

03/2018

## TÄRKEÄÄ TIETOA LÄÄKKEEN MÄÄRÄÄJÄLLE

### SULIQUA® (GLARGININSULIINI 100 YKSIKÖÄ/ML + LIKSISENATIDI) — SAATAVANA KAHDESSA ERI VAHVUUDESSA ESITÄYTETYISSÄ KYNISSÄ

Hyvä terveydenhuollon ammattilainen,

Tällä kirjeellä haluamme antaa sinulle tärkeää tietoa koskien määräämäsi SULIQUA® -lääkkeen annostusta. SULIQUA® on tarkoitettu aikuisille tyypin 2 diabetes mellituksen hoitoon verensokeritasapainon parantamiseksi yhdistelmähoitona metformiinin kanssa, kun metformiinilla yksin tai metformiinilla yhdessä toisen suun kautta otettavan, verensokeritasapainon alentavan lääkevalmisteen tai perusinsuliinin kanssa ei saavuteta riittävää verensokeritasapainoa.

#### Yhteenveto

SULIQUA® sisältää kiinteän annoksen kahta Euroopassa hyväksyttyä lääkevalmistetta, glargininsuliinia 100 yksikköä/ml (Lantus®) ja liksisenatidia (Lyxumia®). SULIQUA® -valmistetta on saatavana kahdessa esitetyssä kynässä, jotka sisältävät kahta eri vahvuutta liksisenatidista ja eri annosvälit glargininsuliinista 100 yksikköä/ml erilaisen insuliinintarpeen (aina 60 yksikköön saakka) omaavien potilaiden hoitoon:

- Molemmat esitetyt kynät sisältävät glargininsuliinia 100 yksikköä/ml.
- SULIQUA® (10–40) kynällä voidaan antaa 10–40 annosaskelman vuorokausiannoksia (vahvuus: glargininsuliini 100 yksikköä/ml ja liksisenatidi 50 mikrog/ml; annosväli: 10–40 yksikköä glargininsuliinia yhdessä 5–20 mikrogramman liksisenatidiannoksen kanssa). Tämä kynä on persikanvärinen ja siinä on oranssi annostelunappula.
- SULIQUA® (30–60) kynällä voidaan antaa 30–60 annosaskelman vuorokausiannoksia (vahvuus: glargininsuliini 100 yksikköä/ml ja liksisenatidi 33 mikrog/ml; annosväli: 30–60 yksikköä glargininsuliinia yhdessä 10–20 mikrogramman liksisenatidiannoksen kanssa). Tämä kynä on oliivinvärinen ja siinä on ruskea annostelunappula.
- Molemmat SULIQUA® -yhdistelmät ovat saatavana SoloStar® -kynässä.

#### SULIQUA® 10-40 KYNÄ

SULIQUA® 100 YKSIKÖÄ/ML +  
50 MIKROGRAMMAA/ML INJEKTIONESTE,  
LIUOS, ESITÄYTETTY KYNÄ



#### SULIQUA® 30-60 KYNÄ

SULIQUA® 100 YKSIKÖÄ/ML +  
33 MIKROGRAMMAA/ML INJEKTIONESTE,  
LIUOS, ESITÄYTETTY KYNÄ



Tämän kirjeen liitteenä on yksityiskohtaisempi opas, jossa on lisätietoa valmisteesta. Liitteenä on myös potilasopas, joka on tarkoitettu annettavaksi SULIQUA® -valmisteella hoidettaville potilaille. Oppaat ovat ladattavissa Fimean verkkosivuilta ([http://www.fimea.fi/valvonta/laaketurvatoiminta/tuotekohtainen\\_koulutusmateriaali](http://www.fimea.fi/valvonta/laaketurvatoiminta/tuotekohtainen_koulutusmateriaali)) ja Terveysportista Duodecim Lääketietokannasta (ks. SULIQUA® -valmisteen tuotetiedot ja oikean valmisteen kohdalta Riskinhallinta).

Lue lisätietoja SULIQUA® -valmisteyhteenvedosta, joka on löydettävissä Euroopan lääkeviraston verkkosivulla <http://www.ema.europa.eu/>.

Halutessasi lisätietoa ota yhteys Sanofiin, [www.sanofi.fi](http://www.sanofi.fi), puh. 0201 200 300.

Lisäkoppioita tästä koulutusmateriaalista voi tilata osoitteesta [tilaus@sanofi.com](mailto:tilaus@sanofi.com).

Ystävällisin terveisin,  
Sanna Kaye, lääketieteellinen asiantuntija  
Sanofi Oy