла. Натиснете и задръжете дозовия бутон, докато броячът на дозата се върне на „0“. Цифрата „0“ трябва да се изравни със стрелката на дозата. На върха на иглата трябва да се появи капка разтвор.	
На върха на иглата може да остане малка капка, но тя няма да се инжектира. Ако не се появи капка, повторете стъпка 2 „Проверете изтичането с всяка нова писалка“ до 6 пъти. Ако все още няма капка, сменете иглата и повторете стъпка 2 „Проверете изтичането с всяка нова писалка“ още веднъж. Изхвърлете писалката и използвайте нова, ако все още не се е появила капка от разтвора.	
⚠ Винаги се уверявайте, че се появява капка на върха на иглата, преди да използвате нова писалка за пръв път. С това се гарантира, че разтворът преминава безпрепятствено през иглата. Ако не се появи капка, няма да си инжектирате никакво количество от лекарството, въпреки че броячът на дозата може да помръдне. Това може да означава, че иглата е запушена или повредена. Ако не проверявате изтичането преди първото си инжектиране с всяка нова писалка, може да не получите предписаната доза и желания ефект на Ozempic.	
3. Изберете дозата	
Завъртете селектора на дозата, за да наберете 0,25 mg. Продължете да въртите, докато броячът на дозата спре и покаже 0,25 mg.	
Само броячът и стрелката на дозата ще покажат, че са набрани 0,25 mg. Можете да избирате само 0,25 mg на доза. Селекторът на дозата прищраква различно, когато се завърти напред, назад или при преминаване на 0,25 mg. Не бройте прищракванията на писалката.	
⚠ Винаги използвайте брояча и стрелката на дозата, за да видите, че са набрани 0,25 mg, преди да инжектирате това лекарство. Не бройте прищракванията на писалката. Със селектора на дозата трябва да се избират само дози по 0,25 mg. 0,25 mg трябва точно да се изравни със стрелката, за да сте сигурни, че приемате правилна доза.	
4. Инжектирайте дозата	
Въведете иглата в кожата, както Ви е показал Вашият лекар или медицинска сестра. Уверете се, че виждате брояча на дозата. Не го закривайте с пръстите си. Това може да прекъсне инжектирането.	

• Натиснете и задръжете дозовия бутон. Наблюдавайте, докато броячът на дозата се върне на „0“. Цифрата „0“ трябва да се изравни със стрелката на дозата. Тогава може да чуете или усетите прищракване. • Продължавайте да натискате дозовия бутон, докато задържате иглата в кожата си.	
• Пребройте бавно до 6, докато държите дозовия бутон натиснат. • Ако извадите иглата по-рано, може да видите как от върха ѝ изтича струйка от разтвора. В такъв случай няма да бъде приложена пълната доза.	
• Извадете иглата от кожата си. След това може да отпуснете дозовия бутон. Ако на мястото на инжектиране се появи кръв, притиснете леко.	
На върха на иглата може да видите капка разтвор след инжектирането. Това е нормално и не се отразява на Вашата доза.	
 Винаги гледайте брояча на дозата, за да знаете колко mg си инжектирате. Задръжете дозовия бутон натиснат, докато броячът на дозата се върне на „0“. Как да разпознаете запушена или повредена игла – Ако броячът на дозата не покаже „0“ след продължително натискане на дозовия бутон, възможно е да сте използвали запушена или повредена игла. – В такъв случай не сте си инжектирали никакво лекарство, въпреки че броячът на дозата се е преместил от числото на първоначалната доза, която сте задали. Какво да правите със запушена игла Сменете иглата, както е описано в стъпка 5 „След инжекцията“, и повторете всички стъпки от 1 „Подгответе писалката си с нова игла“. Уверете се, че сте набрали цялата необходима доза. Никога не докосвайте брояча на дозата, докато инжектирате. Това може да прекъсне инжектирането.	
5. След инжекцията	
• Винаги изхвърляйте иглата след всяка инжекция, за да си осигурите удобство при инжектиране и да избегнете запушване на иглите. Ако иглата е запушена, няма да си инжектирате никакво количество лекарство. • Вкарайте върха на иглата във външната капачка на иглата върху равна повърхност, без да докосвате иглата или външната капачка.	

- След като иглата е покрита, внимателно натиснете външната капачка на иглата докрай. Развийте иглата и я изхвърлете внимателно според указанията на Вашия лекар, медицинската сестра, фармацевт или местните власти.	
Поставяйте отново капачката на писалката след всяко използване, за да предпазите разтвора от светлина.	
Когато писалката трябва да се изхвърли, направете го, без да има игла върху нея, както Ви е инструктирал Вашият лекар, медицинска сестра, фармацевт или местните власти.	
 Никога не се опитвайте да поставите обратно вътрешната капачка върху иглата. Може да се убодете с иглата.	
 Винаги след всяка инжекция незабавно отстранявайте иглата от писалката. Това може да предотврати запушване на игли, замърсяване, инфектиране, изтичане на разтвор и неточно дозиране.	
 Допълнителна важна информация	
- Винаги съхранявайте писалката и иглите на място, недостъпно за други хора, особено за деца. Никога не споделяйте писалката или иглите си с други хора. - Обгризващите лица трябва да са много внимателни при работа с използвани игли, за да избегнат нараняване с тях и кръстосана инфекция.	
Грижа за Вашата писалка	
Използвайте писалката внимателно. Грубото манипулиране или неправилна употреба могат да причинят неточно дозиране. Ако това се случи, може да не получите желанния ефект на това лекарство.	
Не оставяйте писалката в кола или на друго място, където може да стане твърде горещо или твърде студено. Не инжектирайте Ozempic, който е бил замразен. Ако го направите, може да не получите желанния ефект на това лекарство. Не инжектирайте Ozempic, който е бил изложен на пряка слънчева светлина. Ако го направите, може да не получите желанния ефект на това лекарство. Не излагайте писалката си на прах, мръсотия или течност. Не мийте, не накисвайте и не смазвайте писалката си. Тя може да се почисти с мек препарат върху навлажнена кърпа. Не изпускайте писалката си и не я удряйте в твърди повърхности. Ако я изпуснете или подозирате, че нещо не е наред с нея, поставете нова игла и проверете изтичането на разтвор, преди да инжектирате. Не се опитвайте да напълните повторно писалката си. След като веднъж се изпразни, тя трябва да се изхвърли. Не опитвайте да поправяте или разглобявате писалката си.	

Листовка: Информация за пациента

Ozempic 0,5 mg инжекционен разтвор в предварително напълнена писалка семаглутид (semaglutide)

Прочетете внимателно цялата листовка, преди да започнете да използвате това лекарство, тъй като тя съдържа важна за Вас информация.

- Запазете тази листовка. Може да се наложи да я прочетете отново.
- Ако имате някакви допълнителни въпроси, попитайте Вашия лекар, фармацевт или медицинска сестра.
- Това лекарство е предписано лично на Вас. Не го преотстъпвайте на други хора. То може да им навреди, независимо че признаците на тяхното заболяване са същите като Вашите.
- Ако получите някакви нежелани реакции, уведомете Вашия лекар, фармацевт или медицинска сестра. Това включва всички възможни, неописани в тази листовка нежелани реакции. Вижте точка 4.

Какво съдържа тази листовка

1. Какво представлява Ozempic и за какво се използва
2. Какво трябва да знаете, преди да използвате Ozempic
3. Как да използвате Ozempic
4. Възможни нежелани реакции
5. Как да съхранявате Ozempic
6. Съдържание на опаковката и допълнителна информация

1. Какво представлява Ozempic и за какво се използва

Ozempic съдържа активното вещество семаглутид. То помага да се понижи кръвната захар в организма Ви, само когато е твърде висока и може да помогне за предотвратяване на сърдечно заболяване при пациенти със захарен диабет тип 2 (ЗДТ2). Той също така помага да се забави влошаването на бъбречната функция при пациенти със ЗДТ2 чрез механизъм извън понижаването на кръвната захар.

Ozempic се използва за лечение на възрастни (на възраст 18 години и повече) със ЗДТ2, когато диетата и упражненията не са достатъчни:

- самостоятелно – когато не можете да използвате метформин (друго лекарство за диабет) или
- с други лекарства за диабет – когато те не са достатъчни, за да контролират нивата на кръвната Ви захар. Такива могат да бъдат лекарства, които приемате през устата или инжектирате, например инсулин.

Важно е да продължите плана си за диета и упражнения, както Ви е казал Вашият лекар, фармацевт или медицинска сестра.

2. Какво трябва да знаете, преди да използвате Ozempic

Не използвайте Ozempic

- ако сте алергични към семаглутид или към някоя от останалите съставки на това лекарство (изброени в точка 6).

Предупреждения и предпазни мерки

Говорете с Вашия лекар, фармацевт или медицинска сестра, преди да използвате това лекарство.

Това лекарство не е същото като инсулин и Вие не трябва да го използвате, ако:

- развиете диабетна кетоацидоза – усложнение при диабет, протичащо с висока кръвна захар, затруднено дишане, объркване, прекомерна жажда, сладък мирис на дъха или сладък или метален вкус в устата.

Ozempic не е инсулин и поради това не трябва да се използва като заместител на инсулина.

Ако знаете, че Ви предстои операция, при която ще бъдете под анестезия (в спящо състояние), трябва да кажете на Вашия лекар, че сте на лечение с Ozempic.

Проблеми със стомаха и червата, и дехидратация

По време на лечението с това лекарство може да Ви се повдига (гадене) или да имате повръщане или диария. Тези нежелани реакции могат да причинят дехидратация (загуба на течности). Важно е да пиете обилно количество течности, за да предотвратите дехидратация. Това е особено важно, ако имате проблеми с бъбреците. Говорете с Вашия лекар, ако имате някакви въпроси или притеснения.

Силна и продължителна коремна болка, която може да се дължи на остър панкреатит

Ако имате силна и продължителна болка в областта на стомаха, незабавно потърсете лекар, тъй като тя може да е признак на остър панкреатит (възпален панкреас). Моля вижте точка 4 за предупредителните признаци за възпален панкреас.

Ниска кръвна захар (хипогликемия)

Комбинирането на сулфонилурейни производни или инсулин с това лекарство може да увеличи риска от понижаване на нивата на кръвната захар (хипогликемия). Моля, вижте точка 4 относно предупредителните признаци за ниски нива на кръвната захар. Вашият лекар може да Ви назначи да се изследват нивата на кръвната Ви захар. Това ще му помогне да определи дали дозата на сулфонилурейното производно или инсулина трябва да се промени, за да се понижи рискът от ниска кръвна захар.

Заболяване на очите вследствие на диабет (ретинопатия)

Ако имате заболяване на очите вследствие на диабета и използвате инсулин, това лекарство може да доведе до влошаване на Вашето зрение и това може да наложи лечение. Информирайте лекаря си, ако имате заболяване на очите вследствие на диабета или ако по време на лечението с това лекарство получите проблеми с очите. В случай че имате потенциално нестабилно заболяване на очите вследствие на диабет, не се препоръчва да използвате Ozempic 2 mg.

Внезапни промени в зрението Ви

Ако забележите внезапна загуба на зрение или бързо влошаване на зрението по време на лечението с това лекарство, незабавно се свържете с Вашия лекар за съвет. Това може да се дължи на много рядко срещаща се нежелана реакция, наречена неартериитна предна исхемична оптична невропатия (НПИОН) (Вижте точка 4: Сериозни нежелани реакции). Вашият лекар може да Ви насочи за очен преглед и може да се наложи да спрете лечението с това лекарство.

Пациенти със забавено изпразване на стомаха (гастропареза)

Ако имате бавно (забавено) изпразване на стомаха (наречено гастропареза), употребата на Ozempic може да доведе до сериозни или тежки стомашно-чревни нежелани събития. Говорете с Вашия лекар, преди да използвате Ozempic.

Деца и юноши

Това лекарство не се препоръчва при деца и юноши на възраст под 18 години, тъй като безопасността и ефикасността при тази възрастова група все още не са установени.

Други лекарства и Ozempic

Трябва да кажете на Вашия лекар, фармацевт или медицинска сестра, ако приемате, наскоро сте приемали или е възможно да приемате други лекарства, включително билкови или други лекарства, които сте купили без рецепта.

По-специално, информирайте Вашия лекар, фармацевт или медицинска сестра, ако използвате лекарства, съдържащи някое от следните:

- Варфарин или други подобни лекарства, приемани през устата за намаляване на кръвосъсирването (перорални антикоагуланти). Може да се наложат чести изследвания на кръвта, за да се провери колко бързо се съсирва кръвта Ви.
- Ако използвате инсулин, Вашият лекар ще Ви обясни как да намалите дозата на инсулина и ще Ви препоръча да следите кръвната си захар по-често, за да избегнете хипергликемия (висока кръвна захар) и диабетна кетоацидоза (усложнение на диабета, което настъпва, когато организъмът не може да разгради глюкозата, тъй като няма достатъчно инсулин).

Бременност и кърмене

Ако сте бременна или кърмите, смятате, че може да сте бременна, или планирате бременност, посъветвайте се с Вашия лекар преди употребата на това лекарство.

Това лекарство не трябва да се използва по време на бременност, защото не е известно дали засяга плода. Затова употребата на контрацепция е препоръчителна, докато използвате това лекарство. Ако желаете да забременеете, обсъдете как да промените лечението си с Вашия лекар, тъй като трябва да спрете употребата на това лекарство поне 2 месеца предварително. Ако забременеете, докато използвате това лекарство, говорете незабавно с лекаря си, тъй като лечението Ви трябва да бъде променено.

Не използвайте това лекарство, ако кърмите, тъй като не е известно дали то преминава в кърмата.

Шофиране и работа с машини

Малко вероятно е Ozempic да повлияе на способността Ви за шофиране и работа с машини. Ако използвате това лекарство в комбинация със сулфонилурейни производни или инсулин, кръвната Ви захар може да се понижи (хипогликемия), което да отслаби способността Ви да се концентрирате. Не шофирайте и не работете с машини, ако получите признаци на ниска кръвна захар. Вижте точка 2, „Предупреждения и предпазни мерки“ за информацията относно повишения риск от ниска кръвна захар, както и точка 4 за предупредителните признаци на ниска кръвна захар. Говорете с лекаря си за допълнителна информация.

Съдържание на натрий

Това лекарство съдържа по-малко от 1 mmol натрий (23 mg) на доза, т.е. може да се каже, че практически не съдържа натрий.

3. Как да използвате Ozempic

Винаги използвайте това лекарство точно както Ви е казал Вашият лекар. Ако не сте сигурни в нещо, попитайте Вашия лекар, фармацевт или медицинска сестра.

Колко да използвате

- Началната доза е 0,25 mg веднъж седмично за период от четири седмици.
- След четири седмици лекарят ще увеличи дозата Ви до 0,5 mg веднъж седмично.
- Лекарят може да увеличи дозата Ви до 1 mg веднъж седмично, ако кръвната Ви захар не се контролира достатъчно добре с доза 0,5 mg веднъж седмично.

- Вашият лекар може да увеличи дозата Ви на 2 mg веднъж седмично, ако кръвната Ви захар не се контролира достатъчно добре с доза 1 mg веднъж седмично.

Не променяйте дозата, освен ако Вашият лекар не Ви е казал да направите това.

Как се прилага Ozempic

Ozempic се прилага чрез инжекция под кожата (подкожно инжектиране). Не инжектирайте във вена или мускул.

- Най-подходящите места за инжектиране са предната част на бедрата, предната част на талията (корема), или горната част на ръката.
- Преди да използвате писалката за пръв път, Вашият лекар или медицинска сестра ще Ви покажат как да боравите с нея.

Подробни указания за употреба са дадени на другата страна на тази листовка.

Кога да използвате Ozempic

- Трябва да използвате това лекарство веднъж седмично и по възможност – на един и същ ден всяка седмица.
- Може да си направите инжекция по всяко време на деня, независимо от храненията.

За да запомните по-лесно, че това лекарство се инжектира само веднъж седмично, препоръчително е да отбележите избрания ден (напр. сряда) върху картонената кутия и да записвате върху нея датата при всяко инжектиране.

При необходимост можете да промените деня на ежеседмичното инжектиране на това лекарство, стига да са изминали поне 3 дни след последното му инжектиране. След избирането на нов ден продължете прилагането веднъж седмично.

Ако сте използвали повече от необходимата доза Ozempic

Ако сте използвали повече от необходимата доза Ozempic, веднага информирайте Вашия лекар. Възможно е да получите нежелани реакции като повдигане (гадене).

Ако сте пропуснали да използвате Ozempic

Ако сте пропуснали да инжектирате доза и:

- Изминали са 5 или по-малко дни след момента, в който е трябвало да използвате Ozempic, инжектирайте го веднага, щом си спомните. След това инжектирайте следващата си доза, както обикновено в планирания ден.
- Изминали са повече от 5 дни след момента, в който е трябвало да използвате Ozempic, прескочете пропуснатата доза. След това инжектирайте следващата си доза, както обикновено в планирания ден.

Не използвайте двойна доза, за да компенсирате пропуснатата доза.

Ако сте спрели употребата на Ozempic

Не спирайте употребата на това лекарство, без да сте информирали Вашия лекар. Ако я спрете, нивото на кръвната Ви захар може да се повиши.

Ако имате някакви допълнителни въпроси, свързани с употребата на това лекарство, попитайте Вашия лекар, фармацевт или медицинска сестра.

4. Възможни нежелани реакции

Както всички лекарства, това лекарство може да предизвика нежелани реакции, въпреки че не всеки ги получава.

Сериозни нежелани реакции

Чести (могат да засегнат до 1 на 10 души)

- Усложнения на заболяването на очите вследствие на диабета (ретинопатия) – трябва да кажете на лекаря си, ако по време на лечението с това лекарство получите проблеми с очите, като промяна в зрението.

Нечести (могат да засегнат до 1 на 100 души)

- Възпаление на панкреаса (остър панкреатит), който може да причини силна болка в стомаха и гърба, която не преминава. Трябва да отидете на лекар незабавно, ако получите такива симптоми.

Редки (могат да засегнат до 1 на 1 000 души)

- Тежки алергични реакции (анафилактични реакции, ангиоедем). Трябва незабавно да получите медицинска помощ и веднага да информирате лекаря си, ако получите симптоми като проблеми с дишането, подуване на лицето, устните, езика и/или гърлото със затруднено преглъщане и учестено сърцебиене.

Много редки (могат да засегнат до 1 на 10 000 души)

- Заболяване на окото, наречено неартериитна предна исхемична оптична невропатия (НПИОН), което може да причини загуба на зрението на едното Ви око без да има болка. Трябва незабавно да се свържете с Вашия лекар, ако забележите внезапно или постепенно влошаване на зрението (вижте точка 2: "Внезапни промени в зрението Ви").

С неизвестна честота (от наличните данни не може да бъде направена оценка)

- Запушване на червата. Тежка форма на запек с допълнителни симптоми като стомашна болка, подуване на корема, повръщане и т.н.

Други нежелани реакции

Много чести (могат да засегнат повече от 1 на 10 души)

- Повдигане (гадене) – това обикновено отминава с времето;
- Диария – това обикновено отминава с времето;
- Ниска кръвна захар (хипогликемия), когато това лекарство се използва заедно с лекарства, които съдържат сулфонилурейни производни или инсулин.

Чести (могат да засегнат до 1 на 10 души)

- Повръщане;
- Ниска кръвна захар (хипогликемия), когато това лекарство се използва заедно с перорални лекарства за диабет, освен сулфонилурейни производни или инсулин.

Предупредителните признаци за ниска кръвна захар могат да се появят внезапно. Те могат да включват: студена пот, хладна бледа кожа, главоболие, ускорен пулс, повдигане (гадене) или силен глад, промени в зрението, сънливост или слабост; нервност, тревожност или обърканост, затруднена концентрация или треперене.

Вашият лекар ще Ви каже как да лекувате ниската кръвна захар и какво да направите, ако забележите тези предупредителни признаци.

Вероятността да спадне нивото на кръвната захар е по-голяма, ако приемате сулфонилурейни производни или инсулин. Вашият лекар може да намали дозата на тези лекарства, преди да започнете да използвате това лекарство.

- Лошо храносмилане;
- Възпален стомах (гастрит) – признаците включват стомашна болка, повдигане (гадене) или повръщане;
- Рефлукс или киселини – наричани още гастроезофагеална рефлуксна болест (ГЕРБ);
- Стомашна болка;
- Подуване на стомаха;
- Запек;

- Оригване;
- Камъни в жлъчката;
- Замайване;
- Умора;
- Загуба на тегло;
- Понижен апетит;
- Газове (флатуленция);
- Повишение на панкреатични ензими (като липаза и амилаза);
- Главоболие.

Нечести (могат да засегнат до 1 на 100 души)

- Промяна във вкуса на храната или напитките;
- Учестен пулс;
- Реакции на мястото на инжектиране, като посиняване, болка, дразнене, сърбеж и обрив;
- Алергични реакции като обрив, сърбеж или уртикария;
- Забавяне в изпразването на стомаха.

С неизвестна честота (от наличните данни не може да бъде направена оценка на честотата)

- Промяна в усещането на кожата.

Съобщаване на нежелани реакции

Ако получите някакви нежелани реакции, уведомете Вашия лекар, фармацевт или медицинска сестра. Това включва всички възможни, неописани в тази листовка нежелани реакции. Можете също да съобщите нежелани реакции директно чрез [националната система за съобщаване](#), посочена в [Приложение V](#). Като съобщавате нежелани реакции, можете да дадете своя принос за получаване на повече информация относно безопасността на това лекарство.

5. Как да съхранявате Ozempic

Да се съхранява на място, недостъпно за деца.

Не използвайте това лекарство след срока на годност, отбелязан върху етикета на писалката и картонената опаковка след „Годен до:“/“EXP“. Срокът на годност отговаря на последния ден от посочения месец.

Преди отваряне:

Да се съхранява в хладилник (2 °C–8 °C). Да не се замразява. Да се съхранява далеч от охлаждащия елемент. Съхранявайте с поставена капачка, за да се предпази от светлина.

След първоначално отваряне:

Ozempic 0,5 mg (писалка с 4 дози)

- В продължение на 6 седмици можете да съхранявате писалката при температура под 30 °C или в хладилник (2 °C–8 °C), далеч от охлаждащия елемент. Не замразявайте Ozempic и не го използвайте, ако е бил замразен.

Ozempic 0,5 mg (писалка с 8 дози)

- В продължение на 8 седмици можете да съхранявате писалката при температура под 30 °C или в хладилник (2 °C–8 °C), далеч от охлаждащия елемент. Не замразявайте Ozempic и не го използвайте, ако е бил замразен.
- Когато не използвате писалката, съхранявайте я с поставена капачка, за да се предпази от светлина.

Не използвайте това лекарство, ако забележите, че разтворът не е бистър и безцветен или почти безцветен.

Не изхвърляйте лекарствата в канализацията или в контейнера за домашни отпадъци. Попитайте Вашия фармацевт как да изхвърляте лекарствата, които вече не използвате. Тези мерки ще спомогнат за опазване на околната среда.

6. Съдържание на опаковката и допълнителна информация

Какво съдържа Ozempic

- Активното вещество е семаглутид.
- Ozempic писалки с 4 дози
 - 1,5 ml: Един ml от инжекционния разтвор съдържа 1,34 mg семаглутид. Една предварително напълнена писалка съдържа 2 mg семаглутид в 1,5 ml разтвор. Всяка доза съдържа 0,5 mg семаглутид в 0,37 ml.
 - 3 ml: Един ml от инжекционния разтвор съдържа 0,68 mg семаглутид. Една предварително напълнена писалка съдържа 2 mg семаглутид в 3 ml разтвор. Всяка доза съдържа 0,5 mg семаглутид в 0,74 ml.
- Ozempic писалка с 8 дози
 - 3 ml: Един ml от инжекционния разтвор съдържа 1,34 mg семаглутид. Една предварително напълнена писалка съдържа 4 mg семаглутид в 3 ml разтвор. Всяка доза съдържа 0,5 mg семаглутид в 0,37 ml.
- Другите съставки са: динатриев фосфат дихидрат, пропиленгликол, фенол, вода за инжекции, натриев хидроксид/хлороводородна киселина (за корекция на pH). Вижте също точка 2, „Съдържание на натрий“.

Как изглежда Ozempic и какво съдържа опаковката

Ozempic е бистър и безцветен или почти безцветен инжекционен разтвор в предварително напълнена писалка.

1,5 ml: Всяка предварително напълнена писалка съдържа 1,5 ml разтвор и доставя 4 дози по 0,5 mg.

3 ml: Всяка предварително напълнена писалка съдържа 3 ml разтвор и доставя 4 дози по 0,5 mg.

3 ml: Всяка предварително напълнена писалка съдържа 3 ml разтвор и доставя 8 дози по 0,5 mg.

Ozempic 0,5 mg инжекционен разтвор се предлага в следните видове опаковки:

1 писалка и 4 игли за еднократна употреба NovoFine Plus.

1 писалка и 8 игли за еднократна употреба NovoFine Plus.

3 писалки и 12 игли за еднократна употреба NovoFine Plus.

Не всички видове опаковки могат да бъдат пуснати на пазара.

Притежател на разрешението за употреба

Novo Nordisk A/S
Novo Allé
DK-2880 Bagsværd
Дания

Производител

Novo Nordisk A/S
Novo Allé
DK-2880 Bagsværd
Дания

Novo Nordisk Production SAS
45, Avenue d'Orléans
28000 Chartres
Франция

Дата на последно преразглеждане на листовката**Други източници на информация**

Подробна информация за това лекарство е предоставена на уебсайта на Европейската агенция по лекарствата <http://www.ema.europa.eu>.

Указания за употреба

Ozempic 0,5 mg инжекционен разтвор в предварително напълнена писалка, доставяща 4 дози семаглутид (semaglutide)

Указания за употреба на Ozempic 0,5 mg инжекционен разтвор в предварително напълнена писалка

Моля, прочетете внимателно тези указания, преди да използвате своята предварително напълнена писалка Ozempic. Говорете с Вашия лекар, медицинска сестра или фармацевт за това как да инжектирате Ozempic правилно. Започнете с проверка на писалката, **за да сте сигурни, че тя съдържа Ozempic 0,5 mg**, след което погледнете илюстрациите по-долу, за да се запознаете с различните части на писалката и иглата си.

Ако сте слеп или имате лошо зрение и не можете да разчетете брояча на дозата върху писалката, не използвайте тази писалка без чужда помощ. Потърсете помощ от лице с добро зрение, което знае как да използва предварително напълнената писалка Ozempic.

Вашата писалка е предварително напълнена и има възможност за набиране на дозата. Тя съдържа 2 mg семаглутид и можете да избирате само дози по 0,5 mg. Една неизползвана писалка съдържа четири дози по 0,5 mg.

Използвайте таблицата от вътрешната страна на капака на картонената кутия, за да следите колко инжекции сте приложили и кога сте ги приложили.

Писалката Ви е предназначена да се използва с игли за еднократна употреба 30G, 31G и 32G с дължина до 8 mm.

В опаковката са включени игли NovoFine Plus.

Моля, обърнете внимание: Вашата писалка може да се различава по размер от писалката, показана на картинката. Тези указания се отнасят за всички писалки Ozempic 0,5 mg.

Ozempic предварително напълнена писалка и игла (пример)

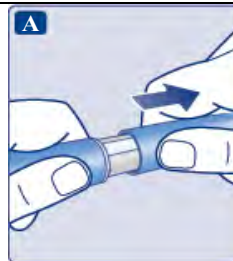


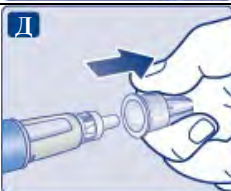
Важна информация

Обърнете специално внимание на тези бележки, тъй като те са важни за безопасната употреба на писалката.

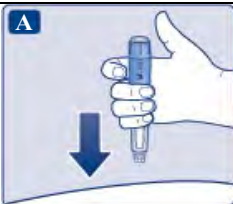
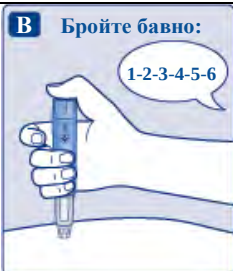
1. Подгответе писалката си с нова игла

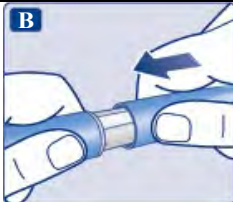
- Проверете името и цветния етикет на писалката си, за да се уверите, че тя съдържа Ozempic 0,5 mg. Това е изключително важно, ако прилагате инжекционно повече от един вид лекарство. Използването на погрешно лекарство може да бъде вредно за здравето Ви.
- Свалете капачката на писалката.



• Проверете дали разтворът в писалката е бистър и безцветен. Погледнете през прозорчето на писалката. Ако разтворът изглежда мътен или с променен цвят, не използвайте писалката.	
• Вземете нова игла. Проверете хартиения етикет и външната капачка на иглата за повреди, които могат да засегнат стерилността. Ако забележите някаква повреда, използвайте нова игла. • Отстранете хартиения етикет.	
Уверете се, че сте поставили иглата правилно. • Натиснете иглата право върху писалката. • Завийте, докато се захване стегнато.	
Иглата е покрита с две капачки. Трябва да свалите и двете капачки. Ако забравите да свалите и двете капачки, няма да успеете да си инжектирате лекарство. • Свалете външната капачка на иглата и я запазете за по-късно. Тя ще Ви трябва след инжектирането за безопасно отстраняване на иглата от писалката.	
• Свалете вътрешната капачка на иглата и я изхвърлете. Ако се опитате да я поставите отново, може неволно да се убодете с иглата. На върха на иглата може да се появи капка от разтвора. Това е нормално, но все пак трябва да проверите изтичането, ако използвате нова писалка за пръв път. Вижте стъпка 2 „Проверете изтичането с всяка нова писалка“. Не поставяйте нова игла на писалката си, докато не сте готови да инжектирате.	
 Винаги използвайте нова игла за всяка инжекция. Това може да предотврати запушване на иглите, замърсяване, инфектиране и неточно дозиране.	
 Никога не използвайте изкривена или повредена игла.	
2. Проверете изтичането с всяка нова писалка	
• Ако вече използвате писалката, преминете към стъпка 3 „Изберете дозата“. • Проверявайте изтичането само преди първото инжектиране с всяка нова писалка. • Завъртете селектора на дозата до маркера за проверка на изтичането (" ") точно след „0“. Уверете се, че маркерът за проверка на изтичането се изравнява със стрелката на дозата.	

Задръжете писалката с насочена нагоре игла. Натиснете и задръжете дозовия бутон, докато броячът на дозата се върне на „0“. Цифрата „0“ трябва да се изравни със стрелката на дозата. На върха на иглата трябва да се появи капка разтвор.	
На върха на иглата може да остане малка капка, но тя няма да се инжектира. Ако не се появи капка, повторете стъпка 2 „Проверете изтичането с всяка нова писалка“ до 6 пъти. Ако все още няма капка, сменете иглата и повторете стъпка 2 „Проверете изтичането с всяка нова писалка“ още веднъж. Изхвърлете писалката и използвайте нова, ако все още не се е появила капка от разтвора.	
 Винаги се уверявайте, че се появява капка на върха на иглата, преди да използвате нова писалка за пръв път. С това се гарантира, че разтворът преминава безпрепятствено през иглата. Ако не се появи капка, няма да си инжектирате никакво количество от лекарството, въпреки че броячът на дозата може да помръдне. Това може да означава, че иглата е запушена или повредена. Ако не проверявате изтичането преди първото си инжектиране с всяка нова писалка, може да не получите предписаната доза и желаните ефект на Ozempic.	
3. Изберете дозата	
Завъртете селектора на дозата, за да наберете 0,5 mg. Продължете да въртите, докато броячът на дозата спре и покаже 0,5 mg.	
Само броячът и стрелката на дозата ще покажат, че са набрани 0,5 mg. Можете да избирате само 0,5 mg на доза. Когато писалката съдържа по-малко от 0,5 mg, броячът на дозата спира преди да се покаже 0,5. Селекторът на дозата прищраква различно, когато се завърти напред, назад или при преминаване на 0,5 mg. Не бройте прищракванията на писалката.	
 Винаги използвайте брояча и стрелката на дозата, за да видите, че са набрани 0,5 mg, преди да инжектирате това лекарство. Не бройте прищракванията на писалката. Със селектора на дозата трябва да се избират само дози по 0,5 mg. 0,5 mg трябва точно да се изравни със стрелката, за да сте сигурни, че приемате правилна доза.	
Колко разтвор е останал	
За да видите колко разтвор е останал, използвайте брояча на дозата: завъртете селектора, докато броячът спре. Ако той показва 0,5, във Вашата писалка са останали поне 0,5 mg. Ако броячът на дозата спре преди 0,5 mg, няма достатъчно останал разтвор за пълна доза 0,5 mg.	
 Не използвайте писалката, ако в нея няма достатъчно останал разтвор за пълна доза.	

Използвайте нова писалка Ozempic.	
4. Инжектирайте дозата	
- Въведете иглата в кожата, както Ви е показал Вашият лекар или медицинска сестра. - Уверете се, че виждате брояча на дозата. Не го закривайте с пръстите си. Това може да прекъсне инжектирането.	
- Натиснете и задръжете дозовия бутон. Наблюдавайте, докато броячът на дозата се върне на „0“. Цифрата „0“ трябва да се изравни със стрелката на дозата. Тогава може да чуете или усетите прищракване. - Продължавайте да натискате дозовия бутон, докато задържате иглата в кожата си.	
- Пребройте бавно до 6, докато държите дозовия бутон натиснат. - Ако извадите иглата по-рано, може да видите как от върха ѝ изтича струйка от разтвора. В такъв случай няма да бъде приложена пълната доза.	
Извадете иглата от кожата си. След това може да отпуснете дозовия бутон. Ако на мястото на инжектиране се появи кръв, притиснете леко.	
На върха на иглата може да видите капка разтвор след инжектирането. Това е нормално и не се отразява на Вашата доза.	
 Винаги гледайте брояча на дозата, за да знаете колко mg си инжектирате. Задръжете дозовия бутон натиснат, докато броячът на дозата се върне на „0“. Как да разпознаете запушена или повредена игла - Ако броячът на дозата не покаже „0“ след продължително натискане на дозовия бутон, възможно е да сте използвали запушена или повредена игла. - В такъв случай не сте си инжектирали никакво лекарство, въпреки че броячът на дозата се е преместил от числото на първоначалната доза, която сте задали. Какво да правите със запушена игла Сменете иглата, както е описано в стъпка 5 „След инжекцията“, и повторете всички стъпки от 1 „Подгответе писалката си с нова игла“. Уверете се, че сте набрали цялата необходима доза. Никога не докосвайте брояча на дозата, докато инжектирате. Това може да прекъсне инжектирането.	
5. След инжекцията	
Винаги изхвърляйте иглата след всяка инжекция, за да си осигурите удобство при инжектиране и да избегнете запущване на иглите. Ако иглата е запушена, няма да си инжектирате никакво количество лекарство.	

Вкарайте върха на иглата във външната капачка на иглата върху равна повърхност, без да докосвате иглата или външната капачка.	
- След като иглата е покрита, внимателно натиснете външната капачка на иглата докрай. Развийте иглата и я изхвърлете внимателно според указанията на Вашия лекар, медицинската сестра, фармацевт или местните власти.	
Поставяйте отново капачката на писалката след всяко използване, за да предпазите разтвора от светлина.	
Когато писалката трябва да се изхвърли, направете го, без да има игла върху нея, както Ви е инструктирал Вашият лекар, медицинска сестра, фармацевт или местните власти.	
 Никога не се опитвайте да поставите обратно вътрешната капачка върху иглата. Може да се убодете с иглата.	
 Винаги след всяка инжекция незабавно отстранявайте иглата от писалката. Това може да предотврати запушване на игли, замърсяване, инфектиране, изтичане на разтвор и неточно дозиране.	
 Допълнителна важна информация	
- Винаги съхранявайте писалката и иглите на място, недостъпно за други хора, особено за деца. Никога не споделяйте писалката или иглите си с други хора. - Обгризващите лица трябва да са много внимателни при работа с използвани игли, за да избегнат нараняване с тях и кръстосана инфекция.	
Грижа за Вашата писалка	
Използвайте писалката внимателно. Грубото манипулиране или неправилна употреба могат да причинят неточно дозиране. Ако това се случи, може да не получите желанния ефект на това лекарство.	
Не оставяйте писалката в кола или на друго място, където може да стане твърде горещо или твърде студено. Не инжектирайте Ozempic, който е бил замразен. Ако го направите, може да не получите желанния ефект на това лекарство. Не инжектирайте Ozempic, който е бил изложен на пряка слънчева светлина. Ако го направите, може да не получите желанния ефект на това лекарство. Не излагайте писалката си на прах, мръсотия или течност. Не мийте, не накисвайте и не смазвайте писалката си. Тя може да се почисти с мек препарат върху навлажнена кърпа. Не изпускайте писалката си и не я удряйте в твърди повърхности. Ако я изпуснете или подозирате, че нещо не е наред с нея, поставете нова игла и проверете изтичането на разтвор, преди да инжектирате. Не се опитвайте да напълните повторно писалката си. След като веднъж се изпразни, тя трябва да се изхвърли. Не опитвайте да поправяте или разглобявате писалката си.	

Указания за употреба

Ozempic 0,5 mg инжекционен разтвор в предварително напълнена писалка, доставяща 8 дози семаглутид (semaglutide)

Указания за употреба на Ozempic 0,5 mg инжекционен разтвор в предварително напълнена писалка

Моля, прочетете внимателно тези указания, преди да използвате своята предварително напълнена писалка Ozempic. Говорете с Вашия лекар, медицинска сестра или фармацевт за това как да инжектирате Ozempic правилно. Започнете с проверка на писалката, **за да сте сигурни, че тя съдържа Ozempic 0,5 mg**, след което погледнете илюстрациите по-долу, за да се запознаете с различните части на писалката и иглата си.

Ако сте слеп или имате лошо зрение и не можете да разчетете брояча на дозата върху писалката, **не използвайте тази писалка без чужда помощ**. Потърсете помощ от лице с добро зрение, което знае как да използва предварително напълнената писалка Ozempic.

Вашата писалка е предварително напълнена и има възможност за набиране на дозата. Тя съдържа 4 mg семаглутид и можете да избирате само дози по 0,5 mg. Една неизползвана писалка съдържа осем дози по 0,5 mg.

След като инжектирате предвидените дози, в писалката все още ще има останал разтвор. Писалката трябва да се изхвърли.

Използвайте таблицата от вътрешната страна на капака на картонената кутия, за да следите колко инжекции сте приложили и кога сте ги приложили.

Писалката Ви е предназначена да се използва с игли за еднократна употреба 30G, 31G и 32G с дължина до 8 mm. В опаковката са включени игли NovoFine Plus.

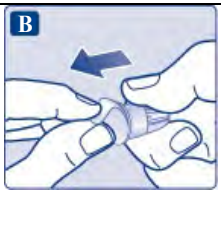
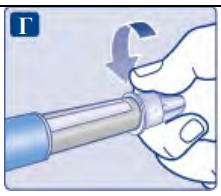
Ozempic предварително напълнена писалка и игла (пример)



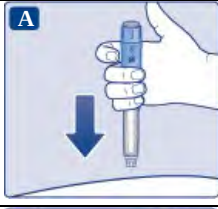
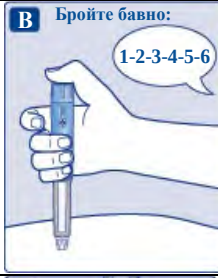
Важна информация

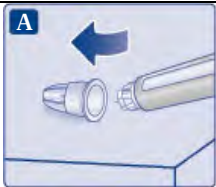
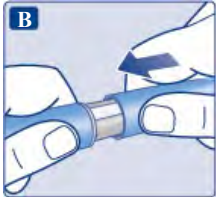
Обърнете специално внимание на тези бележки, тъй като те са важни за безопасната употреба на писалката.

1. Подгответе писалката си с нова игла

• Проверете името и цветния етикет на писалката си, за да се уверите, че тя съдържа Ozempic 0,5 mg. Това е изключително важно, ако прилагате инжекционно повече от един вид лекарство. Използването на погрешно лекарство може да бъде вредно за здравето Ви. • Свалете капачката на писалката.	
• Проверете дали разтворът в писалката е бистър и безцветен. Погледнете през прозорчето на писалката. Ако разтворът изглежда мътен или с променен цвят, не използвайте писалката.	
• Вземете нова игла. Проверете хартиения етикет и външната капачка на иглата за повреди, които могат да засегнат стерилността. Ако забележите някаква повреда, използвайте нова игла. • Отстранете хартиения етикет.	
Уверете се, че сте поставили иглата правилно. • Натиснете иглата право върху писалката. • Завийте, докато се захване стегнато.	
Иглата е покрита с две капачки. Трябва да свалите и двете капачки. Ако забравите да свалите и двете капачки, няма да успеете да си инжектирате лекарство. • Свалете външната капачка на иглата и я запазете за по-късно. Тя ще Ви трябва след инжектирането за безопасно отстраняване на иглата от писалката.	
• Свалете вътрешната капачка на иглата и я изхвърлете. Ако се опитате да я поставите отново, може неволно да се убодете с иглата. На върха на иглата може да се появи капка от разтвора. Това е нормално, но все пак трябва да проверите изтичането, ако използвате нова писалка за пръв път. Вижте стъпка 2 „Проверете изтичането с всяка нова писалка“. Не поставяйте нова игла на писалката си, докато не сте готови да инжектирате.	
 Винаги използвайте нова игла за всяка инжекция. Това може да предотврати запушване на иглите, замърсяване, инфектиране и неточно дозиране.	
 Никога не използвайте изкривена или повредена игла.	
2. Проверете изтичането с всяка нова писалка	

- Ако вече използвате писалката, преминете към стъпка 3 „Изберете дозата“. Проверявайте изтичането само преди първото инжектиране с всяка нова писалка. - Завъртете селектора на дозата до маркера за проверка на изтичането () точно след „0“. Уверете се, че маркерът за проверка на изтичането се изравнява със стрелката на дозата.	 Избран е маркер за проверка на изтичането
Задръжте писалката с насочена нагоре игла. Натиснете и задръжте дозовия бутон, докато броячът на дозата се върне на „0“. Цифрата „0“ трябва да се изравни със стрелката на дозата. На върха на иглата трябва да се появи капка разтвор.	
На върха на иглата може да остане малка капка, но тя няма да се инжектира. Ако не се появи капка, повторете стъпка 2 „Проверете изтичането с всяка нова писалка“ до 6 пъти. Ако все още няма капка, сменете иглата и повторете стъпка 2 „Проверете изтичането с всяка нова писалка“ още веднъж. Изхвърлете писалката и използвайте нова, ако все още не се е появила капка от разтвора.	
 Винаги се уверявайте, че се появява капка на върха на иглата, преди да използвате нова писалка за пръв път. С това се гарантира, че разтворът преминава безпрепятствено през иглата. Ако не се появи капка, няма да си инжектирате никакво количество от лекарството, въпреки че броячът на дозата може да помръдне. Това може да означава, че иглата е запушена или повредена. Ако не проверявате изтичането преди първото си инжектиране с всяка нова писалка, може да не получите предписаната доза и желания ефект на Ozempic.	
3. Изберете дозата	
Завъртете селектора на дозата, за да наберете 0,5 mg. Продължете да въртите, докато броячът на дозата спре и покаже 0,5 mg.	 Избрани 0,5 mg
Само броячът и стрелката на дозата ще покажат, че са набрани 0,5 mg. Можете да избирате само 0,5 mg на доза. Когато писалката съдържа по-малко от 0,5 mg, броячът на дозата спира преди да се покаже 0,5. Селекторът на дозата прищраква различно, когато се завърти напред, назад или при преминаване на 0,5 mg. Не бройте прищракванията на писалката.	
 Винаги използвайте брояча и стрелката на дозата, за да видите, че са набрани 0,5 mg, преди да инжектирате това лекарство. Не бройте прищракванията на писалката. Със селектора на дозата трябва да се избират само дози по 0,5 mg. 0,5 mg трябва точно да се изравни със стрелката, за да сте сигурни, че приемате правилна доза.	
Колко разтвор е останал	

• За да видите колко разтвор е останал, използвайте брояча на дозата: завъртете селектора, докато броячът спре. Ако той показва 0,5, във Вашата писалка са останали поне 0,5 mg. Ако броячът на дозата спре преди 0,5 mg, няма достатъчно останал разтвор за пълна доза 0,5 mg.	
 Не използвайте писалката, ако в нея няма достатъчно останал разтвор за пълна доза. Използвайте нова писалка Ozempic.	
4. Инжектирайте дозата	
• Въведете иглата в кожата, както Ви е показал Вашият лекар или медицинска сестра. • Уверете се, че виждате брояча на дозата. Не го закривайте с пръстите си. Това може да прекъсне инжектирането.	
• Натиснете и задръжте дозовия бутон. Наблюдавайте, докато броячът на дозата се върне на „0“. Цифрата „0“ трябва да се изравни със стрелката на дозата. Тогава може да чуете или усетите прищракване. • Продължавайте да натискате дозовия бутон, докато задръжате иглата в кожата си.	
• Пребройте бавно до 6, докато държите дозовия бутон натиснат. • Ако извадите иглата по-рано, може да видите как от върха ѝ изтича струйка от разтвора. В такъв случай няма да бъде приложена пълната доза.	
• Извадете иглата от кожата си. След това може да отпуснете дозовия бутон. Ако на мястото на инжектиране се появи кръв, притиснете леко.	
На върха на иглата може да видите капка разтвор след инжектирането. Това е нормално и не се отразява на Вашата доза.	
 Винаги гледайте брояча на дозата, за да знаете колко mg си инжектирате. Задръжте дозовия бутон натиснат, докато броячът на дозата се върне на „0“. Как да разпознаете запушена или повредена игла – Ако броячът на дозата не покаже „0“ след продължително натискане на дозовия бутон, възможно е да сте използвали запушена или повредена игла. – В такъв случай не сте си инжектирали никакво лекарство, въпреки че броячът на дозата се е преместил от числото на първоначалната доза, която сте задали. Какво да правите със запушена игла Сменете иглата, както е описано в стъпка 5 „След инжекцията“, и повторете всички стъпки от 1 „Подгответе писалката си с нова игла“. Уверете се, че сте набрали цялата необходима доза. Никога не докосвайте брояча на дозата, докато инжектирате. Това може да прекъсне инжектирането.	

5. След инжекцията	
Винаги изхвърляйте иглата след всяка инжекция, за да си осигурите удобство при инжектиране и да избегнете запушване на иглите. Ако иглата е запушена, няма да си инжектирате никакво количество лекарство. Вкарайте върха на иглата във външната капачка на иглата върху равна повърхност, без да докосвате иглата или външната капачка.	
- След като иглата е покрита, внимателно натиснете външната капачка на иглата докрай. Развийте иглата и я изхвърлете внимателно според указанията на Вашия лекар, медицинската сестра, фармацевт или местните власти.	
Поставяйте отново капачката на писалката след всяко използване, за да предпазите разтвора от светлина.	
Когато писалката трябва да се изхвърли, направете го, без да има игла върху нея, както Ви е инструктирал Вашият лекар, медицинска сестра, фармацевт или местните власти.	
 Никога не се опитвайте да поставите обратно вътрешната капачка върху иглата. Може да се убодете с иглата.  Винаги след всяка инжекция незабавно отстранявайте иглата от писалката. Това може да предотврати запушване на игли, замърсяване, инфектиране, изтичане на разтвор и неточно дозиране.	
 Допълнителна важна информация	
- Винаги съхранявайте писалката и иглите на място, недостъпно за други хора, особено за деца. Никога не споделяйте писалката или иглите си с други хора. - Обгризващите лица трябва да са много внимателни при работа с използвани игли, за да избегнат нараняване с тях и кръстосана инфекция.	
Грижа за Вашата писалка	
Използвайте писалката внимателно. Грубото манипулиране или неправилна употреба могат да причинят неточно дозиране. Ако това се случи, може да не получите желаните ефект на това лекарство.	
Не оставяйте писалката в кола или на друго място, където може да стане твърде горещо или твърде студено. Не инжектирайте Ozempic, който е бил замразен. Ако го направите, може да не получите желаните ефект на това лекарство. Не инжектирайте Ozempic, който е бил изложен на пряка слънчева светлина. Ако го направите, може да не получите желаните ефект на това лекарство. Не излагайте писалката си на прах, мръсотия или течност. Не мийте, не накусвайте и не смазвайте писалката си. Тя може да се почисти с мек препарат върху навлажнена кърпа. Не изпускайте писалката си и не я удряйте в твърди повърхности. Ако я изпуснете или подозирате, че нещо не е наред с нея, поставете нова игла и проверете изтичането на разтвор, преди да инжектирате. Не се опитвайте да напълните повторно писалката си. След като веднъж се изпразни, тя трябва да се изхвърли. Не опитвайте да поправяте или разглобявате писалката си.	

Листовка: Информация за пациента

Ozempic 1 mg инжекционен разтвор в предварително напълнена писалка семаглутид (semaglutide)

Прочетете внимателно цялата листовка, преди да започнете да използвате това лекарство, тъй като тя съдържа важна за Вас информация.

- Запазете тази листовка. Може да се наложи да я прочетете отново.
- Ако имате някакви допълнителни въпроси, попитайте Вашия лекар, фармацевт или медицинска сестра.
- Това лекарство е предписано лично на Вас. Не го преотстъпвайте на други хора. То може да им навреди, независимо че признаците на тяхното заболяване са същите като Вашите.
- Ако получите някакви нежелани реакции, уведомете Вашия лекар, фармацевт или медицинска сестра. Това включва всички възможни, неописани в тази листовка нежелани реакции. Вижте точка 4.

Какво съдържа тази листовка

1. Какво представлява Ozempic и за какво се използва
2. Какво трябва да знаете, преди да използвате Ozempic
3. Как да използвате Ozempic
4. Възможни нежелани реакции
5. Как да съхранявате Ozempic
6. Съдържание на опаковката и допълнителна информация

1. Какво представлява Ozempic и за какво се използва

Ozempic съдържа активното вещество семаглутид. То помага да се понижи кръвната захар в организма Ви, само когато е твърде висока и може да помогне за предотвратяване на сърдечно заболяване при пациенти със захарен диабет тип 2 (ЗДТ2). Той също така помага да се забави влошаването на бъбречната функция при пациенти със ЗДТ2 чрез механизъм извън понижаването на кръвната захар.

Ozempic се използва за лечение на възрастни (на възраст 18 години и повече) със ЗДТ2, когато диетата и упражненията не са достатъчни:

- самостоятелно – когато не можете да използвате метформин (друго лекарство за диабет) или
- с други лекарства за диабет – когато те не са достатъчни, за да контролират нивата на кръвната Ви захар. Такива могат да бъдат лекарства, които приемате през устата или инжектирате, например инсулин.

Важно е да продължите плана си за диета и упражнения, както Ви е казал Вашият лекар, фармацевт или медицинска сестра.

2. Какво трябва да знаете, преди да използвате Ozempic

Не използвайте Ozempic

- ако сте алергични към семаглутид или към някоя от останалите съставки на това лекарство (изброени в точка 6).

Предупреждения и предпазни мерки

Говорете с Вашия лекар, фармацевт или медицинска сестра, преди да използвате това лекарство.

Това лекарство не е същото като инсулин и Вие не трябва да го използвате, ако:

- развие диабетна кетоацидоза – усложнение при диабет, протичащо с висока кръвна захар, затруднено дишане, объркване, прекомерна жажда, сладък мирис на дъха или сладък или метален вкус в устата.

Ozempic не е инсулин и поради това не трябва да се използва като заместител на инсулина.

Ако знаете, че Ви предстои операция, при която ще бъдете под анестезия (в спящо състояние), трябва да кажете на Вашия лекар, че сте на лечение с Ozempic.

Проблеми със стомаха и червата, и дехидратация

По време на лечението с това лекарство може да Ви се повдига (гадене) или да имате повръщане или диария. Тези нежелани реакции могат да причинят дехидратация (загуба на течности). Важно е да пиете обилно количество течности, за да предотвратите дехидратация. Това е особено важно, ако имате проблеми с бъбреците. Говорете с Вашия лекар, ако имате някакви въпроси или притеснения.

Силна и продължителна коремна болка, която може да се дължи на остър панкреатит.

Ако имате силна и продължителна болка в областта на стомаха, незабавно потърсете лекар, тъй като тя може да е признак на остър панкреатит (възпален панкреас). Моля вижте точка 4 за предупредителните признаци за възпален панкреас.

Ниска кръвна захар (хипогликемия)

Комбинирането на сулфонилурейни производни или инсулин с това лекарство може да увеличи риска от понижаване на нивата на кръвната захар (хипогликемия). Моля, вижте точка 4 относно предупредителните признаци за ниски нива на кръвната захар. Вашият лекар може да Ви назначи да се изследват нивата на кръвната Ви захар. Това ще му помогне да определи дали дозата на сулфонилурейното производно или инсулина трябва да се промени, за да се понижи рискът от ниска кръвна захар.

Заболяване на очите вследствие на диабет (ретинопатия)

Ако имате заболяване на очите вследствие на диабета и използвате инсулин, това лекарство може да доведе до влошаване на Вашето зрение и това може да наложи лечение. Информирайте лекаря си, ако имате заболяване на очите вследствие на диабета или ако по време на лечението с това лекарство получите проблеми с очите. В случай че имате потенциално нестабилно заболяване на очите вследствие на диабет, не се препоръчва да използвате Ozempic 2 mg.

Внезапни промени в зрението Ви

Ако забележите внезапна загуба на зрение или бързо влошаване на зрението по време на лечението с това лекарство, незабавно се свържете с Вашия лекар за съвет. Това може да се дължи на много рядко срещаща се нежелана реакция, наречена неартериитна предна исхемична оптична невропатия (НПИОН) (Вижте точка 4: Сериозни нежелани реакции). Вашият лекар може да Ви насочи за очен преглед и може да се наложи да спрете лечението с това лекарство.

Пациенти със забавено изпразване на стомаха (гастропареза)

Ако имате бавно (забавено) изпразване на стомаха (наречено гастропареза), употребата на Ozempic може да доведе до сериозни или тежки стомашно-чревни нежелани събития. Говорете с Вашия лекар, преди да използвате Ozempic.

Деца и юноши

Това лекарство не се препоръчва при деца и юноши на възраст под 18 години, тъй като безопасността и ефикасността при тази възрастова група все още не са установени.

Други лекарства и Ozempic

Трябва да кажете на Вашия лекар, фармацевт или медицинска сестра, ако приемате, наскоро сте приемали или е възможно да приемате други лекарства, включително билкови или други лекарства, които сте купили без рецепта.

По-специално, информирайте Вашия лекар, фармацевт или медицинска сестра, ако използвате лекарства, съдържащи някое от следните:

- Варфарин или други подобни лекарства, приемани през устата за намаляване на кръвосъсирването (перорални антикоагуланти). Може да се наложат чести изследвания на кръвта, за да се провери колко бързо се съсирва кръвта Ви.
- Ако използвате инсулин, Вашият лекар ще Ви обясни как да намалите дозата на инсулина и ще Ви препоръча да следите кръвната си захар по-често, за да избегнете хипергликемия (висока кръвна захар) и диабетна кетоацидоза (усложнение на диабета, което настъпва, когато организъмът не може да разгради глюкозата, тъй като няма достатъчно инсулин).

Бременност и кърмене

Ако сте бременна или кърмите, смятате, че може да сте бременна, или планирате бременност, посъветвайте се с Вашия лекар преди употребата на това лекарство.

Това лекарство не трябва да се използва по време на бременност, защото не е известно дали засяга плода. Затова употребата на контрацепция е препоръчителна, докато използвате това лекарство. Ако желаете да забременеете, обсъдете как да промените лечението си с Вашия лекар, тъй като трябва да спрете употребата на това лекарство поне 2 месеца предварително. Ако забременеете, докато използвате това лекарство, говорете незабавно с лекаря си, тъй като лечението Ви трябва да бъде променено.

Не използвайте това лекарство, ако кърмите, тъй като не е известно дали то преминава в кърмата.

Шофиране и работа с машини

Малко вероятно е Ozempic да повлияе на способността Ви за шофиране и работа с машини. Ако използвате това лекарство в комбинация със сулфонилурейни производни или инсулин, кръвната Ви захар може да се понижи (хипогликемия), което да отслаби способността Ви да се концентрирате. Не шофирайте и не работете с машини, ако получите признаци на ниска кръвна захар. Вижте точка 2, „Предупреждения и предпазни мерки“ за информацията относно повишения риск от ниска кръвна захар, както и точка 4 за предупредителните признаци на ниска кръвна захар. Говорете с лекаря си за допълнителна информация.

Съдържание на натрий

Това лекарство съдържа по-малко от 1 mmol натрий (23 mg) на доза, т.е. може да се каже, че практически не съдържа натрий.

3. Как да използвате Ozempic

Винаги използвайте това лекарство точно както Ви е казал Вашият лекар. Ако не сте сигурни в нещо, попитайте Вашия лекар, фармацевт или медицинска сестра.

Колко да използвате

- Началната доза е 0,25 mg веднъж седмично за период от четири седмици.
- След четири седмици лекарят ще увеличи дозата Ви до 0,5 mg веднъж седмично.
- Лекарят може да увеличи дозата Ви до 1 mg веднъж седмично, ако кръвната Ви захар не се контролира достатъчно добре с доза 0,5 mg веднъж седмично.

- Вашият лекар може да увеличи дозата Ви на 2 mg веднъж седмично, ако кръвната Ви захар не се контролира достатъчно добре с доза 1 mg веднъж седмично.

Не променяйте дозата, освен ако Вашият лекар не Ви е казал да направите това.

Как се прилага Ozempic

Ozempic се прилага чрез инжекция под кожата (подкожно инжектиране). Не инжектирайте във вена или мускул.

- Най-подходящите места за инжектиране са предната част на бедрата, предната част на талията (корема), или горната част на ръката.
- Преди да използвате писалката за пръв път, Вашият лекар или медицинска сестра ще Ви покажат как да боравите с нея.

Подробни указания за употреба са дадени на другата страна на тази листовка.

Кога да използвате Ozempic

- Трябва да използвате това лекарство веднъж седмично и по възможност – на един и същ ден всяка седмица.
- Може да си направите инжекция по всяко време на деня, независимо от храненията.

За да запомните по-лесно, че това лекарство се инжектира само веднъж седмично, препоръчително е да отбележите избрания ден (напр. сряда) върху картонената кутия и да записвате върху нея датата при всяко инжектиране.

При необходимост можете да промените деня на ежеседмичното инжектиране на това лекарство, стига да са изминали поне 3 дни след последното му инжектиране. След избирането на нов ден продължете прилагането веднъж седмично.

Ако сте използвали повече от необходимата доза Ozempic

Ако сте използвали повече от необходимата доза Ozempic, веднага информирайте Вашия лекар. Възможно е да получите нежелани реакции като повдигане (гадене).

Ако сте пропуснали да използвате Ozempic

Ако сте пропуснали да инжектирате доза и:

- Изминали са 5 или по-малко дни след момента, в който е трябвало да използвате Ozempic, инжектирайте го веднага, щом си спомните. След това инжектирайте следващата си доза, както обикновено в планирания ден.
- Изминали са повече от 5 дни след момента, в който е трябвало да използвате Ozempic, прескочете пропуснатата доза. След това инжектирайте следващата си доза, както обикновено в планирания ден.

Не използвайте двойна доза, за да компенсирате пропуснатата доза.

Ако сте спрели употребата на Ozempic

Не спирайте употребата на това лекарство, без да сте информирали Вашия лекар. Ако я спрете, нивото на кръвната Ви захар може да се повиши.

Ако имате някакви допълнителни въпроси, свързани с употребата на това лекарство, попитайте Вашия лекар, фармацевт или медицинска сестра.

4. Възможни нежелани реакции

Както всички лекарства, това лекарство може да предизвика нежелани реакции, въпреки че не всеки ги получава.

Сериозни нежелани реакции

Чести (могат да засегнат до 1 на 10 души)

- Усложнения на заболяването на очите вследствие на диабета (ретинопатия) – трябва да кажете на лекаря си, ако по време на лечението с това лекарство получите проблеми с очите, като промяна в зрението.

Нечести (могат да засегнат до 1 на 100 души)

- Възпаление на панкреаса (остър панкреатит), който може да причини силна болка в стомаха и гърба, която не преминава. Трябва да отидете на лекар незабавно, ако получите такива симптоми.

Редки (могат да засегнат до 1 на 1 000 души)

- Тежки алергични реакции (анафилактични реакции, ангиоедем). Трябва незабавно да получите медицинска помощ и веднага да информирате лекаря си, ако получите симптоми като проблеми с дишането, подуване на лицето, устните, езика и/или гърлото със затруднено преглъщане и учестено сърцебиене.

Много редки (могат да засегнат до 1 на 10 000 души)

- Заболяване на окото, наречено неартериитна предна исхемична оптична невропатия (НПИОН), което може да причини загуба на зрението на едното Ви око без да има болка. Трябва незабавно да се свържете с Вашия лекар, ако забележите внезапно или постепенно влошаване на зрението (вижте точка 2: "Внезапни промени в зрението Ви").

С неизвестна честота (от наличните данни не може да бъде направена оценка)

- Запушване на червата. Тежка форма на запек с допълнителни симптоми като стомашна болка, подуване на корема, повръщане и т.н.

Други нежелани реакции

Много чести (могат да засегнат повече от 1 на 10 души)

- Повдигане (гадене) – това обикновено отминава с времето;
- Диария – това обикновено отминава с времето;
- Ниска кръвна захар (хипогликемия), когато това лекарство се използва заедно с лекарства, които съдържат сулфонилурейни производни или инсулин.

Чести (могат да засегнат до 1 на 10 души)

- Повръщане;
- Ниска кръвна захар (хипогликемия), когато това лекарство се използва заедно с перорални лекарства за диабет, освен сулфонилурейни производни или инсулин.

Предупредителните признаци за ниска кръвна захар могат да се появят внезапно. Те могат да включват: студена пот, хладна бледа кожа, главоболие, ускорен пулс, повдигане (гадене) или силен глад, промени в зрението, сънливост или слабост; нервност, тревожност или обърканост, затруднена концентрация или треперене.

Вашият лекар ще Ви каже как да лекувате ниската кръвна захар и какво да направите, ако забележите тези предупредителни признаци.

Вероятността да спадне нивото на кръвната захар е по-голяма, ако приемате сулфонилурейни производни или инсулин. Вашият лекар може да намали дозата на тези лекарства, преди да започнете да използвате това лекарство.

- Лошо храносмилане;
- Възпален стомах (гастрит) – признаците включват стомашна болка, повдигане (гадене) или повръщане;
- Рефлукс или киселини – наричани още гастроэзофагеална рефлуксна болест (ГЕРБ);
- Стомашна болка;
- Подуване на стомаха;

- Запек;
- Оригване;
- Камъни в жлъчката;
- Замайване;
- Умора;
- Загуба на тегло;
- Понижен апетит;
- Газове (флатуленция);
- Повишение на панкреатични ензими (като липаза и амилаза);
- Главоболие.

Нечести (могат да засегнат до 1 на 100 души)

- Промяна във вкуса на храната или напитките;
- Учестен пулс;
- Реакции на мястото на инжектиране, като посиняване, болка, дразнене, сърбеж и обрив;
- Алергични реакции като обрив, сърбеж или уртикария;
- Забавяне в изпразването на стомаха.

С неизвестна честота (от наличните данни не може да бъде направена оценка на честотата)

- Промяна в усещането на кожата.

Съобщаване на нежелани реакции

Ако получите някакви нежелани реакции, уведомете Вашия лекар, фармацевт или медицинска сестра. Това включва всички възможни, неописани в тази листовка нежелани реакции. Можете също да съобщите нежелани реакции директно чрез националната система за съобщаване, посочена в [Приложение V](#). Като съобщавате нежелани реакции, можете да дадете своя принос за получаване на повече информация относно безопасността на това лекарство.

5. Как да съхранявате Ozempic

Да се съхранява на място, недостъпно за деца.

Не използвайте това лекарство след срока на годност, отбелязан върху етикета на писалката и картонената опаковка след „Годен до:“/“EXP“. Срокът на годност отговаря на последния ден от посочения месец.

Преди отваряне:

Да се съхранява в хладилник (2 °C–8 °C). Да не се замразява. Да се съхранява далеч от охлаждащия елемент. Съхранявайте с поставена капачка, за да се предпази от светлина.

След първоначално отваряне:

Ozempic 1 mg (писалка с 4 дози)

- В продължение на 6 седмици можете да съхранявате писалката при температура под 30 °C или в хладилник (2 °C–8 °C), далеч от охлаждащия елемент. Не замразявайте Ozempic и не го използвайте, ако е бил замразен.

Ozempic 1 mg (писалка с 8 дози)

- В продължение на 8 седмици можете да съхранявате писалката при температура под 30 °C или в хладилник (2 °C–8 °C), далеч от охлаждащия елемент. Не замразявайте Ozempic и не го използвайте, ако е бил замразен.
- Когато не използвате писалката, съхранявайте я с поставена капачка, за да се предпази от светлина.

Не използвайте това лекарство, ако забележите, че разтворът не е бистър и безцветен или почти безцветен.

Не изхвърляйте лекарствата в канализацията или в контейнера за домашни отпадъци. Попитайте Вашия фармацевт как да изхвърляте лекарствата, които вече не използвате. Тези мерки ще спомогнат за опазване на околната среда.

6. Съдържание на опаковката и допълнителна информация

Какво съдържа Ozempic

- Активното вещество е семаглутид.
- Ozempic писалка с 4 дози
 - Един ml от инжекционния разтвор съдържа 1,34 mg семаглутид. Една предварително напълнена писалка съдържа 4 mg семаглутид в 3 ml разтвор. Всяка доза съдържа 1 mg семаглутид в 0,74 ml.
- Ozempic писалка с 8 дози
 - Един ml от инжекционния разтвор съдържа 2,68 mg семаглутид. Една предварително напълнена писалка съдържа 8 mg семаглутид в 3 ml разтвор. Всяка доза съдържа 1 mg семаглутид в 0,37 ml.
- Другите съставки са: динатриев фосфат дихидрат, пропиленгликол, фенол, вода за инжекции, натриев хидроксид/хлороводородна киселина (за корекция на pH). Вижте също точка 2, „Съдържание на натрий“.

Как изглежда Ozempic и какво съдържа опаковката

Ozempic е бистър и безцветен или почти безцветен инжекционен разтвор в предварително напълнена писалка.

Всяка предварително напълнена писалка съдържа 3 ml разтвор и доставя 4 дози по 1 mg.

Всяка предварително напълнена писалка съдържа 3 ml разтвор и доставя 8 дози по 1 mg.

Ozempic 1 mg инжекционен разтвор се предлага в следните видове опаковки:

1 писалка и 4 игли за еднократна употреба NovoFine Plus.

1 писалка и 8 игли за еднократна употреба NovoFine Plus.

3 писалки и 12 игли за еднократна употреба NovoFine Plus.

Не всички видове опаковки могат да бъдат пуснати на пазара.

Притежател на разрешението за употреба

Novo Nordisk A/S
Novo Allé
DK-2880 Bagsværd
Дания

Производител

Novo Nordisk A/S
Novo Allé
DK-2880 Bagsværd
Дания

Novo Nordisk Production SAS
45, Avenue d'Orléans
28000 Chartres
Франция

Дата на последно преразглеждане на листовката**Други източници на информация**

Подробна информация за това лекарство е предоставена на уебсайта на Европейската агенция по лекарствата <http://www.ema.europa.eu>.

Указания за употреба

Ozempic 1 mg инжекционен разтвор в предварително напълнена писалка, доставяща 4 дози семаглутид (semaglutide)

Указания за употреба на Ozempic 1 mg инжекционен разтвор в предварително напълнена писалка

Моля, прочетете внимателно тези указания, преди да използвате своята предварително напълнена писалка Ozempic.

Говорете с Вашия лекар, медицинска сестра или фармацевт за това как да инжектирате Ozempic правилно.

Започнете с проверка на писалката, **за да сте сигурни, че тя съдържа Ozempic 1 mg**, след което погледнете илюстрациите по-долу, за да се запознаете с различните части на писалката и иглата си.

Ако сте слъп или имате лошо зрение и не можете да разчетете брояча на дозата върху писалката, не използвайте тази писалка без чужда помощ. Потърсете помощ от лице с добро зрение, което знае как да използва предварително напълнената писалка Ozempic.

Вашата писалка е предварително напълнена и има възможност за набиране на дозата. Тя съдържа 4 mg семаглутид и можете да избирате само дози по 1 mg. Една неизползвана писалка съдържа четири дози по 1 mg.

Използвайте таблицата от вътрешната страна на капака на картонената кутия, за да следите колко инжекции сте приложили и кога сте ги приложили.

Писалката Ви е предназначена да се използва с игли за еднократна употреба 30G, 31G и 32G с дължина до 8 mm.

В опаковката са включени игли NovoFine Plus.

Ozempic предварително напълнена писалка и игла (пример)



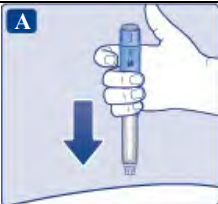
Важна информация

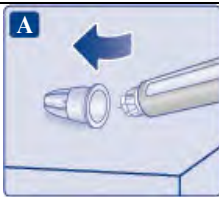
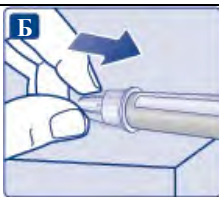
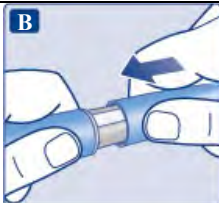
Обърнете специално внимание на тези бележки, тъй като те са важни за безопасната употреба на писалката.

1. Подгответе писалката си с нова игла

• Проверете името и цветния етикет на писалката си, за да се уверите, че тя съдържа Ozempic 1 mg. Това е изключително важно, ако прилагате инжекционно повече от един вид лекарство. Използването на погрешно лекарство може да бъде вредно за здравето Ви. • Свалете капачката на писалката.	
• Проверете дали разтворът в писалката е бистър и безцветен. Погледнете през прозорчето на писалката. Ако разтворът изглежда мътен или с променен цвят, не използвайте писалката.	
• Вземете нова игла. Проверете хартиения етикет и външната капачка на иглата за повреди, които могат да засегнат стерилността. Ако забележите някаква повреда, използвайте нова игла. • Отстранете хартиения етикет.	
Уверете се, че сте поставили иглата правилно. • Натиснете иглата право върху писалката. • Завийте, докато се захване стегнато.	
Иглата е покрита с две капачки. Трябва да свалите и двете капачки. Ако забравите да свалите и двете капачки, няма да успеете да си инжектирате лекарство. • Свалете външната капачка на иглата и я запазете за по-късно. Тя ще Ви трябва след инжектирането за безопасно отстраняване на иглата от писалката.	
• Свалете вътрешната капачка на иглата и я изхвърлете. Ако се опитате да я поставите отново, може неволно да се убодете с иглата. На върха на иглата може да се появи капка от разтвора. Това е нормално, но все пак трябва да проверите изтичането, ако използвате нова писалка за пръв път. Вижте стъпка 2 „Проверете изтичането с всяка нова писалка“. Не поставяйте нова игла на писалката си, докато не сте готови да инжектирате.	
 Винаги използвайте нова игла за всяка инжекция. Това може да предотврати запушване на иглите, замърсяване, инфектиране и неточно дозиране.	
 Никога не използвайте изкривена или повредена игла.	
2. Проверете изтичането с всяка нова писалка	

- Ако вече използвате писалката, преминете към стъпка 3 „Изберете дозата“. - Проверявайте изтичането само преди първото инжектиране с всяка нова писалка. - Завъртете селектора на дозата до маркера за проверка на изтичането (—) точно след „0“. Уверете се, че маркерът за проверка на изтичането се изравнява със стрелката на дозата.	 Избран е маркер за проверка на изтичането
Задръжте писалката с насочена нагоре игла. Натиснете и задръжте дозовия бутон, докато броячът на дозата се върне на „0“. Цифрата „0“ трябва да се изравни със стрелката на дозата. На върха на иглата трябва да се появи капка разтвор.	
На върха на иглата може да остане малка капка, но тя няма да се инжектира. Ако не се появи капка, повторете стъпка 2 „Проверете изтичането с всяка нова писалка“ до 6 пъти. Ако все още няма капка, сменете иглата и повторете стъпка 2 „Проверете изтичането с всяка нова писалка“ още веднъж. Изхвърлете писалката и използвайте нова, ако все още не се е появила капка от разтвора.	
⚠ Винаги се уверявайте, че се появява капка на върха на иглата, преди да използвате нова писалка за пръв път. С това се гарантира, че разтворът преминава безпрепятствено през иглата. Ако не се появи капка, няма да си инжектирате никакво количество от лекарството, въпреки че броячът на дозата може да помръдне. Това може да означава, че иглата е запушена или повредена. Ако не проверявате изтичането преди първото си инжектиране с всяка нова писалка, може да не получите предписаната доза и желания ефект на Ozempic.	
3. Изберете дозата	
Завъртете селектора на дозата, за да наберете 1 mg. Продължете да въртите, докато броячът на дозата спре и покаже 1 mg.	 Избран 1 mg
Само броячът и стрелката на дозата ще покажат, че е набран 1 mg. Можете да избирате само 1 mg на доза. Когато писалката съдържа по-малко от 1 mg, броячът на дозата спира преди да се покаже 1. Селекторът на дозата прищраква различно, когато се завърти напред, назад или при преминаване на 1 mg. Не бройте прищракванията на писалката.	
⚠ Винаги използвайте брояча и стрелката на дозата, за да видите, че е набран 1 mg, преди да инжектирате това лекарство. Не бройте прищракванията на писалката. Със селектора на дозата трябва да се избират само дози по 1 mg. 1 mg трябва точно да се изравни със стрелката, за да сте сигурни, че приемате правилна доза.	

Колко разтвор е останал	
За да видите колко разтвор е останал, използвайте брояча на дозата: завъртете селектора, докато броячът спре. Ако той показва 1, във Вашата писалка е останал поне 1 mg. Ако броячът на дозата спре преди 1 mg, няма достатъчно останал разтвор за пълна доза 1 mg.	
 Не използвайте писалката, ако в нея няма достатъчно останал разтвор за пълна доза. Използвайте нова писалка Ozempic.	
4. Инжектирайте дозата	
Въведете иглата в кожата, както Ви е показал Вашият лекар или медицинска сестра. Уверете се, че виждате брояча на дозата. Не го закривайте с пръстите си. Това може да прекъсне инжектирането.	
Натиснете и задръжте дозовия бутон. Наблюдавайте, докато броячът на дозата се върне на „0“. Цифрата „0“ трябва да се изравни със стрелката на дозата. Тогава може да чуete или усетите прищракване. Продължавайте да натискате дозовия бутон, докато задържате иглата в кожата си.	
Пребройте бавно до 6, докато държите дозовия бутон натиснат. - Ако извадите иглата по-рано, може да видите как от върха ѝ изтича струйка от разтвора. В такъв случай няма да бъде приложена пълната доза.	
Извадете иглата от кожата си. След това може да отпуснете дозовия бутон. Ако на мястото на инжектиране се появи кръв, притиснете леко.	
На върха на иглата може да видите капка разтвор след инжектирането. Това е нормално и не се отразява на Вашата доза.	
 Винаги гледайте брояча на дозата, за да знаете колко mg си инжектирате. Задържте дозовия бутон натиснат, докато броячът на дозата се върне на „0“.  Как да разпознаете запушена или повредена игла - Ако броячът на дозата не покаже „0“ след продължително натискане на дозовия бутон, възможно е да сте използвали запушена или повредена игла. - В такъв случай не сте си инжектирали никакво лекарство, въпреки че броячът на дозата се е преместил от числото на първоначалната доза, която сте задали. Какво да правите със запушена игла Сменете иглата, както е описано в стъпка 5 „След инжекцията“, и повторете всички стъпки от 1 „Подгответе писалката си с нова игла“. Уверете се, че сте набрали цялата необходима доза.	

Никога не докосвайте брояча на дозата, докато инжектирате. Това може да прекъсне инжектирането.	
5. След инжекцията	
Винаги изхвърляйте иглата след всяка инжекция, за да си осигурите удобство при инжектиране и да избегнете запушване на иглите. Ако иглата е запушена, няма да си инжектирате никакво количество лекарство. Вкарайте върха на иглата във външната капачка на иглата върху равна повърхност, без да докосвате иглата или външната капачка.	
- След като иглата е покрита, внимателно натиснете външната капачка на иглата докрай. Развийте иглата и я изхвърлете внимателно според указанията на Вашия лекар, медицинската сестра, фармацевт или местните власти.	
Поставяйте отново капачката на писалката след всяко използване, за да предпазите разтвора от светлина.	
Когато писалката трябва да се изхвърли, направете го, без да има игла върху нея, както Ви е инструктирал Вашият лекар, медицинска сестра, фармацевт или местните власти.	
⚠ Никога не се опитвайте да поставите обратно вътрешната капачка върху иглата. Може да се убодете с иглата.	
⚠ Винаги след всяка инжекция незабавно отстранявайте иглата от писалката. Това може да предотврати запушване на игли, замърсяване, инфектиране, изтичане на разтвор и неточно дозиране.	
⚠ Допълнителна важна информация	
- Винаги съхранявайте писалката и иглите на място, недостъпно за други хора, особено за деца. Никога не споделяйте писалката или иглите си с други хора. - Обгризващите лица трябва да са много внимателни при работа с използвани игли, за да избегнат нараняване с тях и кръстосана инфекция.	
Грижа за Вашата писалка	
Използвайте писалката внимателно. Грубото манипулиране или неправилна употреба могат да причинят неточно дозиране. Ако това се случи, може да не получите желаните ефект на това лекарство.	
Не оставяйте писалката в кола или на друго място, където може да стане твърде горещо или твърде студено. Не инжектирайте Ozempic, който е бил замразен. Ако го направите, може да не получите желаните ефект на това лекарство. Не инжектирайте Ozempic, който е бил изложен на пряка слънчева светлина. Ако го направите, може да не получите желаните ефект на това лекарство. Не излагайте писалката си на прах, мръсотия или течност. Не мийте, не накусвайте и не смазвайте писалката си. Тя може да се почисти с мек препарат върху навлажнена кърпа. Не изпускайте писалката си и не я удряйте в твърди повърхности. Ако я изпуснете или подозирате, че нещо не е наред с нея, поставете нова игла и проверете изтичането на разтвор, преди да инжектирате.	

- **Не се опитвайте да напълните повторно писалката си.** След като веднъж се изпразни, тя трябва да се изхвърли.
- **Не опитвайте да поправяте или разглобявате писалката си.**

Указания за употреба

Ozempic 1 mg инжекционен разтвор в предварително напълнена писалка, доставяща 8 дози семаглутид (semaglutide)

Указания за употреба на Ozempic 1 mg инжекционен разтвор в предварително напълнена писалка

Моля, прочетете внимателно тези указания, преди да използвате своята предварително напълнена писалка Ozempic. Говорете с Вашия лекар, медицинска сестра или фармацевт за това как да инжектирате Ozempic правилно. Започнете с проверка на писалката, **за да сте сигурни, че тя съдържа Ozempic 1 mg**, след което погледнете илюстрациите по-долу, за да се запознаете с различните части на писалката и иглата си.

Ако сте слеп или имате лошо зрение и не можете да разчетете брояча на дозата върху писалката, не използвайте тази писалка без чужда помощ. Потърсете помощ от лице с добро зрение, което знае как да използва предварително напълнената писалка Ozempic.

Вашата писалка е предварително напълнена и има възможност за набиране на дозата. Тя съдържа 8 mg семаглутид и можете да избирате само дози по 1 mg. Една неизползвана писалка съдържа осем дози по 1 mg.

След като инжектирате предвидените дози, в писалката все още ще има останал разтвор. Писалката трябва да се изхвърли.

Използвайте таблицата от вътрешната страна на капака на картонената кутия, за да следите колко инжекции сте приложили и кога сте ги приложили.

Писалката Ви е предназначена да се използва с игли за еднократна употреба 30G, 31G и 32G с дължина до 8 mm. В опаковката са включени игли NovoFine Plus.

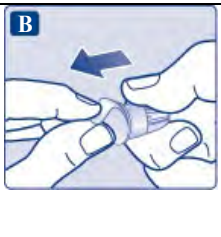
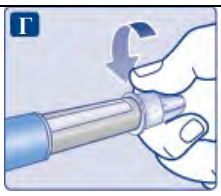
Ozempic предварително напълнена писалка и игла (пример)



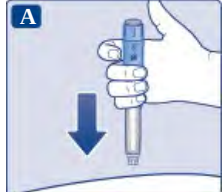
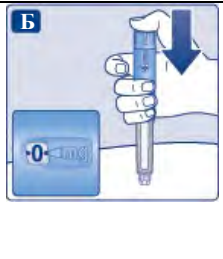
Важна информация

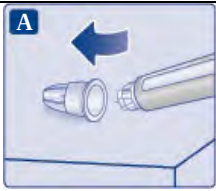
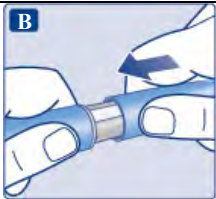
Обърнете специално внимание на тези бележки, тъй като те са важни за безопасната употреба на писалката.

1. Подгответе писалката си с нова игла

• Проверете името и цветния етикет на писалката си, за да се уверите, че тя съдържа Ozempic 1 mg. Това е изключително важно, ако прилагате инжекционно повече от един вид лекарство. Използването на погрешно лекарство може да бъде вредно за здравето Ви. • Свалете капачката на писалката.	
• Проверете дали разтворът в писалката е бистър и безцветен. Погледнете през прозорчето на писалката. Ако разтворът изглежда мътен или с променен цвят, не използвайте писалката.	
• Вземете нова игла. Проверете хартиения етикет и външната капачка на иглата за повреди, които могат да засегнат стерилността. Ако забележите някаква повреда, използвайте нова игла. • Отстранете хартиения етикет.	
Уверете се, че сте поставили иглата правилно. • Натиснете иглата право върху писалката. • Завийте, докато се захване стегнато.	
Иглата е покрита с две капачки. Трябва да свалите и двете капачки. Ако забравите да свалите и двете капачки, няма да успеете да си инжектирате лекарство. • Свалете външната капачка на иглата и я запазете за по-късно. Тя ще Ви трябва след инжектирането за безопасно отстраняване на иглата от писалката.	
• Свалете вътрешната капачка на иглата и я изхвърлете. Ако се опитате да я поставите отново, може неволно да се убодете с иглата. На върха на иглата може да се появи капка от разтвора. Това е нормално, но все пак трябва да проверите изтичането, ако използвате нова писалка за пръв път. Вижте стъпка 2 „Проверете изтичането с всяка нова писалка“. Не поставяйте нова игла на писалката си, докато не сте готови да инжектирате.	
 Винаги използвайте нова игла за всяка инжекция. Това може да предотврати запушване на иглите, замърсяване, инфектиране и неточно дозиране.	
 Никога не използвайте изкривена или повредена игла.	
2. Проверете изтичането с всяка нова писалка	

- Ако вече използвате писалката, преминете към стъпка 3 „Изберете дозата“. Проверявайте изтичането само преди първото инжектиране с всяка нова писалка. - Завъртете селектора на дозата до маркера за проверка на изтичането () точно след „0“. Уверете се, че маркерът за проверка на изтичането се изравнява със стрелката на дозата.	
Задръжте писалката с насочена нагоре игла. Натиснете и задръжте дозовия бутон, докато броячът на дозата се върне на „0“. Цифрата „0“ трябва да се изравни със стрелката на дозата. На върха на иглата трябва да се появи капка разтвор.	
На върха на иглата може да остане малка капка, но тя няма да се инжектира. Ако не се появи капка, повторете стъпка 2 „Проверете изтичането с всяка нова писалка“ до 6 пъти. Ако все още няма капка, сменете иглата и повторете стъпка 2 „Проверете изтичането с всяка нова писалка“ още веднъж. Изхвърлете писалката и използвайте нова, ако все още не се е появила капка от разтвора.	
 Винаги се уверявайте, че се появява капка на върха на иглата, преди да използвате нова писалка за пръв път. С това се гарантира, че разтворът преминава безпрепятствено през иглата. Ако не се появи капка, няма да си инжектирате никакво количество от лекарството, въпреки че броячът на дозата може да помръдне. Това може да означава, че иглата е запушена или повредена. Ако не проверявате изтичането преди първото си инжектиране с всяка нова писалка, може да не получите предписаната доза и желания ефект на Ozempic.	
3. Изберете дозата	
Завъртете селектора на дозата, за да наберете 1 mg. Продължете да въртите, докато броячът на дозата спре и покаже 1 mg.	
Само броячът и стрелката на дозата ще покажат, че е набран 1 mg. Можете да избирате само 1 mg на доза. Когато писалката съдържа по-малко от 1 mg, броячът на дозата спира преди да се покаже 1. Селекторът на дозата прищраква различно, когато се завърти напред, назад или при преминаване на 1 mg. Не бройте прищракванията на писалката.	
 Винаги използвайте брояча и стрелката на дозата, за да видите, че е набран 1 mg, преди да инжектирате това лекарство. Не бройте прищракванията на писалката. Със селектора на дозата трябва да се избират само дози по 1 mg. 1 mg трябва точно да се изравни със стрелката, за да сте сигурни, че приемате правилна доза.	
Колко разтвор е останал	

• За да видите колко разтвор е останал, използвайте брояча на дозата: завъртете селектора, докато броячът спре. Ако той показва 1, във Вашата писалка е останал поне 1 mg. Ако броячът на дозата спре преди 1 mg, няма достатъчно останал разтвор за пълна доза 1 mg.	
 Не използвайте писалката, ако в нея няма достатъчно останал разтвор за пълна доза. Използвайте нова писалка Ozempic.	
4. Инжектирайте дозата	
• Въведете иглата в кожата, както Ви е показал Вашият лекар или медицинска сестра. • Уверете се, че виждате брояча на дозата. Не го закривайте с пръстите си. Това може да прекъсне инжектирането.	
• Натиснете и задръжте дозовия бутон. Наблюдавайте, докато броячът на дозата се върне на „0“. Цифрата „0“ трябва да се изравни със стрелката на дозата. Тогава може да чуете или усетите прищракване. • Продължавайте да натискате дозовия бутон, докато задръжате иглата в кожата си.	
• Пребройте бавно до 6, докато държите дозовия бутон натиснат. • Ако извадите иглата по-рано, може да видите как от върха ѝ изтича струйка от разтвора. В такъв случай няма да бъде приложена пълната доза.	
• Извадете иглата от кожата си. След това може да отпуснете дозовия бутон. Ако на мястото на инжектиране се появи кръв, притиснете леко.	
На върха на иглата може да видите капка разтвор след инжектирането. Това е нормално и не се отразява на Вашата доза.	
 Винаги гледайте брояча на дозата, за да знаете колко mg си инжектирате. Задръжте дозовия бутон натиснат, докато броячът на дозата се върне на „0“. Как да разпознаете запушена или повредена игла – Ако броячът на дозата не покаже „0“ след продължително натискане на дозовия бутон, възможно е да сте използвали запушена или повредена игла. – В такъв случай не сте си инжектирали никакво лекарство, въпреки че броячът на дозата се е преместил от числото на първоначалната доза, която сте задали. Какво да правите със запушена игла Сменете иглата, както е описано в стъпка 5 „След инжекцията“, и повторете всички стъпки от 1 „Подгответе писалката си с нова игла“. Уверете се, че сте набрали цялата необходима доза. Никога не докосвайте брояча на дозата, докато инжектирате. Това може да прекъсне инжектирането.	

5. След инжекцията	
Винаги изхвърляйте иглата след всяка инжекция, за да си осигурите удобство при инжектиране и да избегнете запушване на иглите. Ако иглата е запушена, няма да си инжектирате никакво количество лекарство. Вкарайте върха на иглата във външната капачка на иглата върху равна повърхност, без да докосвате иглата или външната капачка.	
- След като иглата е покрита, внимателно натиснете външната капачка на иглата докрай. Развийте иглата и я изхвърлете внимателно според указанията на Вашия лекар, медицинската сестра, фармацевт или местните власти.	
Поставяйте отново капачката на писалката след всяко използване, за да предпазите разтвора от светлина.	
Когато писалката трябва да се изхвърли, направете го, без да има игла върху нея, както Ви е инструктирал Вашият лекар, медицинска сестра, фармацевт или местните власти.	
⚠ Никога не се опитвайте да поставите обратно вътрешната капачка върху иглата. Може да се убодете с иглата.	
⚠ Винаги след всяка инжекция незабавно отстранявайте иглата от писалката. Това може да предотврати запушване на игли, замърсяване, инфектиране, изтичане на разтвор и неточно дозиране.	
⚠ Допълнителна важна информация	
- Винаги съхранявайте писалката и иглите на място, недостъпно за други хора, особено за деца. Никога не споделяйте писалката или иглите си с други хора. - Обгрижващите лица трябва да са много внимателни при работа с използвани игли, за да избегнат нараняване с тях и кръстосана инфекция.	
Грижа за Вашата писалка	
Използвайте писалката внимателно. Грубото манипулиране или неправилна употреба могат да причинят неточно дозиране. Ако това се случи, може да не получите желанния ефект на това лекарство.	
Не оставяйте писалката в кола или на друго място, където може да стане твърде горещо или твърде студено. Не инжектирайте Ozempic, който е бил замразен. Ако го направите, може да не получите желанния ефект на това лекарство. Не инжектирайте Ozempic, който е бил изложен на пряка слънчева светлина. Ако го направите, може да не получите желанния ефект на това лекарство. Не излагайте писалката си на прах, мръсотия или течност. Не мийте, не накисвайте и не смазвайте писалката си. Тя може да се почисти с мек препарат върху навлажнена кърпа. Не изпускайте писалката си и не я удряйте в твърди повърхности. Ако я изпуснете или подозирате, че нещо не е наред с нея, поставете нова игла и проверете изтичането на разтвор, преди да инжектирате. Не се опитвайте да напълните повторно писалката си. След като веднъж се изпразни, тя трябва да се изхвърли. Не опитвайте да поправяте или разглобявате писалката си.	

Листовка: Информация за пациента

Ozempic 2 mg инжекционен разтвор в предварително напълнена писалка семаглутид (semaglutide)

Прочетете внимателно цялата листовка, преди да започнете да използвате това лекарство, тъй като тя съдържа важна за Вас информация.

- Запазете тази листовка. Може да се наложи да я прочетете отново.
- Ако имате някакви допълнителни въпроси, попитайте Вашия лекар, фармацевт или медицинска сестра.
- Това лекарство е предписано лично на Вас. Не го преотстъпвайте на други хора. То може да им навреди, независимо че признаците на тяхното заболяване са същите като Вашите.
- Ако получите някакви нежелани реакции, уведомете Вашия лекар, фармацевт или медицинска сестра. Това включва всички възможни, неописани в тази листовка нежелани реакции. Вижте точка 4.

Какво съдържа тази листовка

1. Какво представлява Ozempic и за какво се използва
2. Какво трябва да знаете, преди да използвате Ozempic
3. Как да използвате Ozempic
4. Възможни нежелани реакции
5. Как да съхранявате Ozempic
6. Съдържание на опаковката и допълнителна информация

1. Какво представлява Ozempic и за какво се използва

Ozempic съдържа активното вещество семаглутид. То помага да се понижи кръвната захар в организма Ви, само когато е твърде висока и може да помогне за предотвратяване на сърдечно заболяване при пациенти със захарен диабет тип 2 (ЗДТ2). Той също така помага да се забави влошаването на бъбречната функция при пациенти със ЗДТ2 чрез механизъм извън понижаването на кръвната захар.

Ozempic се използва за лечение на възрастни (на възраст 18 години и повече) със ЗДТ2, когато диетата и упражненията не са достатъчни:

- самостоятелно – когато не можете да използвате метформин (друго лекарство за диабет) или
- с други лекарства за диабет – когато те не са достатъчни, за да контролират нивата на кръвната Ви захар. Такива могат да бъдат лекарства, които приемате през устата или инжектирате, например инсулин.

Важно е да продължите плана си за диета и упражнения, както Ви е казал Вашият лекар, фармацевт или медицинска сестра.

2. Какво трябва да знаете, преди да използвате Ozempic

Не използвайте Ozempic

- ако сте алергични към семаглутид или към някоя от останалите съставки на това лекарство (изброени в точка 6).

Предупреждения и предпазни мерки

Говорете с Вашия лекар, фармацевт или медицинска сестра, преди да използвате това лекарство.

Това лекарство не е същото като инсулин и Вие не трябва да го използвате, ако:

- развие диабетна кетоацидоза – усложнение при диабет, протичащо с висока кръвна захар, затруднено дишане, объркване, прекомерна жажда, сладък мирис на дъха или сладък или метален вкус в устата.

Ozempic не е инсулин и поради това не трябва да се използва като заместител на инсулина.

Ако знаете, че Ви предстои операция, при която ще бъдете под анестезия (в спящо състояние), трябва да кажете на Вашия лекар, че сте на лечение с Ozempic.

Проблеми със стомаха и червата, и дехидратация

По време на лечението с това лекарство може да Ви се повдига (гадене) или да имате повръщане или диария. Тези нежелани реакции могат да причинят дехидратация (загуба на течности). Важно е да пиете обилно количество течности, за да предотвратите дехидратация. Това е особено важно, ако имате проблеми с бъбреците. Говорете с Вашия лекар, ако имате някакви въпроси или притеснения.

Силна и продължителна коремна болка, която може да се дължи на остър панкреатит.

Ако имате силна и продължителна болка в областта на стомаха, незабавно потърсете лекар, тъй като тя може да е признак на остър панкреатит (възпален панкреас). Моля вижте точка 4 за предупредителните признаци за възпален панкреас.

Ниска кръвна захар (хипогликемия)

Комбинирането на сулфонилурейни производни или инсулин с това лекарство може да увеличи риска от понижаване на нивата на кръвната захар (хипогликемия). Моля, вижте точка 4 относно предупредителните признаци за ниски нива на кръвната захар. Вашият лекар може да Ви назначи да се изследват нивата на кръвната Ви захар. Това ще му помогне да определи дали дозата на сулфонилурейното производно или инсулина трябва да се промени, за да се понижи рискът от ниска кръвна захар.

Заболяване на очите вследствие на диабет (ретинопатия)

Ако имате заболяване на очите вследствие на диабета и използвате инсулин, това лекарство може да доведе до влошаване на Вашето зрение и това може да наложи лечение. Информирайте лекаря си, ако имате заболяване на очите вследствие на диабета или ако по време на лечението с това лекарство получите проблеми с очите. В случай че имате потенциално нестабилно заболяване на очите вследствие на диабет, не се препоръчва да използвате Ozempic 2 mg.

Внезапни промени в зрението Ви

Ако забележите внезапна загуба на зрение или бързо влошаване на зрението по време на лечението с това лекарство, незабавно се свържете с Вашия лекар за съвет. Това може да се дължи на много рядко срещаща се нежелана реакция, наречена неартериитна предна исхемична оптична невропатия (НПИОН) (Вижте точка 4: Сериозни нежелани реакции). Вашият лекар може да Ви насочи за очен преглед и може да се наложи да спрете лечението с това лекарство.

Пациенти със забавено изпразване на стомаха (гастропареза)

Ако имате бавно (забавено) изпразване на стомаха (наречено гастропареза), употребата на Ozempic може да доведе до сериозни или тежки стомашно-чревни нежелани събития. Говорете с Вашия лекар, преди да използвате Ozempic.

Деца и юноши

Това лекарство не се препоръчва при деца и юноши на възраст под 18 години, тъй като безопасността и ефикасността при тази възрастова група все още не са установени.

Други лекарства и Ozempic

Трябва да кажете на Вашия лекар, фармацевт или медицинска сестра, ако приемате, наскоро сте приемали или е възможно да приемате други лекарства, включително билкови или други лекарства, които сте купили без рецепта.

По-специално, информирайте Вашия лекар, фармацевт или медицинска сестра, ако използвате лекарства, съдържащи някое от следните:

- Варфарин или други подобни лекарства, приемани през устата за намаляване на кръвосъсирването (перорални антикоагуланти). Може да се наложат чести изследвания на кръвта, за да се провери колко бързо се съсирва кръвта Ви.
- Ако използвате инсулин, Вашият лекар ще Ви обясни как да намалите дозата на инсулина и ще Ви препоръча да следите кръвната си захар по-често, за да избегнете хипергликемия (висока кръвна захар) и диабетна кетоацидоза (усложнение на диабета, което настъпва, когато организъмът не може да разгради глюкозата, тъй като няма достатъчно инсулин).

Бременност и кърмене

Ако сте бременна или кърмите, смятате, че може да сте бременна, или планирате бременност, посъветвайте се с Вашия лекар преди употребата на това лекарство.

Това лекарство не трябва да се използва по време на бременност, защото не е известно дали засяга плода. Затова употребата на контрацепция е препоръчителна, докато използвате това лекарство. Ако желаете да забременеете, обсъдете как да промените лечението си с Вашия лекар, тъй като трябва да спрете употребата на това лекарство поне 2 месеца предварително. Ако забременеете, докато използвате това лекарство, говорете незабавно с лекаря си, тъй като лечението Ви трябва да бъде променено.

Не използвайте това лекарство, ако кърмите, тъй като не е известно дали то преминава в кърмата.

Шофиране и работа с машини

Малко вероятно е Ozempic да повлияе на способността Ви за шофиране и работа с машини. Ако използвате това лекарство в комбинация със сулфонилурейни производни или инсулин, кръвната Ви захар може да се понижи (хипогликемия), което да отслаби способността Ви да се концентрирате. Не шофирайте и не работете с машини, ако получите признаци на ниска кръвна захар. Вижте точка 2, „Предупреждения и предпазни мерки“ за информацията относно повишения риск от ниска кръвна захар, както и точка 4 за предупредителните признаци на ниска кръвна захар. Говорете с лекаря си за допълнителна информация.

Съдържание на натрий

Това лекарство съдържа по-малко от 1 mmol натрий (23 mg) на доза, т.е. може да се каже, че практически не съдържа натрий.

3. Как да използвате Ozempic

Винаги използвайте това лекарство точно както Ви е казал Вашият лекар. Ако не сте сигурни в нещо, попитайте Вашия лекар, фармацевт или медицинска сестра.

Колко да използвате

- Началната доза е 0,25 mg веднъж седмично за период от четири седмици.
- След четири седмици лекарят ще увеличи дозата Ви до 0,5 mg веднъж седмично.
- Вашият лекар може да увеличи дозата Ви до 1 mg веднъж седмично, ако кръвната Ви захар не се контролира достатъчно добре с доза 0,5 mg веднъж седмично.

- Вашият лекар може да увеличи дозата Ви на 2 mg веднъж седмично, ако кръвната Ви захар не се контролира достатъчно добре с доза 1 mg веднъж седмично.

Не променяйте дозата, освен ако Вашият лекар не Ви е казал да направите това.

Как се прилага Ozempic

Ozempic се прилага чрез инжекция под кожата (подкожно инжектиране). Не инжектирайте във вена или мускул.

- Най-подходящите места за инжектиране са предната част на бедрата, предната част на талията (корема), или горната част на ръката.
- Преди да използвате писалката за пръв път, Вашият лекар или медицинска сестра ще Ви покажат как да боравите с нея.

Подробни указания за употреба са дадени на другата страна на тази листовка.

Кога да използвате Ozempic

- Трябва да използвате това лекарство веднъж седмично и по възможност – на един и същ ден всяка седмица.
- Може да си направите инжекция по всяко време на деня, независимо от храненията.

За да запомните по-лесно, че това лекарство се инжектира само веднъж седмично, препоръчително е да отбележите избрания ден (напр. сряда) върху картонената опаковка и да записвате върху нея датата при всяко инжектиране.

При необходимост можете да промените деня на ежеседмичното инжектиране на това лекарство, стига да са изминали поне 3 дни след последното му инжектиране. След избирането на нов ден продължете прилагането веднъж седмично.

Ако сте използвали повече от необходимата доза Ozempic

Ако сте използвали повече от необходимата доза Ozempic, веднага информирайте Вашия лекар. Възможно е да получите нежелани реакции като повдигане (гадене).

Ако сте пропуснали да използвате Ozempic

Ако сте пропуснали да инжектирате доза и:

- Изминали са 5 или по-малко дни след момента, в който е трябвало да използвате Ozempic, инжектирайте го веднага, щом си спомните. След това инжектирайте следващата си доза, както обикновено в планирания ден.
- Изминали са повече от 5 дни след момента, в който е трябвало да използвате Ozempic, прескочете пропуснатата доза. След това инжектирайте следващата си доза, както обикновено в планирания ден.

Не използвайте двойна доза, за да компенсирате пропуснатата доза.

Ако сте спрели употребата на Ozempic

Не спирайте употребата на това лекарство, без да сте информирали Вашия лекар. Ако я спрете, нивото на кръвната Ви захар може да се повиши.

Ако имате някакви допълнителни въпроси, свързани с употребата на това лекарство, попитайте Вашия лекар, фармацевт или медицинска сестра.

4. Възможни нежелани реакции

Както всички лекарства, това лекарство може да предизвика нежелани реакции, въпреки че не всеки ги получава.

Сериозни нежелани реакции

Чести (могат да засегнат до 1 на 10 души)

- Усложнения на заболяването на очите вследствие на диабета (ретинопатия) – трябва да кажете на лекаря си, ако по време на лечението с това лекарство получите проблеми с очите, като промяна в зрението.

Нечести (могат да засегнат до 1 на 100 души)

- Възпаление на панкреаса (остър панкреатит), който може да причини силна болка в стомаха и гърба, която не преминава. Трябва да отидете на лекар незабавно, ако получите такива симптоми.

Редки (могат да засегнат до 1 на 1 000 души)

- Тежки алергични реакции (анафилактични реакции, ангиоедем). Трябва незабавно да получите медицинска помощ и веднага да информирате лекаря си, ако получите симптоми като проблеми с дишането, подуване на лицето, устните, езика и/или гърлото със затруднено преглъщане и учестено сърцебиене.

Много редки (могат да засегнат до 1 на 10 000 души)

- Заболяване на окото, наречено неартериитна предна исхемична оптична невропатия (НПИОН), което може да причини загуба на зрението на едното Ви око без да има болка. Трябва незабавно да се свържете с Вашия лекар, ако забележите внезапно или постепенно влошаване на зрението (вижте точка 2: "Внезапни промени в зрението Ви").

С неизвестна честота (от наличните данни не може да бъде направена оценка)

- Запушване на червата. Тежка форма на запек с допълнителни симптоми като стомашна болка, подуване на корема, повръщане и т.н.

Други нежелани реакции

Много чести (могат да засегнат повече от 1 на 10 души)

- Повдигане (гадене) – това обикновено отминава с времето;
- Диария – това обикновено отминава с времето;
- Ниска кръвна захар (хипогликемия), когато това лекарство се използва заедно с лекарства, които съдържат сулфонилурейни производни или инсулин.

Чести (могат да засегнат до 1 на 10 души)

- Повръщане;
- Ниска кръвна захар (хипогликемия), когато това лекарство се използва заедно с перорални лекарства за диабет, освен сулфонилурейни производни или инсулин.

Предупредителните признаци за ниска кръвна захар могат да се появят внезапно. Те могат да включват: студена пот, хладна бледа кожа, главоболие, ускорен пулс, повдигане (гадене) или силен глад, промени в зрението, сънливост или слабост; нервност, тревожност или обърканост, затруднена концентрация или треперене.

Вашият лекар ще Ви каже как да лекувате ниската кръвна захар и какво да направите, ако забележите тези предупредителни признаци.

Вероятността да спадне нивото на кръвната захар е по-голяма, ако приемате сулфонилурейни производни или инсулин. Вашият лекар може да намали дозата на тези лекарства, преди да започнете да използвате това лекарство.

- Лошо храносмилане;
- Възпален стомах (гастрит) – признаците включват стомашна болка, повдигане (гадене) или повръщане;
- Рефлукс или киселини – наричани още гастроэзофагеална рефлуксна болест (ГЕРБ);
- Стомашна болка;
- Подуване на стомаха;

- Запек;
- Оригване;
- Камъни в жлъчката;
- Замайване;
- Умора;
- Загуба на тегло;
- Понижен апетит;
- Газове (флатуленция);
- Повишение на панкреатични ензими (като липаза и амилаза);
- Главоболие.

Нечести (могат да засегнат до 1 на 100 души)

- Промяна във вкуса на храната или напитките;
- Учестен пулс;
- Реакции на мястото на инжектиране като посиняване, болка, дразнене, сърбеж и обрив;
- Алергични реакции като обрив, сърбеж или уртикария;
- Забавяне в изпразването на стомаха.

С неизвестна честота (от наличните данни не може да бъде направена оценка на честотата)

- Промяна в усещането на кожата.

Съобщаване на нежелани реакции

Ако получите някакви нежелани реакции, уведомете Вашия лекар, фармацевт или медицинска сестра. Това включва всички възможни, неописани в тази листовка нежелани реакции. Можете също да съобщите нежелани реакции директно чрез **националната система за съобщаване**, посочена в [Приложение V](#). Като съобщавате нежелани реакции, можете да дадете своя принос за получаване на повече информация относно безопасността на това лекарство.

5. Как да съхранявате Ozempic

Да се съхранява на място, недостъпно за деца.

Не използвайте това лекарство след срока на годност, отбелязан върху етикета на писалката и картонената опаковка след „Годен до:“/“EXP“. Срокът на годност отговаря на последния ден от посочения месец.

Преди отваряне:

Да се съхранява в хладилник (2 °C–8 °C). Да не се замразява. Да се съхранява далеч от охлаждащия елемент. Съхранявайте с поставена капачка, за да се предпази от светлина.

След първоначално отваряне:

- В продължение на 6 седмици можете да съхранявате писалката при температура под 30 °C или в хладилник (2 °C–8 °C), далеч от охлаждащия елемент. Не замразявайте Ozempic и не го използвайте, ако е бил замразен.
- Когато не използвате писалката, съхранявайте я с поставена капачка, за да се предпази от светлина.

Не използвайте това лекарство, ако забележите, че разтворът не е бистър и безцветен или почти безцветен.

Не изхвърляйте лекарствата в канализацията или в контейнера за домашни отпадъци. Попитайте Вашия фармацевт как да изхвърляте лекарствата, които вече не използвате. Тези мерки ще спомогнат за опазване на околната среда.

6. Съдържание на опаковката и допълнителна информация

Какво съдържа Ozempic

- Активното вещество е: семаглутид. Един ml от инжекционния разтвор съдържа 2,68 mg семаглутид. Една предварително напълнена писалка съдържа 8 mg семаглутид в 3 ml разтвор. Всяка доза съдържа 2 mg семаглутид в 0,74 ml.
- Другите съставки са: динатриев фосфат дихидрат, пропиленгликол, фенол, вода за инжекции, натриев хидроксид/хлороводородна киселина (за корекция на pH). Вижте също точка 2, „Съдържание на натрий“.

Как изглежда Ozempic и какво съдържа опаковката

Ozempic е бистър и безцветен или почти безцветен инжекционен разтвор в предварително напълнена писалка.

Всяка предварително напълнена писалка съдържа 3 ml разтвор и доставя 4 дози по 2 mg.

Ozempic 2 mg инжекционен разтвор се предлага в следните видове опаковки:

1 писалка и 4 игли за еднократна употреба NovoFine Plus.

3 писалки и 12 игли за еднократна употреба NovoFine Plus.

Не всички видове опаковки могат да бъдат пуснати на пазара.

Притежател на разрешението за употреба и производител

Novo Nordisk A/S

Novo Allé

DK-2880 Bagsværd

Дания

Дата на последно преразглеждане на листовката

Други източници на информация

Подробна информация за това лекарство е предоставена на уебсайта на Европейската агенция по лекарствата <http://www.ema.europa.eu>.

Указания за употреба

Ozempic 2 mg инжекционен разтвор в предварително напълнена писалка семаглутид (semaglutide)

Указания за употреба на Ozempic 2 mg инжекционен разтвор в предварително напълнена писалка

Моля, прочетете внимателно тези указания, преди да използвате своята предварително напълнена писалка Ozempic. Говорете с Вашия лекар, медицинска сестра или фармацевт за това как да инжектирате Ozempic правилно.

Започнете с проверка на писалката, **за да сте сигурни, че тя съдържа Ozempic 2 mg**, след което погледнете илюстрациите по-долу, за да се запознаете с различните части на писалката и иглата си.

Ако сте слеп или имате лошо зрение и не можете да разчетете брояча на дозата върху писалката, не използвайте тази писалка без чужда помощ.

Потърсете помощ от лице с добро зрение, което знае как да използва предварително напълнената писалка Ozempic.

Вашата писалка е предварително напълнена и има възможност за набиране на дозата. Тя съдържа 8 mg семаглутид и можете да избирате дози само по 2 mg. Една неизползвана писалка съдържа четири дози по 2 mg.

Използвайте таблицата от вътрешната страна на капака на картонената кутия, за да следите колко инжекции сте приложили и кога сте ги приложили.

Писалката Ви е предназначена да се използва с игли за еднократна употреба 30G, 31G и 32G с дължина до 8 mm. В опаковката са включени игли NovoFine Plus.

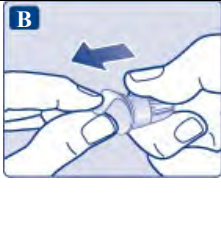
Ozempic предварително напълнена писалка и игла (пример)



Важна информация

Обърнете специално внимание на тези бележки, тъй като те са важни за безопасната употреба на писалката.

1. Подгответе писалката си с нова игла

• Проверете името и цветния етикет на писалката си, за да се уверите, че тя съдържа Ozempic 2 mg. Това е изключително важно, ако прилагате инжекционно повече от един вид лекарство. Използването на погрешно лекарство може да бъде вредно за здравето Ви. • Свалете капачката на писалката.	
• Проверете дали разтворът в писалката е бистър и безцветен. Погледнете през прозорчето на писалката. Ако разтворът изглежда мътен или с променен цвят, не използвайте писалката.	
• Вземете нова игла. Проверете хартиения етикет и външната капачка на иглата за повреди, които могат да засегнат стерилността. Ако забележите някаква повреда, използвайте нова игла. • Отстранете хартиения етикет.	
Уверете се, че сте поставили иглата правилно. • Натиснете иглата право върху писалката. • Завийте, докато се захване стегнато.	
Иглата е покрита с две капачки. Трябва да свалите и двете капачки. Ако забравите да свалите и двете капачки, няма да успеете да си инжектирате лекарство. • Свалете външната капачка на иглата и я запазете за по-късно. Тя ще Ви трябва след инжектирането за безопасно отстраняване на иглата от писалката.	
• Свалете вътрешната капачка на иглата и я изхвърлете. Ако се опитате да я поставите отново, може неволно да се убодете с иглата. На върха на иглата може да се появи капка от разтвора. Това е нормално, но все пак трябва да проверите изтичането, ако използвате нова писалка за пръв път. Вижте стъпка 2 „Проверете изтичането с всяка нова писалка“. Не поставяйте нова игла на писалката си, докато не сте готови да инжектирате.	
 Винаги използвайте нова игла за всяка инжекция. Това може да предотврати запушване на иглите, замърсяване, инфектиране и неточно дозиране.	
 Никога не използвайте изкривена или повредена игла.	
2. Проверете изтичането с всяка нова писалка	
• Ако вече използвате писалката, преминете към стъпка 3 „Изберете дозата“. Проверявайте изтичането само преди първото инжектиране с всяка нова писалка. • Завъртете селектора на дозата до маркера за проверка на изтичането (••—) точно след „0“. Уверете се, че маркерът за проверка на изтичането се изравнява със стрелката на дозата.	 Избран е маркер за проверка на изтичането

- Задръжте писалката с насочена нагоре игла.
Натиснете и задръжте дозовия бутон, докато броячът на дозата се върне на „0“. Цифрата „0“ трябва да се изравни със стрелката на дозата.
На върха на иглата трябва да се появи капка разтвор.



На върха на иглата може да остане малка капка, но тя няма да се инжектира.

Ако не се появи капка, повторете стъпка 2 „Проверете изтичането с всяка нова писалка“ до 6 пъти. Ако все още няма капка, сменете иглата и повторете стъпка 2 „Проверете изтичането с всяка нова писалка“ още веднъж.

Изхвърлете писалката и използвайте нова, ако все още не се е появила капка, изхвърлете писалката и използвайте нова.

Винаги се уверявайте, че се появява капка на върха на иглата, преди да използвате нова писалка за пръв път. С това се гарантира, че разтворът преминава безпрепятствено през иглата. Ако не се появи капка, **няма** да си инжектирате никакво количество от лекарството, въпреки че броячът на дозата може да помръдне. **Това може да означава, че иглата е запушена или повредена.**

Ако не проверявате изтичането преди първото си инжектиране с всяка нова писалка, може да не получите предписаната доза и желания ефект на Ozempic.

3. Изберете дозата

- Завъртете селектора на дозата, за да наберете 2 mg.** Продължете да въртите, докато броячът на дозата спре и покаже 2 mg.



Само броячът и стрелката на дозата ще покажат, че са набрани 2 mg.

Можете да изберете само 2 mg на доза. Ако писалката съдържа по-малко от 2 mg, броячът спира, преди да се покаже 2.

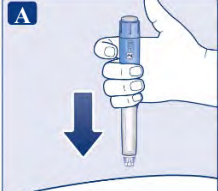
Селекторът на дозата прищраква различно, когато се завърти напред, назад или при преминаване на 2 mg. Не бройте прищракванията на писалката.

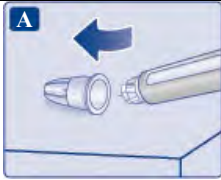
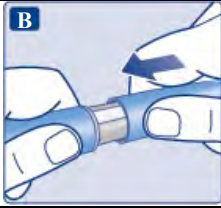
Винаги използвайте брояча и стрелката на дозата, за да видите, че са набрани 2 mg, преди да инжектирате това лекарство.

Не бройте прищракванията на писалката.

Със селектора на дозата трябва да се избират само дози по 2 mg. 2 mg трябва точно да се изравни със стрелката, за да сте сигурни, че приемате правилна доза.

Колко разтвор е останал

• За да видите колко разтвор е останал, използвайте брояча на дозата: завъртете селектора, докато броячът спре. Ако той показва 2, във Вашата писалка са останали поне 2 mg. Ако броячът на дозата спре преди 2 mg, няма достатъчно останал разтвор за пълна доза 2 mg.	 Броячът на дозата е спрял: остават 2 mg
 Не използвайте писалката, ако в нея няма достатъчно останал разтвор за пълна доза. Използвайте нова писалка Ozempic.	
4. Инжектирайте дозата	
• Въведете иглата в кожата, както Ви е показал Вашият лекар или медицинска сестра. • Уверете се, че виждате брояча на дозата. Не го закривайте с пръстите си. Това може да прекъсне инжектирането.	
• Натиснете и задръжте дозовия бутон. Наблюдавайте, докато броячът на дозата се върне на „0“. Цифрата „0“ трябва да се изравни със стрелката на дозата. Тогава може да чуете или усетите прищракване. • Продължавайте да натискате дозовия бутон, докато задържате иглата в кожата си.	
• Пребройте бавно до 6, докато държите дозовия бутон натиснат. • Ако извадите иглата по-рано, може да видите как от върха ѝ изтича струйка от разтвора. В такъв случай няма да бъде приложена пълната доза.	 Бройте бавно: 1-2-3-4-5-6
• Извадете иглата от кожата си. След това може да отпуснете дозовия бутон. Ако на мястото на инжектиране се появи кръв, притиснете леко.	
На върха на иглата може да видите капка разтвор след инжектирането. Това е нормално и не се отразява на Вашата доза.	
 Винаги гледайте брояча на дозата, за да знаете колко mg си инжектирате. Задръжте дозовия бутон натиснат, докато броячът на дозата се върне на „0“. Как да разпознаете запушена или повредена игла –Ако броячът на дозата не покаже „0“ след продължително натискане на дозовия бутон, възможно е да сте използвали запушена или повредена игла. –В такъв случай не сте си инжектирали никакво лекарство, въпреки че броячът на дозата се е преместил от числото на първоначалната доза, която сте задали. Какво да правите със запушена игла Сменете иглата, както е описано в стъпка 5 „След инжекцията“, и повторете всички стъпки от 1 „Подгответе писалката си с нова игла“. Уверете се, че сте набрали цялата необходима доза. Никога не докосвайте брояча на дозата, докато инжектирате. Това може да прекъсне инжектирането.	
5. След инжекцията	

Винаги изхвърляйте иглата след всяка инжекция, за да си осигурите удобство при инжектиране и да избегнете запушване на иглите. Ако иглата е запушена, няма да си инжектирате никакво количество лекарство. • Вкарайте върха на иглата във външната капачка на иглата върху равна повърхност, без да докосвате иглата или външната капачка.	
• След като иглата е покрита, внимателно натиснете външната капачка на иглата докрай. • Развийте иглата и я изхвърлете внимателно според указанията на Вашия лекар, медицинската сестра, фармацевт или местните власти.	
• Поставяйте отново капачката на писалката след всяко използване, за да предпазите разтвора от светлина.	
Когато писалката трябва да се изхвърли, направете го, без да има игла върху нея, както Ви е инструктирал Вашият лекар, медицинска сестра, фармацевт или местните власти.	
 Никога не се опитвайте да поставите обратно вътрешната капачка върху иглата. Може да се убодете с иглата.  Винаги след всяка инжекция незабавно отстранявайте иглата от писалката. Това може да предотврати запушване на игли, замърсяване, инфектиране, изтичане на разтвор и неточно дозиране.	
 Допълнителна важна информация	
• Винаги съхранявайте писалката и иглите на място, недостъпно за други хора, особено за деца. • Никога не споделяйте писалката или иглите си с други хора. • Обгрижващите лица трябва да са много внимателни при работа с използвани игли, за да избегнат нараняване с тях и кръстосана инфекция.	
Грижа за Вашата писалка	
Използвайте писалката внимателно. Грубото манипулиране или неправилна употреба могат да причинят неточно дозиране. Ако това се случи, може да не получите желанния ефект на това лекарство.	
• Не оставяйте писалката в кола или на друго място, където може да стане твърде горещо или твърде студено. • Не инжектирайте Ozempic, който е бил замразен. Ако го направите, може да не получите желанния ефект на това лекарство. • Не инжектирайте Ozempic, който е бил изложен на пряка слънчева светлина. Ако го направите, може да не получите желанния ефект на това лекарство. • Не излагайте писалката си на прах, мръсотия или течност. • Не мийте, не накисвайте и не смазвайте писалката си. Тя може да се почисти с мек препарат върху навлажнена кърпа. • Не изпускайте писалката си и не я удряйте в твърди повърхности. Ако я изпуснете или подозирате, че нещо не е наред с нея, поставете нова игла и проверете изтичането на разтвор, преди да инжектирате. • Не се опитвайте да напълните повторно писалката си. След като веднъж се изпразни, тя трябва да се изхвърли. • Не опитвайте да поправяте или разглобявате писалка си.	

Листовка: Информация за пациента

Ozempic 0,25 mg инжекционен разтвор в предварително напълнена спринцовка
Ozempic 0,5 mg инжекционен разтвор в предварително напълнена спринцовка
Ozempic 1 mg инжекционен разтвор в предварително напълнена спринцовка
семаглутид (semaglutide)

Прочетете внимателно цялата листовка, преди да започнете да използвате това лекарство, тъй като тя съдържа важна за Вас информация.

- Запазете тази листовка. Може да се наложи да я прочетете отново.
- Ако имате някакви допълнителни въпроси, попитайте Вашия лекар, фармацевт или медицинска сестра.
- Това лекарство е предписано лично на Вас. Не го преотстъпвайте на други хора. То може да им навреди, независимо че признаците на тяхното заболяване са същите като Вашите.
- Ако получите някакви нежелани реакции, уведомете Вашия лекар, фармацевт или медицинска сестра. Това включва и всички възможни нежелани реакции, неописани в тази листовка. Вижте точка 4.

Какво съдържа тази листовка

1. Какво представлява Ozempic и за какво се използва
2. Какво трябва да знаете, преди да използвате Ozempic
3. Как да използвате Ozempic
4. Възможни нежелани реакции
5. Как да съхранявате Ozempic
6. Съдържание на опаковката и допълнителна информация

1. Какво представлява Ozempic и за какво се използва

Ozempic съдържа активното вещество семаглутид. То помага да се понижи кръвната захар в организма Ви, само когато е твърде висока и може да помогне за предотвратяване на сърдечно заболяване при пациенти със захарен диабет тип 2 (ЗДТ2). Той също така помага да се забави влошаването на бъбречната функция при пациенти със ЗДТ2 чрез механизъм извън понижаването на кръвната захар.

Ozempic се използва за лечение на възрастни (на възраст 18 години и повече) със ЗДТ2, когато диетата и упражненията не са достатъчни:

- самостоятелно – когато не можете да използвате метформин (друго лекарство за диабет) или
- с други лекарства за диабет – когато те не са достатъчни, за да контролират нивата на кръвната Ви захар. Такива могат да бъдат лекарства, които приемате през устата или инжектирате, например инсулин.

Важно е да продължите плана си за диета и упражнения, както Ви е казал Вашият лекар, фармацевт или медицинска сестра.

2. Какво трябва да знаете, преди да използвате Ozempic

Не използвайте Ozempic

- ако сте алергични към семаглутид или към някоя от останалите съставки на това лекарство (изброени в точка 6).

Предупреждения и предпазни мерки

Говорете с Вашия лекар, фармацевт или медицинска сестра, преди да използвате това лекарство.

Това лекарство не е същото като инсулин и Вие не трябва да го използвате, ако:

- развиете диабетна кетоацидоза – усложнение при диабет, протичащо с висока кръвна захар, затруднено дишане, объркване, прекомерна жажда, сладък мирис на дъха или сладък или метален вкус в устата.

Ozempic не е инсулин и поради това не трябва да се използва като заместител на инсулина. Ако знаете, че Ви предстои операция, при която ще бъдете под анестезия (в спящо състояние), трябва да кажете на Вашия лекар, че сте на лечение с Ozempic.

Проблеми със стомаха и червата, и дехидратация

По време на лечението с това лекарство може да Ви се повдига (гадене) или да имате повръщане или диария. Тези нежелани реакции могат да причинят дехидратация (загуба на течности). Важно е да пиете обилно количество течности, за да предотвратите дехидратация. Това е особено важно, ако имате проблеми с бъбреците. Говорете с Вашия лекар, ако имате някакви въпроси или притеснения.

Силна и продължителна коремна болка, която може да се дължи на остър панкреатит

Ако имате силна и продължителна болка в областта на стомаха, незабавно потърсете лекар, тъй като тя може да е признак на остър панкреатит (възпален панкреас). Моля вижте точка 4 за предупредителните признаци за възпален панкреас.

Ниска кръвна захар (хипогликемия)

Комбинирането на сулфонилурейни производни или инсулин с това лекарство може да увеличи риска от понижаване на нивата на кръвната захар (хипогликемия). Моля, вижте точка 4 относно предупредителните признаци за ниски нива на кръвната захар. Вашият лекар може да Ви назначи да се изследват нивата на кръвната Ви захар. Това ще му помогне да определи дали дозата на сулфонилурейното производно или инсулина трябва да се промени, за да се понижи рискът от ниска кръвна захар.

Заболяване на очите вследствие на диабет (ретинопатия)

Ако имате заболяване на очите вследствие на диабета и използвате инсулин, това лекарство може да доведе до влошаване на Вашето зрение и това може да наложи лечение. Информирайте лекаря си, ако имате заболяване на очите вследствие на диабета или ако по време на лечението с това лекарство получите проблеми с очите. В случай че имате потенциално нестабилно заболяване на очите вследствие на диабет, не се препоръчва да използвате Ozempic 2 mg.

Внезапни промени в зрението Ви

Ако забележите внезапна загуба на зрение или бързо влошаване на зрението по време на лечението с това лекарство, незабавно се свържете с Вашия лекар за съвет. Това може да се дължи на много рядко срещаща се нежелана реакция, наречена неартериитна предна исхемична оптична невропатия (НПИОН) (Вижте точка 4: Сериозни нежелани реакции). Вашият лекар може да Ви насочи за очен преглед и може да се наложи да спрете лечението с това лекарство.

Пациенти със забавено изпразване на стомаха (гастропареза)

Ако имате бавно (забавено) изпразване на стомаха (наречено гастропареза), употребата на Ozempic може да доведе до сериозни или тежки стомашно-чревни нежелани събития. Говорете с Вашия лекар, преди да използвате Ozempic.

Деца и юноши

Това лекарство не се препоръчва при деца и юноши на възраст под 18 години, тъй като безопасността и ефикасността при тази възрастова група все още не са установени.

Други лекарства и Ozempic

Трябва да кажете на Вашия лекар, фармацевт или медицинска сестра, ако приемате, наскоро сте приемали или е възможно да приемате други лекарства, включително билкови или други лекарства, които сте купили без рецепта.

По-специално, информирайте Вашия лекар, фармацевт или медицинска сестра, ако използвате лекарства, съдържащи някое от следните:

- Варфарин или други подобни лекарства, приемани през устата за намаляване на кръвосъсирването (перорални антикоагуланти). Може да се наложат чести изследвания на кръвта, за да се провери колко бързо се съсирва кръвта Ви.
- Ако използвате инсулин, Вашият лекар ще Ви обясни как да намалите дозата на инсулина и ще Ви препоръча да следите кръвната си захар по-често, за да избегнете хипергликемия (висока кръвна захар) и диабетна кетоацидоза (усложнение на диабета, което настъпва, когато организъмът не може да разгради глюкозата, тъй като няма достатъчно инсулин).

Бременност и кърмене

Ако сте бременна или кърмите, смятате, че може да сте бременна, или планирате бременност, посъветвайте се с Вашия лекар преди употребата на това лекарство.

Това лекарство не трябва да се използва по време на бременност, защото не е известно дали засяга плода. Затова употребата на контрацепция е препоръчителна, докато използвате това лекарство. Ако желаете да забременеете, обсъдете как да промените лечението си с Вашия лекар, тъй като трябва да спрете употребата на това лекарство поне 2 месеца предварително. Ако забременеете, докато използвате това лекарство, говорете незабавно с лекаря си, тъй като лечението Ви трябва да бъде променено.

Не използвайте това лекарство, ако кърмите, тъй като не е известно дали то преминава в кърмата.

Шофиране и работа с машини

Малко вероятно е Ozempic да повлияе на способността Ви за шофиране и работа с машини. Ако използвате това лекарство в комбинация със сулфонилурейни производни или инсулин, кръвната Ви захар може да се понижи (хипогликемия), което да отслаби способността Ви да се концентрирате. Не шофирайте и не работете с машини, ако получите признаци на ниска кръвна захар. Вижте точка 2, „Предупреждения и предпазни мерки“ за информацията относно повишения риск от ниска кръвна захар, както и точка 4 за предупредителните признаци на ниска кръвна захар. Говорете с лекаря си за допълнителна информация.

Съдържание на натрий

Това лекарство съдържа по-малко от 1 mmol натрий (23 mg) на доза, т.е. може да се каже, че практически не съдържа натрий.

3. Как да използвате Ozempic

Винаги използвайте това лекарство точно както Ви е казал Вашият лекар. Ако не сте сигурни в нещо, попитайте Вашия лекар, фармацевт или медицинска сестра.

Колко да използвате

- Началната доза е 0,25 mg веднъж седмично за период от четири седмици.
- След четири седмици лекарят ще увеличи дозата Ви до 0,5 mg веднъж седмично.
- Лекарят може да увеличи дозата Ви до 1 mg веднъж седмично, ако кръвната Ви захар не се контролира достатъчно добре с доза 0,5 mg веднъж седмично.

- Вашият лекар може да увеличи дозата Ви на 2 mg веднъж седмично, ако кръвната Ви захар не се контролира достатъчно добре с доза 1 mg веднъж седмично.

Не променяйте дозата, освен ако Вашият лекар не Ви е казал да направите това.

Как се прилага Ozempic

Ozempic се прилага чрез инжекция под кожата (подкожно инжектиране). Не инжектирайте във вена или мускул.

- Най-подходящите места за инжектиране са бедрата, областта на корема на разстояние поне 5 cm от пъпа, или външната горна част на ръката (само с помощ от друг човек).
- Преди да използвате писалката за пръв път, Вашият лекар или медицинска сестра ще Ви покажат как да боравите с нея.

Подробни указания за употреба са дадени на другата страна на тази листовка.

Кога да използвате Ozempic

- Трябва да използвате това лекарство веднъж седмично и по възможност – на един и същ ден всяка седмица.
- Може да си направите инжекция по всяко време на деня, независимо от храненията.

За да запомните по-лесно, че това лекарство се инжектира само веднъж седмично, препоръчително е да отбележите избрания ден (напр. сряда) върху картонената кутия и да записвате върху нея датата при всяко инжектиране.

При необходимост можете да промените деня на ежеседмичното инжектиране на това лекарство, стига да са изминали поне 3 дни след последното му инжектиране. След избирането на нов ден продължете прилагането веднъж седмично.

Ако сте използвали повече от необходимата доза Ozempic

Ако сте използвали повече от необходимата доза Ozempic, веднага информирайте Вашия лекар. Възможно е да получите нежелани реакции като повдигане (гадене).

Ако сте пропуснали да използвате Ozempic

Ако сте пропуснали да инжектирате доза и:

- Изминали са 5 или по-малко дни след момента, в който е трябвало да използвате Ozempic, инжектирайте го веднага, щом си спомните. След това инжектирайте следващата си доза, както обикновено в планирания ден.
- Изминали са повече от 5 дни след момента, в който е трябвало да използвате Ozempic, прескочете пропуснатата доза. След това инжектирайте следващата си доза, както обикновено в планирания ден.

Не използвайте двойна доза, за да компенсирате пропуснатата доза.

Ако сте спрели употребата на Ozempic

Не спирайте употребата на това лекарство, без да сте информирали Вашия лекар. Ако я спрете, нивото на кръвната Ви захар може да се повиши.

Ако имате някакви допълнителни въпроси, свързани с употребата на това лекарство, попитайте Вашия лекар, фармацевт или медицинска сестра.

4. Възможни нежелани реакции

Както всички лекарства, това лекарство може да предизвика нежелани реакции, въпреки че не всеки ги получава.

Сериозни нежелани реакции

Чести (могат да засегнат до 1 на 10 души)

- Усложнения на заболяването на очите вследствие на диабета (ретинопатия) – трябва да кажете на лекаря си, ако по време на лечението с това лекарство получите проблеми с очите, като промяна в зрението.

Нечести (могат да засегнат до 1 на 100 души)

- Възпаление на панкреаса (остър панкреатит), който може да причини силна болка в стомаха и гърба, която не преминава. Трябва да отидете на лекар незабавно, ако получите такива симптоми.

Редки (могат да засегнат до 1 на 1 000 души)

- Тежки алергични реакции (анафилактични реакции, ангиоедем). Трябва незабавно да получите медицинска помощ и веднага да информирате лекаря си, ако получите симптоми като проблеми с дишането, подуване на лицето, устните, езика и/или гърлото със затруднено преглъщане и учестено сърцебиене.

Много редки (могат да засегнат до 1 на 10 000 души)

- Заболяване на окото, наречено неартериитна предна исхемична оптична невропатия (НПИОН), което може да причини загуба на зрението на едното Ви око без да има болка. Трябва незабавно да се свържете с Вашия лекар, ако забележите внезапно или постепенно влошаване на зрението (вижте точка 2: "Внезапни промени в зрението Ви").

С неизвестна честота (от наличните данни не може да бъде направена оценка)

- Запушване на червата. Тежка форма на запек с допълнителни симптоми като стомашна болка, подуване на корема, повръщане и т.н.

Други нежелани реакции

Много чести (могат да засегнат повече от 1 на 10 души)

- Повдигане (гадене) – това обикновено отминава с времето;
- Диария – това обикновено отминава с времето;
- Ниска кръвна захар (хипогликемия), когато това лекарство се използва заедно с лекарства, които съдържат сулфонилурейни производни или инсулин.

Чести (могат да засегнат до 1 на 10 души)

- Повръщане;
- Ниска кръвна захар (хипогликемия), когато това лекарство се използва заедно с перорални лекарства за диабет, освен сулфонилурейни производни или инсулин.

Предупредителните признаци за ниска кръвна захар могат да се появят внезапно. Те могат да включват: студена пот, хладна бледа кожа, главоболие, ускорен пулс, повдигане (гадене) или силен глад, промени в зрението, сънливост или слабост; нервност, тревожност или обърканост, затруднена концентрация или треперене.

Вашият лекар ще Ви каже как да лекувате ниската кръвна захар и какво да направите, ако забележите тези предупредителни признаци.

Вероятността да спадне нивото на кръвната захар е по-голяма, ако приемате сулфонилурейни производни или инсулин. Вашият лекар може да намали дозата на тези лекарства, преди да започнете да използвате това лекарство.

- Лошо храносмилане;
- Възпален стомах (гастрит) – признаците включват стомашна болка, повдигане (гадене) или повръщане;
- Рефлукс или киселини – наричани още гастроэзофагеална рефлуксна болест (ГЕРБ);
- Стомашна болка;
- Подуване на стомаха;

- Запек;
- Оригване;
- Камъни в жлъчката;
- Замайване;
- Умора;
- Загуба на тегло;
- Понижен апетит;
- Газове (флатуленция);
- Повишение на панкреатични ензими (като липаза и амилаза);
- Главоболие.

Нечести (могат да засегнат до 1 на 100 души)

- Промяна във вкуса на храната или напитките;
- Учестен пулс;
- Реакции на мястото на инжектиране, като посиняване, болка, дразнене, сърбеж и обрив;
- Алергични реакции като обрив, сърбеж или уртикария;
- Забавяне в изпразването на стомаха.

С неизвестна честота (от наличните данни не може да бъде направена оценка на честотата)

- Промяна в усещането на кожата.

Съобщаване на нежелани реакции

Ако получите някакви нежелани реакции, уведомете Вашия лекар, фармацевт или медицинска сестра. Това включва всички възможни, неописани в тази листовка нежелани реакции. Можете също да съобщите нежелани реакции директно чрез националната система за съобщаване, посочена в [Приложение V](#). Като съобщавате нежелани реакции, можете да дадете своя принос за получаване на повече информация относно безопасността на това лекарство.

5. Как да съхранявате Ozempic

Да се съхранява на място, недостъпно за деца. Винаги съхранявайте дребните части от спринцовката на места, недостъпни за други хора, особено деца.

Не използвайте това лекарство след срока на годност, отбелязан върху етикета на спринцовката и картонената опаковка след „Годен до:“/“EXP“. Срокът на годност отговаря на последния ден от посочения месец.

Да се съхранява в хладилник (2 °C–8 °C). Да не се замразява. Да се съхранява далеч от охлаждащия елемент. Винаги съхранявайте спринцовката в оригиналната опаковка, за да се предпази от светлина.

Ozempic може да се съхранява извън хладилник до 28 дни при температура не повече от 30°C. Изхвърлете спринцовката, ако е била изложена на светлина или температура над 30°C, била е извън хладилника повече от 28 дни или е била замразявана.

Не използвайте това лекарство, ако забележите, че разтворът не е бистър и безцветен или почти безцветен.

След употреба:

Спринцовката е за еднократна употреба и съдържа само една доза. Изхвърлете спринцовката веднага след употреба в защитен от пробиване контейнер с плътно прилепнал капак.

Не изхвърляйте лекарствата в канализацията или в контейнера за домашни отпадъци. Попитайте Вашия фармацевт как да изхвърляте лекарствата, които вече не използвате. Тези мерки ще спомогнат за опазване на околната среда.

6. Съдържание на опаковката и допълнителна информация

Какво съдържа Ozempic

- Активното вещество е семаглутид.
- Ozempic 0,25 mg инжекционен разтвор
Всяка предварително напълнена спринцовка съдържа 0,25 mg семаглутид в 0,5 ml (0,5 mg/ml).
- Ozempic 0,5 mg инжекционен разтвор
Всяка предварително напълнена спринцовка съдържа 0,5 mg семаглутид в 0,5 ml (1 mg/ml).
- Ozempic 1 mg инжекционен разтвор
Всяка предварително напълнена спринцовка съдържа 1 mg семаглутид в 0,5 ml (2 mg/ml).
- Другите съставки са: динатриев фосфат дихидрат, натриев хлорид, натриев хидроксид/хлороводородна киселина (за корекция на рН), вода за инжекции. Вижте също точка 2, „Съдържание на натрий“ за информация относно натрий.

Как изглежда Ozempic и какво съдържа опаковката

Ozempic е бистър и безцветен или почти безцветен инжекционен разтвор в предварително напълнена спринцовка.

Всяка спринцовка съдържа само една доза.

Опаковка с 4 предварително напълнени спринцовки.

Притежател на разрешението за употреба и производител

Novo Nordisk A/S

Novo Allé

DK-2880 Bagsværd

Дания

Дата на последно преразглеждане на листовката

Други източници на информация

Подробна информация за това лекарство е предоставена на уебсайта на Европейската агенция по лекарствата: <http://www.ema.europa.eu>

Указания за употреба

Преди да започнете да използвате Вашата предварително напълнена спринцовка, винаги прочитайте внимателно тези указания.

Опаковката съдържа четири предварително напълнени спринцовки. Тази листовка предоставя указания как да се извърши инжекция под кожата (подкожно).

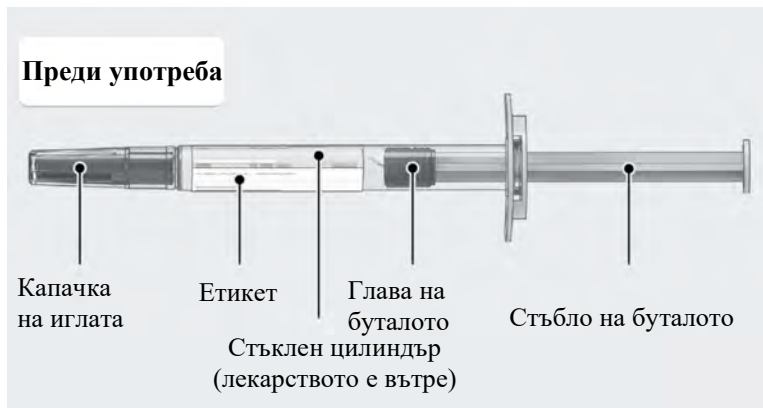
Спринцовката може да се различава от всяко друго устройство, което сте използвали досега.

Преди да използвате спринцовката за първи път, говорете с Вашия лекар за това как да инжектирате правилно.

Запознайте се с устройството на спринцовката си

Трябва да проверите етикета на картонената опаковка и спринцовката, за да се уверите, че съдържа правилното лекарство. Моля, уверете се, че имате правилната доза, предписана от Вашия лекар.

Моля, обърнете внимание: Спринцовката може да е различна от показаната в тази листовка.



Важна информация за вашата спринцовка

- Спринцовката съдържа една цяла доза. Тя е предназначена само за еднократна употреба.
- Не използвайте спринцовката, ако картонената опаковка е повредена или ако защитното запечатване на опаковка е нарушено.
- Спринцовката може да се използва веднага след изваждане от хладилника.
- Съхранявайте това лекарство на място, недостъпно за деца.
- Винаги съхранявайте дребните части от спринцовката на места, недостъпни за други хора, особено деца.

Хора с нарушено зрение не трябва да използват спринцовката без помощта на човек, който знае как да я използва.

Често задавани въпроси

Да инжектирам ли целия обем на спринцовката?

Да, спринцовката е за еднократна употреба и съдържа една цяла доза.

Ами ако спринцовката е повредена?

Ако спринцовка е изпускана, повредена или счупена, не я използвайте. Вземете нова.

Ами ако иглата е огъната?

Ако иглата е огъната, изпускана или повредена, не използвайте спринцовката. Вземете нова.

Обърнете тази листовка за повече информация

Ще ви трябва информация относно лекарството в спринцовката.

Вижте тази информация в точка 5 от другата страна на тази листовка, която включва:

- Съхранение
- Срок на годност
- Изхвърляне
- Как изглежда лекарството

Ако имате въпроси свържете се с Вашия лекар.

Пригответе спринцовката си

1. Извадете спринцовката

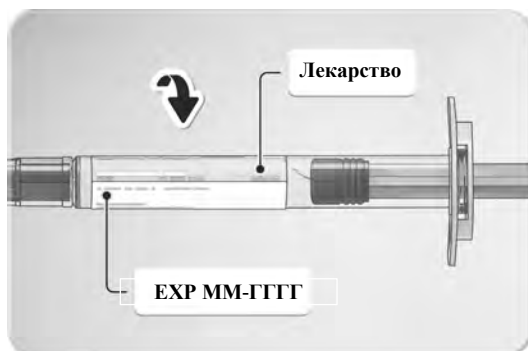


- Отворете картонената опаковка.
- Внимателно извадете спринцовката, като я държите за стъкления цилиндър
- Проверете етикета на спринцовката. Уверете се, че имате правилната доза, предписана от Вашия лекар.

Не дръжте и не докосвайте спринцовката за стъблото на буталото или капачката на иглата.

Не сваляйте карпачката на иглата, докато не сте готови да инжектирате.

2. Проверете Вашата спринцовка



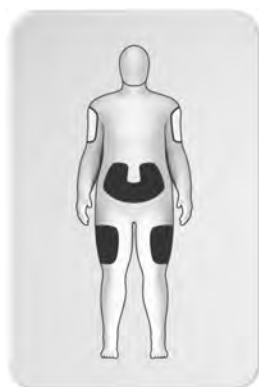
- Погледнете през стъкления цилиндър. Използвайте спринцовката само ако лекарството изглежда, както е описаното в точка 5 от другата страна на тази листовка.

Срокът на годност е отпечатан на гърба на етикета на спринцовката.

Нормално е да се виждат мехурчета въздух. Не се опитвайте да ги отстраните.

Не използвайте спринцовката, ако изглежда, че е използвана, изпускана, повредена или счупена.

3. Изберете място за инжектиране



- Област на корема или бедрата
- Външната горна част на ръката (само с помощта на друг човек)

Инжектирайте подкожно в:

- Областта на корема, което е на разстояние поне 5 cm от пъпа.
- Бедрата.
- Външната горна част на ръката (само с помощта на друг човек).

Вашият лекар ще Ви помогне да изберете най-подходящото място за инжектиране за Вас.

Не инжектирайте на същото място, на което сте инжектирали последния път.

Инжектирайте Вашата доза

4. Издърпайте капачката на иглата



- Издърпайте капачката на иглата право напред и я изхвърлете.

Възможно е да видите капки течност от лекарството на върха на иглата. Това е нормално и не влияе на дозата Ви. Направете си инжекцията веднага.

Не поставяйте обратно капачката на иглата върху спринцовката, за да се предпазите от убождане с нея.

5. Въведете иглата в кожна гънка



- Внимателно захванете кожна гънка и въведете в нея цялата игла под ъгъл 45 градуса.

Така ще инжектирате под кожата, а не в мускула.

6. Инжектирайте дозата си



- С бавен и постоянен натиск, натиснете буталото докрай, докато то спре да се движи.

След като буталото е натиснато докрай и спринцовката е празна, Вие сте получили цялата си доза.

7. Отстранете спринцовката



- Извадете иглата от кожата си под ъгъл 45 градуса.

Ако се появи кръв на мястото на инжектиране, притиснете леко мястото за да спрете кървенето, без да разтривате.

Изхвърляне на спринцовката

Внимавайте когато боравите с използвани игли. Изхвърлете спринцовката незабавно. Прочетете информацията за изхвърляне в точка 5 от другата страна на листовката.