

VIKTIG FÖRSKRIVNINGSPENNING

INTRODUKTION AV SULIQUA[®] (INSULIN GLARGIN 100 ENHETER/ML + LIXISENATID) – FINNS TILLGÄNGLIG I 2 OLIKA STYRKOR I FÖRFYLDA INJEKTIONSPENNOR

Bästa hälso- och sjukvårdspersonal,

Med detta brev vill vi ge viktig information om dosering vid förskrivning av SULIQUA[®] i kombination med metformin vid behandling av vuxna med diabetes typ 2 för att förbättra den glykemiska kontrollen när tillräcklig kontroll inte uppnåtts med metformin enbart eller i kombination med ett annat peroralt glukossänkande läkemedel eller basinsulin.

Sammanfattning

SULIQUA[®] är en fast kombination av två produkter som är godkända i Europa: insulin glargin 100 enheter/ml (Lantus[®]) och lixisenatid (Lyxumia[®]). SULIQUA[®] finns tillgängligt i 2 förfyllda injektionspennor med olika styrkor av lixisenatid och olika dosintervall av insulin glargin 100 enheter/ml, för behandling av patienter med olika insulinbehov upp till 60 enheter:

- Båda förfyllda pennorna innehåller insulin glargin i styrkan 100 enheter/ml.
- SULIQUA[®] -penna 10–40 ger en daglig injektion mellan 10–40 dossteg (styrka: insulin glargin 100 enheter/ml och lixisenatid 50 mikrogram/ml; dosintervall: 10–40 enheter insulin glargin i kombination med 5–20 mikrogram lixisenatid). Denna penna är persikofärgad med orange injektionsknapp.
- SULIQUA[®] -penna 30–60 ger en daglig injektion mellan 30–60 dossteg (styrka: insulin glargin 100 enheter/ml och lixisenatid 33 mikrogram/ml; dosintervall: 30–60 enheter insulin glargin i kombination med 10–20 mikrogram lixisenatid). Denna penna är olivfärgad med brun injektionsknapp.
- Båda kombinationerna av SULIQUA[®] finns tillgängliga som pennor med SoloStar[®] teknologi.

SULIQUA[®] 10-40 PENNA

SULIQUA[®] 100 ENHETER/ML +
50 MIKROGRAM/ML INJEKTIONSVÄTSKA,
LÖSNING I FÖRFYLLED INJEKTIONSPENNA



SULIQUA[®] 30-60 PENNA

SULIQUA[®] 100 ENHETER/ML +
33 MIKROGRAM/ML INJEKTIONSVÄTSKA,
LÖSNING I FÖRFYLLED INJEKTIONSPENNA



Bifogat finns en mer detaljerad guide med ytterligare information. Utbildningsguide till patienter finns också bifogat i detta brev, för att delas ut till patienter som behandlas med SULIQUA[®]. Guiderna kan laddas ner på Fimeas webbsida (http://www.fimea.fi/valvonta/laaketurvatoiminta/tuotekohtainen_koulutusmateriaali) och i Duodecim läkemedelsdatabas i Terveysportti (se produktinformationen (Tuotetiedot) för SULIQUA[®] och Riskhantering (Riskinhallinta) under rätt läkemedel).

För ytterligare förskrivningsrekommendationer, vänligen läs SULIQUA[®] produktresumén som finns på Europeiska läkemedelsmyndighetens webbplats <http://www.ema.europa.eu/>.

För mer information, vänligen kontakta Sanofi, www.sanofi.fi eller tel. 0201 200 300.

Fler kopior av dessa utbildningsmaterial kan beställas på adressen tilaus@sanofi.com.

Med vänlig hälsning,
Sanna Kaye, Medicinsk Expert
Sanofi Oy