

Φύλλο οδηγιών χρήσης: Πληροφορίες για τον ασθενή

Mounjaro® 2,5 mg/δόση KwikPen® ενέσιμο διάλυμα σε προγεμισμένη συσκευή τύπου πέννας
Mounjaro® 5 mg/δόση KwikPen® ενέσιμο διάλυμα σε προγεμισμένη συσκευή τύπου πέννας
Mounjaro® 7,5 mg/δόση KwikPen® ενέσιμο διάλυμα σε προγεμισμένη συσκευή τύπου πέννας
Mounjaro® 10 mg/δόση KwikPen® ενέσιμο διάλυμα σε προγεμισμένη συσκευή τύπου πέννας
Mounjaro® 12,5 mg/δόση KwikPen® ενέσιμο διάλυμα σε προγεμισμένη συσκευή τύπου πέννας
Mounjaro® 15 mg/δόση KwikPen® ενέσιμο διάλυμα σε προγεμισμένη συσκευή τύπου πέννας
τιρζεπατίδη

▼ Το φάρμακο αυτό τελεί υπό συμπληρωματική παρακολούθηση. Αυτό θα επιτρέψει το γρήγορο προσδιορισμό νέων πληροφοριών ασφάλειας. Μπορείτε να βοηθήσετε μέσω της αναφοράς πιθανών ανεπιθύμητων ενεργειών που ενδεχομένως παρουσιάζετε. Βλ. τέλος της παραγράφου 4 για τον τρόπο αναφοράς ανεπιθύμητων ενεργειών.

Διαβάστε προσεκτικά ολόκληρο το φύλλο οδηγιών χρήσης πριν αρχίσετε να παίρνετε αυτό το φάρμακο, διότι περιλαμβάνει σημαντικές πληροφορίες για σας.

- Φυλάξτε αυτό το φύλλο οδηγιών χρήσης. Ίσως χρειαστεί να το διαβάσετε ξανά.
- Εάν έχετε περαιτέρω απορίες, ρωτήστε τον γιατρό, τον νοσοκόμο ή τον φαρμακοποιό σας.
- Η συνταγή για αυτό το φάρμακο χορηγήθηκε αποκλειστικά για σας. Δεν πρέπει να δώσετε το φάρμακο σε άλλους. Μπορεί να τους προκαλέσει βλάβη, ακόμα και όταν τα συμπτώματα της ασθένειας τους είναι ίδια με τα δικά σας.
- Εάν παρατηρήσετε κάποια ανεπιθύμητη ενέργεια, ενημερώστε τον γιατρό, τον νοσοκόμο ή τον φαρμακοποιό σας. Αυτό ισχύει και για κάθε πιθανή ανεπιθύμητη ενέργεια που δεν αναφέρεται στο παρόν φύλλο οδηγιών χρήσης. Βλέπε παράγραφο 4.

Τι περιέχει το παρόν φύλλο οδηγιών:

1. Τι είναι το Mounjaro KwikPen και ποια είναι η χρήση του
2. Τι πρέπει να γνωρίζετε πριν χρησιμοποιήσετε το Mounjaro KwikPen
3. Πώς να χρησιμοποιήσετε το Mounjaro KwikPen
4. Πιθανές ανεπιθύμητες ενέργειες
5. Πώς να φυλάσσετε το Mounjaro KwikPen
6. Περιεχόμενα της συσκευασίας και λοιπές πληροφορίες

1. Τι είναι το Mounjaro KwikPen και ποια είναι η χρήση του

Το Mounjaro περιέχει μία δραστική ουσία που ονομάζεται τιρζεπατίδη και χρησιμοποιείται για την αντιμετώπιση ενηλίκων με σακχαρώδη διαβήτη τύπου 2. Το Mounjaro μειώνει τα επίπεδα γλυκόζης στον οργανισμό μόνο όταν τα επίπεδα αυτά είναι υψηλά.

Το Mounjaro χρησιμοποιείται επίσης για τη θεραπεία ενηλίκων με παχυσαρκία ή υπερβάλλον βάρος (με ΔΜΣ τουλάχιστον 27 kg/m²). Το Mounjaro επηρεάζει τη ρύθμιση της όρεξης, το οποίο μπορεί να σας βοηθήσει στο να τρώτε λιγότερο φαγητό και να μειώσετε το σωματικό σας βάρος.

Στο διαβήτη τύπου 2, το Mounjaro χρησιμοποιείται:

- ως μονοθεραπεία, όταν δεν μπορείτε να λάβετε μετφορμίνη (ένα άλλο φάρμακο για τον διαβήτη).
- Σε συνδυασμό με άλλα φάρμακα για τον διαβήτη, όταν δεν επαρκούν για τον έλεγχο των επιπέδων γλυκόζης στο αίμα σας. Αυτά τα άλλα φάρμακα μπορεί να είναι φάρμακα που λαμβάνονται από το στόμα ή/και ινσουλίνη που χορηγείται με ένεση.

Το Mounjaro χρησιμοποιείται επίσης σε συνδυασμό με διατροφή και άσκηση για την απώλεια σωματικού βάρους και για να βοηθήσει στη διατήρηση του βάρους υπό έλεγχο σε ενήλικες, οι οποίοι έχουν:

- ΔΜΣ 30 kg/m² ή μεγαλύτερο (παχυσαρκία) ή
- ΔΜΣ τουλάχιστον 27 kg/m² αλλά χαμηλότερο από 30 kg/m² (υπερβάλλον βάρος) και προβλήματα υγείας που σχετίζονται με το βάρος (όπως προδιαβήτης, διαβήτης τύπου 2, υψηλή αρτηριακή πίεση, μη φυσιολογικά επίπεδα λιπών στο αίμα, αναπνευστικά προβλήματα κατά τη διάρκεια του ύπνου που ονομάζονται «αποφρακτική υπνική άπνοια» ή ιστορικό καρδιακής προσβολής, εγκεφαλικού ή προβλήματα αιμοφόρων αγγείων)

Ο ΔΜΣ (Δείκτης Μάζας Σώματος) είναι ένα μέτρο του βάρους σας σε σχέση με το ύψος σας.

Σε ασθενείς με αποφρακτική υπνική άπνοια (ΑΥΑ) και παχυσαρκία, το Mounjaro μπορεί να χρησιμοποιηθεί με ή χωρίς θεραπεία θετικής πίεσης αεραγωγών (ΡΑΡ).

Είναι σημαντικό να συνεχίσετε να ακολουθείτε τις συμβουλές που σας έχουν δοθεί σχετικά με τη διατροφή και την άσκηση από τον γιατρό, τον νοσοκόμο ή τον φαρμακοποιό σας.

2. Τι πρέπει να γνωρίζετε πριν χρησιμοποιήσετε το Mounjaro KwikPen

Μη χρησιμοποιήσετε το Mounjaro KwikPen

- σε περίπτωση αλλεργίας στην τριζεπατίδη ή σε οποιοδήποτε άλλο από τα συστατικά αυτού του φαρμάκου (αναφέρονται στην παράγραφο 6).

Προειδοποιήσεις και προφυλάξεις

Απευθυνθείτε στον γιατρό, τον νοσοκόμο ή τον φαρμακοποιό σας πριν χρησιμοποιήσετε το Mounjaro σε περίπτωση που:

- έχετε σοβαρά προβλήματα με την πέψη των τροφών ή οι τροφές παραμένουν στο στομάχι σας για περισσότερο χρόνο από το φυσιολογικό (συμπεριλαμβανομένης της σοβαρής γαστροπάρεσης).
- είχατε παρουσιάσει κατά το παρελθόν παγκρεατίτιδα (φλεγμονή του παγκρέατος, η οποία μπορεί να προκαλέσει έντονο πόνο στο στομάχι και την πλάτη που δεν υποχωρεί).
- έχετε πρόβλημα με τα μάτια σας (διαβητική αμφιβληστροειδοπάθεια ή οίδημα ωχράς κηλίδας).
- λαμβάνετε μια σουλφονυλουρία (ένα άλλο φάρμακο για τον διαβήτη) ή ινσουλίνη για τον διαβήτη σας, καθώς μπορεί να εμφανίσετε χαμηλά επίπεδα γλυκόζης αίματος (υπογλυκαιμία). Ο γιατρός σας μπορεί να χρειαστεί να αλλάξει τη δόση αυτών των άλλων φαρμάκων που λαμβάνετε για να μειωθεί αυτός ο κίνδυνος.

Κατά την έναρξη της θεραπείας με το Mounjaro, σε ορισμένες περιπτώσεις μπορεί να εμφανίσετε απώλεια υγρών/ αφυδάτωση, π.χ. λόγω εμέτου, ναυτίας ή/και διάρροιας, που μπορεί να οδηγήσει σε μειωμένη νεφρική λειτουργία. Είναι σημαντικό να αποφύγετε την αφυδάτωση μέσω της κατανάλωσης πολλών υγρών. Επικοινωνήστε με τον γιατρό σας εάν έχετε ερωτήσεις ή ανησυχίες.

Εάν γνωρίζετε ότι πρόκειται να υποβληθείτε σε χειρουργική επέμβαση με αναισθησία (ύπνος), ενημερώστε τον γιατρό σας ότι παίρνετε το Mounjaro.

Παιδιά και έφηβοι

Το φάρμακο αυτό δεν θα πρέπει να χορηγείται σε παιδιά και εφήβους ηλικίας κάτω των 18 ετών, καθώς δεν έχει μελετηθεί σε αυτή την ηλικιακή ομάδα.

Άλλα φάρμακα και Mounjaro

Ενημερώστε τον γιατρό, τον νοσοκόμο ή τον φαρμακοποιό σας εάν χρησιμοποιείτε, έχετε πρόσφατα χρησιμοποιήσει ή μπορεί να χρησιμοποιήσετε άλλα φάρμακα.

Κύηση

Εάν είστε έγκυος, νομίζετε ότι μπορεί να είστε έγκυος ή σχεδιάζετε να αποκτήσετε παιδί, ζητήστε τη συμβουλή του γιατρού σας πριν πάρετε αυτό το φάρμακο. Το φάρμακο αυτό δεν θα πρέπει να χρησιμοποιείται κατά τη διάρκεια της εγκυμοσύνης, καθώς οι επιδράσεις αυτού του φαρμάκου σε ένα αγέννητο παιδί δεν είναι γνωστές. Κατά συνέπεια, συνιστάται να χρησιμοποιείτε αντισύλληψη για όσο διάστημα παίρνετε αυτό το φάρμακο.

Θηλασμός

Δεν είναι γνωστό εάν η τριζεπατιδίνη περνά στο μητρικό γάλα. Ο κίνδυνος στα νεογέννητα/βρέφη δεν μπορεί να αποκλειστεί. Εάν θηλάζετε ή προγραμματίζετε να θηλάσετε, συζητήστε με τον γιατρό σας πριν χρησιμοποιήσετε αυτό το φάρμακο. Εσείς και ο γιατρός σας θα πρέπει να αποφασίσετε εάν θα πρέπει να σταματήσετε τον θηλασμό ή να καθυστερήσετε τη χρήση του Mounjaro.

Οδήγηση και χειρισμός μηχανημάτων

Είναι μάλλον απίθανο αυτό το φάρμακο να επηρεάσει την ικανότητα σας να οδηγείτε και να χειρίζεστε μηχανήματα. Ωστόσο, εάν χρησιμοποιήσετε το Mounjaro σε συνδυασμό με σουλφονυλουρία ή ινσουλίνη, ενδέχεται να εμφανίσετε χαμηλά επίπεδα γλυκόζης αίματος (υπογλυκαιμία) που μπορεί να μειώσουν την ικανότητα συγκέντρωσης. Αποφεύγετε την οδήγηση ή τον χειρισμό μηχανημάτων εάν εμφανίζετε σημεία χαμηλών επιπέδων γλυκόζης αίματος, π.χ. πονοκέφαλο, νωθρότητα, αδυναμία, ζάλη, αίσθημα πείνας, σύγχυση, ευερεθιστότητα, γρήγορο καρδιακό παλμό και εφίδρωση (βλ. παράγραφο 4). Βλέπε παράγραφο 2, «Προειδοποιήσεις και προφυλάξεις», για πληροφορίες σχετικά με τον αυξημένο κίνδυνο εμφάνισης χαμηλών επιπέδων γλυκόζης αίματος. Απευθυνθείτε στον γιατρό σας για περισσότερες πληροφορίες.

Το Mounjaro KwikPen περιέχει νάτριο

Το φάρμακο αυτό περιέχει λιγότερο από 1 mmol νατρίου (23 mg) ανά δόση, είναι αυτό που ονομάζουμε «ελεύθερο νάτριο».

Το Mounjaro KwikPen περιέχει βενζυλική αλκοόλη

Το φάρμακο αυτό περιέχει 5,4 mg βενζυλικής αλκοόλης σε κάθε δόση των 0,6 ml. Η βενζυλική αλκοόλη μπορεί να προκαλέσει αλλεργικές αντιδράσεις.

Ρωτήστε τον γιατρό, νοσοκόμο ή φαρμακοποιό σας για συμβουλή εάν είστε έγκυος ή θηλάζετε ή εάν έχετε ηπατική ή νεφρική νόσο. Αυτό οφείλεται στο γεγονός ότι μεγάλες ποσότητες βενζυλικής αλκοόλης μπορεί να συσσωρευτούν στο σώμα σας και μπορεί να προκαλέσουν παρενέργειες (που ονομάζονται «μεταβολική οξέωση»).

3. Πώς να χρησιμοποιήσετε το Mounjaro KwikPen

Πάντοτε να χρησιμοποιείτε το φάρμακο αυτό αυστηρά σύμφωνα με τις οδηγίες του γιατρού ή του φαρμακοποιού σας. Εάν έχετε αμφιβολίες σχετικά με τον τρόπο χρήσης του φαρμάκου αυτού, ρωτήστε τον γιατρό ή τον φαρμακοποιό σας.

Ποια ποσότητα θα πρέπει να χρησιμοποιείτε

- Η δόση έναρξης είναι 2,5 mg μία φορά την εβδομάδα για τέσσερις εβδομάδες. Μετά από τις τέσσερις εβδομάδες, ο γιατρός σας θα αυξήσει τη δόση σας σε 5 mg μία φορά την εβδομάδα.
- Ο γιατρός σας μπορεί να αυξήσει τη δόση σας με βήματα των 2,5 mg σε 7,5 mg, 10 mg, 12,5 mg ή 15 mg μία φορά την εβδομάδα, εάν το χρειάζεστε. Σε κάθε περίπτωση, ο γιατρός σας θα σας πει να παραμείνετε σε μια συγκεκριμένη δόση για τουλάχιστον 4 εβδομάδες πριν περάσετε σε υψηλότερη δόση.

Μην αλλάζετε τη δόση σας, εκτός εάν σας το έχει πει ο γιατρός σας.

Επιλογή της ώρας χρήσης του Mounjaro

Μπορείτε να χρησιμοποιείτε τη συσκευή τύπου πέννας οποιαδήποτε ώρα της ημέρας, μαζί με τα γεύματα ή όχι. Θα πρέπει να το χρησιμοποιείτε την ίδια ημέρα κάθε εβδομάδα, εάν είναι εφικτό. Για να μπορείτε να θυμάστε πότε να χρησιμοποιείτε το Mounjaro, ίσως να θέλετε να το σημειώσετε σε ένα ημερολόγιο.

Εάν είναι απαραίτητο, μπορείτε να αλλάξετε την ημέρα της εβδομαδιαίας ένεσης του Mounjaro, αρκεί να έχουν μεσολαβήσει τουλάχιστον 3 ημέρες από την τελευταία ένεσή σας. Μετά την επιλογή μιας νέας ημέρας χορήγησης της δοσολογίας, συνεχίστε με χορήγηση μία φορά την εβδομάδα τη νέα εκείνη ημέρα.

Πώς να κάνετε την ένεση του Mounjaro KwikPen

Το Mounjaro χορηγείται με ένεση κάτω από το δέρμα (υποδόρια ένεση) στην περιοχή του στομάχου (κοιλιακή περιοχή) τουλάχιστον 5 εκατοστά από τον ομφαλό ή στο άνω μέρος του ποδιού (μηρός) ή στον άνω βραχίονά σας. Μπορεί να χρειαστείτε τη βοήθεια κάποιου άλλου εάν θέλετε να κάνετε την ένεση στον άνω βραχίονά σας.

Εάν θέλετε να κάνετε εσείς την ένεση, μπορείτε να χρησιμοποιείτε την ίδια περιοχή του σώματός σας κάθε εβδομάδα. Αλλά φροντίστε να επιλέγετε διαφορετικό σημείο ένεσης σε αυτή την περιοχή. Εάν κάνετε επίσης ένεση ινσουλίνης, επιλέγετε διαφορετική θέση για εκείνη την ένεση.

Διαβάστε προσεκτικά τις «Οδηγίες Χρήσης» για τη συσκευή τύπου πέννας πριν χρησιμοποιήσετε το Mounjaro KwikPen.

Έλεγχος των επιπέδων γλυκόζης αίματος

Εάν χρησιμοποιείτε το Mounjaro μαζί με σουλφονουλουρία ή ινσουλίνη, είναι σημαντικό να ελέγχετε τα επίπεδα γλυκόζης αίματος σύμφωνα με τις οδηγίες του γιατρού, του νοσοκόμου ή του φαρμακοποιού σας (βλέπε παράγραφο 2, «Προειδοποιήσεις και προφυλάξεις»).

Εάν χρησιμοποιήσετε μεγαλύτερη δόση Mounjaro από την κανονική

Εάν χρησιμοποιήσετε μεγαλύτερη δόση Mounjaro από την κανονική, θα πρέπει να απευθυνθείτε αμέσως στον γιατρό σας. Υπερβολική ποσότητα από αυτό το φάρμακο μπορεί να έχει ως αποτέλεσμα χαμηλά επίπεδα γλυκόζης αίματος (υπογλυκαιμία) και μπορεί να σας προκαλέσει τάση προς έμετο ή έμετο.

Εάν ξεχάσετε να χρησιμοποιήσετε το Mounjaro

Εάν ξεχάσετε να κάνετε την ένεση μιας δόσης και

- έχουν παρέλθει **4 ή λιγότερες ημέρες** από την ημέρα που θα έπρεπε να έχετε χρησιμοποιήσει το Mounjaro, χρησιμοποιήστε το αμέσως μόλις το θυμηθείτε. Κάντε την ένεση της επόμενης δόσης σας κανονικά την προγραμματισμένη ημέρα.
- Εάν έχουν παρέλθει **περισσότερες από 4 ημέρες** από την ημέρα που θα έπρεπε να έχετε χρησιμοποιήσει το Mounjaro, παραλείψτε τη δόση που ξεχάσατε. Κάντε την ένεση της επόμενης δόσης σας κανονικά την προγραμματισμένη ημέρα.

Μην πάρετε διπλή δόση για να αναπληρώσετε τη δόση που ξεχάσατε. Ο ελάχιστος χρόνος μεταξύ δύο δόσεων θα πρέπει να είναι τουλάχιστον 3 ημέρες.

Εάν σταματήσετε να χρησιμοποιείτε το Mounjaro

Μη σταματήσετε να χρησιμοποιείτε το Mounjaro χωρίς να μιλήσετε με τον γιατρό σας. Εάν σταματήσετε να χρησιμοποιείτε το Mounjaro, και έχετε διαβήτη τύπου 2, τα επίπεδα γλυκόζης στο αίμα σας μπορεί να αυξηθούν.

Εάν έχετε περισσότερες ερωτήσεις σχετικά με τη χρήση αυτού του φαρμάκου, ρωτήστε τον γιατρό, τον νοσοκόμο ή τον φαρμακοποιό σας.

4. Πιθανές ανεπιθύμητες ενέργειες

Όπως όλα τα φάρμακα, έτσι και αυτό το φάρμακο μπορεί να προκαλέσει ανεπιθύμητες ενέργειες, αν και δεν παρουσιάζονται σε όλους τους ανθρώπους.

Σοβαρές ανεπιθύμητες ενέργειες

Όχι συχνές (μπορεί να επηρεάσουν έως και 1 στα 100 άτομα)

- Φλεγμονή στο πάγκρεας (οξεία παγκρεατίτιδα) που θα μπορούσε να προκαλέσει έντονο πόνο στο στομάχι και την πλάτη που δεν υποχωρεί. Θα πρέπει να επισκεφθείτε αμέσως έναν γιατρό εάν παρουσιάσετε τέτοια συμπτώματα.

Σπάνιες (μπορεί να επηρεάσουν έως και 1 στα 1.000 άτομα)

- Σοβαρές αλλεργικές αντιδράσεις (π.χ. αναφυλακτική αντίδραση, αγγειοοίδημα). Πρέπει να λάβετε άμεση ιατρική βοήθεια και να ενημερώσετε τον γιατρό σας εάν αντιμετωπίσετε συμπτώματα όπως αναπνευστικά προβλήματα, γρήγορο πρήξιμο των χειλιών, της γλώσσας ή/και του λαιμού με δυσκολία στην κατάποση και γρήγορο καρδιακό παλμό.

Άλλες ανεπιθύμητες ενέργειες

Πολύ συχνές (μπορεί να επηρεάσουν περισσότερα από 1 στα 10 άτομα)

- Τάση προς έμετο (ναυτία)
 - Διάρροια
 - Στομαχικός (κοιλιακός) πόνος αναφέρεται σε ασθενείς που λαμβάνουν θεραπεία για τη διαχείριση βάρους
 - Αίσθημα ναυτίας (έμετος) αναφέρεται σε ασθενείς που λαμβάνουν θεραπεία για τη διαχείριση βάρους
 - Δυσκοιλιότητα αναφέρεται σε ασθενείς που λαμβάνουν θεραπεία για τη διαχείριση βάρους
- Αυτές οι ανεπιθύμητες ενέργειες δεν είναι συνήθως σοβαρές. Η ναυτία, η διάρροια και ο έμετος εμφανίζονται συχνότερα κατά την πρώτη χρήση της τιρζεπατίδης αλλά μειώνονται με την πάροδο του χρόνου στους περισσότερους ασθενείς.

- Τα χαμηλά επίπεδα γλυκόζης αίματος (υπογλυκαιμία) είναι πολύ συχνά όταν η τιρζεπατίδη χρησιμοποιείται σε συνδυασμό με φάρμακα που περιέχουν σουλφονυλουρία ή/και ινσουλίνη. Εάν παίρνετε μια σουλφονυλουρία ή ινσουλίνη για διαβήτη τύπου 2, η δόση μπορεί να χρειαστεί να μειωθεί κατά τη διάρκεια της χρήσης της τιρζεπατίδης (βλέπε παράγραφο 2, «Προειδοποιήσεις και προφυλάξεις»). Τα συμπτώματα των χαμηλών επιπέδων γλυκόζης αίματος μπορεί να περιλαμβάνουν πονοκέφαλο, νωθρότητα, αδυναμία, ζάλη, αίσθημα πείνας, σύγχυση, ευερεθιστότητα, γρήγορο καρδιακό παλμό και εφίδρωση. Ο γιατρός σας θα πρέπει να σας ενημερώσει σχετικά με το πώς να αντιμετωπίσετε τα χαμηλά επίπεδα γλυκόζης αίματος.

Συχνές (μπορεί να επηρεάσουν έως και 1 στα 10 άτομα)

- Χαμηλά επίπεδα γλυκόζης αίματος (υπογλυκαιμία) όταν η τιρζεπατίδη χρησιμοποιείται για διαβήτη τύπου 2 σε συνδυασμό τόσο με μετφορμίνη όσο και με έναν αναστολέα του συμμεταφορέα νατρίου-γλυκόζης 2 (ένα άλλο φάρμακο για τον διαβήτη)
- Αλλεργική αντίδραση (υπερευαισθησία) (π.χ. εξάνθημα, κνησμός και έκζεμα)
- Ζάλη αναφέρεται σε ασθενείς που λαμβάνουν θεραπεία για διαχείριση βάρους
- Χαμηλή αρτηριακή πίεση αναφέρεται σε ασθενείς που λαμβάνουν θεραπεία για διαχείριση βάρους
- Μειωμένο αίσθημα πείνας (μειωμένη όρεξη) αναφέρεται σε ασθενείς που λαμβάνουν θεραπεία για διαβήτη τύπου 2
- Στομαχικός (κοιλιακός) πόνος αναφέρεται σε ασθενείς που λαμβάνουν θεραπεία για διαβήτη τύπου 2
- Αίσθημα ναυτίας (έμετος) αναφέρεται σε ασθενείς που λαμβάνουν θεραπεία για διαβήτη τύπου 2 – αυτό συνήθως μειώνεται με την πάροδο του χρόνου

- Δυσκολία στην πέψη (δυσπεψία)
- Δυσκοιλιότητα αναφέρεται σε ασθενείς που λαμβάνουν θεραπεία για διαβήτη τύπου 2
- Φούσκωμα στο στομάχι
- Ρεψίματα (ερυγές)
- Αέρια (μετεωρισμός)
- Παλινδρόμηση ή αίσθημα καύσου (γνωστή επίσης και ως γαστροοισοφαγική παλινδρόμηση - ΓΟΠ) – μια νόσος που προκαλείται από την παλινδρόμηση των γαστρικών οξέων που ανεβαίνουν στον σωλήνα από το στομάχι προς το στόμα σας
- Απώλεια μαλλιών αναφέρεται σε ασθενείς που λαμβάνουν θεραπεία για διαχείριση βάρους
- Αίσθημα κόπωσης
- Αντιδράσεις στη θέση ένεσης (π.χ. κνησμός ή ερυθρότητα)
- Αυξημένος καρδιακός παλμός
- Αυξημένα επίπεδα παγκρεατικών ενζύμων (όπως η λιπάση και η αμυλάση) στο αίμα
- Αυξημένα επίπεδα καλσιτονίνης στο αίμα σε ασθενείς που λαμβάνουν θεραπεία για τη διαχείριση βάρους.

Όχι συχνές (μπορεί να επηρεάσουν έως και 1 στα 100 άτομα)

- Χαμηλά επίπεδα γλυκόζης αίματος (υπογλυκαιμία) όταν η τριζεπατίδη χρησιμοποιείται σε συνδυασμό με μετφορμίνη για διαβήτη τύπου 2
- Πέτρες στη χολή
- Φλεγμονή της χοληδόχου κύστης
- Απώλεια σωματικού βάρους αναφέρεται σε ασθενείς που λαμβάνουν θεραπεία για διαβήτη τύπου 2
- Πόνος στη θέση ένεσης
- Αυξημένα επίπεδα καλσιτονίνης στο αίμα σε ασθενείς που λαμβάνουν θεραπεία για διαβήτη τύπου 2 ή για ΑΥΑ με παχυσαρκία
- Αλλαγή στην αίσθηση της γεύσης

Αναφορά ανεπιθύμητων ενεργειών

Εάν παρατηρήσετε κάποια ανεπιθύμητη ενέργεια, ενημερώστε τον γιατρό, τον νοσοκόμο ή τον φαρμακοποιό σας. Αυτό ισχύει και για κάθε πιθανή ανεπιθύμητη ενέργεια που δεν αναφέρεται στο παρόν φύλλο οδηγιών χρήσης. Μπορείτε επίσης να αναφέρετε ανεπιθύμητες ενέργειες απευθείας, μέσω του εθνικού συστήματος αναφοράς:

Ελλάδα

Εθνικός Οργανισμός Φαρμάκων
Μεσογείων 284
GR-15562 Χολαργός, Αθήνα
Τηλ: +30 21 32040337
Ιστότοπος: <http://www.eof.gr>
<http://www.kitrinikarta.gr>

Κύπρος

Φαρμακευτικές Υπηρεσίες
Υπουργείο Υγείας
CY-1475 Λευκωσία
Τηλ: +357 22608607
Φαξ: + 357 22608669
Ιστότοπος: www.moh.gov.cy/phs

Μέσω της αναφοράς ανεπιθύμητων ενεργειών μπορείτε να βοηθήσετε στη συλλογή περισσότερων πληροφοριών σχετικά με την ασφάλεια του παρόντος φαρμάκου.

5. Πώς να φυλάσσετε το Mounjaro KwikPen

Το φάρμακο αυτό πρέπει να φυλάσσεται σε μέρη που δεν το βλέπουν και δεν το φθάνουν τα παιδιά.

Να μη χρησιμοποιείτε αυτό το φάρμακο μετά την ημερομηνία λήξης που αναφέρεται στην επισήμανση της συσκευής τύπου πένας και στο κουτί μετά τη ΛΗΞΗ. Η ημερομηνία λήξης είναι η τελευταία ημέρα του μήνα που αναφέρεται εκεί.

Φυλάσσετε σε ψυγείο (2° C – 8° C). Μην καταψύχετε. Εάν η συσκευή τύπου πένας έχει καταψυχθεί, ΜΗΝ ΤΗ ΧΡΗΣΙΜΟΠΟΙΗΣΕΤΕ.

Το Μουνjaro KwikPen μπορεί να διατηρηθεί εκτός ψυγείου για έως και 30 ημέρες σε θερμοκρασία χαμηλότερη των 30° C μετά την πρώτη χρήση και στη συνέχεια η συσκευή τύπου πένας πρέπει να απορριφθεί.

Να μη χρησιμοποιήσετε αυτό το φάρμακο εάν παρατηρήσετε ότι η συσκευή τύπου πένας έχει υποστεί φθορά ή ότι το φάρμακο είναι θολό, αποχρωματισμένο ή περιέχει σωματίδια.

Μην πετάτε φάρμακα στο νερό της αποχέτευσης ή στα οικιακά απορρίμματα. Ρωτήστε τον φαρμακοποιό σας για το πώς να πετάξετε τα φάρμακα που δεν χρησιμοποιείτε πια. Αυτά τα μέτρα θα βοηθήσουν στην προστασία του περιβάλλοντος.

6. Περιεχόμενα της συσκευασίας και λοιπές πληροφορίες

Τι περιέχει το Μουνjaro KwikPen

Η δραστική ουσία είναι η τριζεπατίδη.

- *Μουνjaro 2,5 mg/δόση KwikPen:* Κάθε δόση περιέχει 2,5 mg τριζεπατίδη σε 0,6 ml διαλύματος. Κάθε προγεμισμένη συσκευή τύπου πένας πολλαπλών δόσεων περιέχει 10 mg τριζεπατίδη σε 2,4 ml (4,17 mg/ml). Κάθε συσκευή τύπου πένας χορηγεί 4 δόσεις των 2,5 mg.
- *Μουνjaro 5 mg/δόση KwikPen:* Κάθε δόση περιέχει 5 mg τριζεπατίδη σε 0,6 ml διαλύματος. Κάθε προγεμισμένη συσκευή τύπου πένας πολλαπλών δόσεων περιέχει 20 mg τριζεπατίδη σε 2,4 ml (8,33 mg/ml). Κάθε συσκευή τύπου πένας χορηγεί 4 δόσεις των 5 mg.
- *Μουνjaro 7,5 mg/δόση KwikPen:* Κάθε δόση περιέχει 7,5 mg τριζεπατίδη σε 0,6 ml διαλύματος. Κάθε προγεμισμένη συσκευή τύπου πένας πολλαπλών δόσεων περιέχει 30 mg τριζεπατίδη σε 2,4 ml (12,5 mg/ml). Κάθε συσκευή τύπου πένας χορηγεί 4 δόσεις των 7,5 mg.
- *Μουνjaro 10 mg/δόση KwikPen:* Κάθε δόση περιέχει 10 mg τριζεπατίδη σε 0,6 ml διαλύματος. Κάθε προγεμισμένη συσκευή τύπου πένας πολλαπλών δόσεων περιέχει 40 mg τριζεπατίδη σε 2,4 ml (16,7 mg/ml). Κάθε συσκευή τύπου πένας χορηγεί 4 δόσεις των 10 mg.
- *Μουνjaro 12,5 mg/δόση KwikPen:* Κάθε δόση περιέχει 12,5 mg τριζεπατίδη σε 0,6 ml διαλύματος. Κάθε προγεμισμένη συσκευή τύπου πένας πολλαπλών δόσεων περιέχει 50 mg τριζεπατίδη σε 2,4 ml (20,8 mg/ml). Κάθε συσκευή τύπου πένας χορηγεί 4 δόσεις των 12,5 mg.
- *Μουνjaro 15 mg/δόση KwikPen:* Κάθε δόση περιέχει 15 mg τριζεπατίδη σε 0,6 ml διαλύματος. Κάθε προγεμισμένη συσκευή τύπου πένας πολλαπλών δόσεων περιέχει 60 mg τριζεπατίδη σε 2,4 ml (25 mg/ml). Κάθε συσκευή τύπου πένας χορηγεί 4 δόσεις των 15 mg.

Τα άλλα συστατικά είναι δινάτριο φωσφορικό όξινο επταϋδρικό (E339), βενζυλική αλκοόλη (E1519) (βλέπε παράγραφο 2, εδάφιο «Το Μουνjaro KwikPen περιέχει βενζυλική αλκοόλη» για περισσότερες πληροφορίες), γλυκερόλη, φαινόλη, νάτριο χλωριούχο, νατρίου υδροξείδιο (βλέπε παράγραφο 2, εδάφιο «Το Μουνjaro περιέχει νάτριο» για περισσότερες πληροφορίες), πυκνό υδροχλωρικό οξύ και ύδωρ για ενέσιμα.

Εμφάνιση του Μουνjaro και περιεχόμενα της συσκευασίας

Το Μουνjaro είναι ένα διαυγές, άχρωμο έως ελαφρώς κίτρινο ενέσιμο διάλυμα σε προγεμισμένη συσκευή τύπου πένας (KwikPen).

Κάθε KwikPen περιέχει 2,4 ml ενέσιμου διαλύματος (4 δόσεις των 0,6 ml), και περίσσεια ποσότητα για την προετοιμασία.

Οι βελόνες δεν περιλαμβάνονται.

Συσκευασίες με 1 και 3 KwikPens.

Μπορεί να μην κυκλοφορούν όλες οι συσκευασίες στη χώρα σας.

Κάτοχος Άδειας Κυκλοφορίας

Eli Lilly Nederland B.V., Papendorpseweg 83, 3528 BJ Utrecht, Ολλανδία.

Παρασκευαστής

Eli Lilly Italia S.p.A., Via Gramsci 731/733, 50019, Sesto Fiorentino, Firenze (FI), Ιταλία

Για οποιαδήποτε πληροφορία σχετικά με το παρόν φαρμακευτικό προϊόν, παρακαλείστε να απευθυνθείτε στον τοπικό αντιπρόσωπο του Κατόχου της Άδειας Κυκλοφορίας:

Ελλάδα

ΦΑΡΜΑΣΕΡΒ-ΛΙΛΛΥ Α.Ε.Β.Ε.

Τηλ: +30 210 629 4600

Κύπρος

Phadisco Ltd

Τηλ: +357 22 715000

Το παρόν φύλλο οδηγιών χρήσης αναθεωρήθηκε για τελευταία φορά στις Δεκέμβριος 2024

Άλλες πηγές πληροφοριών

Λεπτομερείς πληροφορίες για το φάρμακο αυτό είναι διαθέσιμες στον δικτυακό τόπο του Ευρωπαϊκού Οργανισμού Φαρμάκων: <http://www.ema.europa.eu>

Οδηγίες χρήσης

Προγεμισμένη συσκευή τύπου πένας πολλαπλών δόσεων
Κάθε συσκευή τύπου πένας περιέχει 4 σταθερές δόσεις, με μία δόση λαμβανόμενη εβδομαδιαίως.

Mounjaro 2,5 mg/δόση KwikPen ενέσιμο διάλυμα σε προγεμισμένη συσκευή τύπου πένας
Mounjaro 5 mg/δόση KwikPen ενέσιμο διάλυμα σε προγεμισμένη συσκευή τύπου πένας
Mounjaro 7,5 mg/δόση KwikPen ενέσιμο διάλυμα σε προγεμισμένη συσκευή τύπου πένας
Mounjaro 10 mg/δόση KwikPen ενέσιμο διάλυμα σε προγεμισμένη συσκευή τύπου πένας
Mounjaro 12,5 mg/δόση KwikPen ενέσιμο διάλυμα σε προγεμισμένη συσκευή τύπου πένας
Mounjaro 15 mg/δόση KwikPen ενέσιμο διάλυμα σε προγεμισμένη συσκευή τύπου πένας
τιρζεπατίδη

Οι οδηγίες χρήσης περιέχουν πληροφορίες σχετικά με τον τρόπο ένεσης του Mounjaro KwikPen



Σημαντικές πληροφορίες που θα πρέπει να γνωρίζετε πριν κάνετε την ένεση του Mounjaro KwikPen.

Διαβάστε προσεκτικά αυτές τις οδηγίες χρήσης και το φύλλο οδηγιών χρήσης πριν κάνετε την ένεση του Mounjaro KwikPen και κάθε φορά που παίρνετε μια καινούρια συσκευή τύπου πένας. Μπορεί να υπάρχουν νέες πληροφορίες. Οι πληροφορίες αυτές δεν μπορούν να υποκαταστήσουν τη συζήτηση με τον γιατρό, τον φαρμακοποιό ή τον νοσοκόμο σας σχετικά με την ιατρική πάθησή σας ή τη θεραπεία σας.

Το Mounjaro KwikPen είναι μία πολλαπλών δόσεων προγεμισμένη συσκευή τύπου πένας μίας χρήσης. **Η συσκευή τύπου πένας περιέχει 4 σταθερές δόσεις, με μία δόση λαμβανόμενη εβδομαδιαίως.** Κάνετε μία εβδομαδιαία ένεση, κάτω από το δέρμα (υποδορίως).

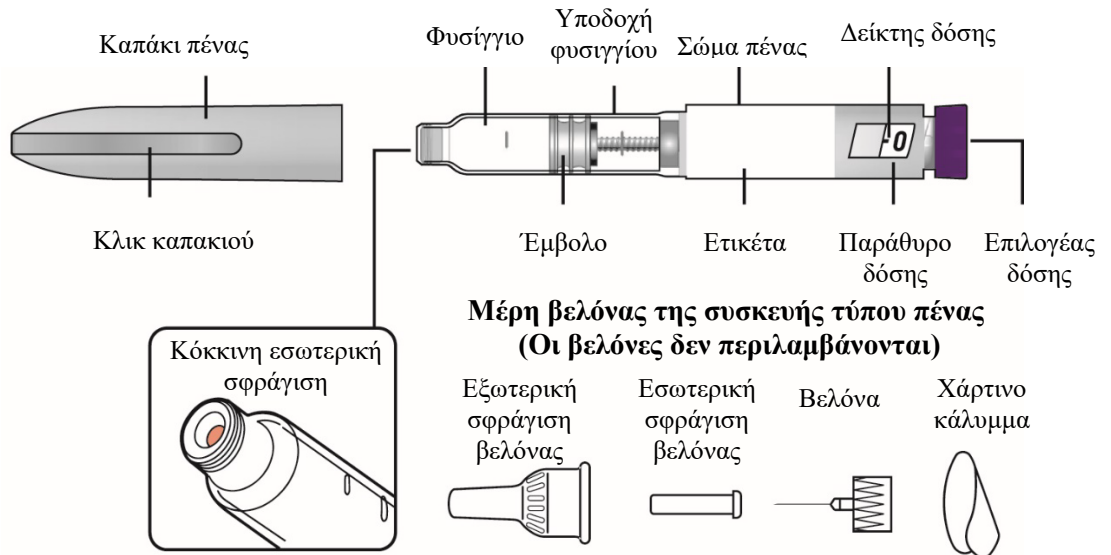
Μετά τις 4 δόσεις, πετάξτε (απορρίψτε) τη συσκευή τύπου πένας, συμπεριλαμβανομένου του μη χρησιμοποιούμενου φαρμάκου. Η συσκευή τύπου πένας θα σας αποτρέψει από την επαναρύθμιση μίας πλήρους δόσης αφού έχετε χορηγήσει στον εαυτό σας 4 εβδομαδιαίες δόσεις. **Μην** ενίετε το φάρμακο που έχει απομείνει. Μη μεταφέρετε το φάρμακο από τη συσκευή τύπου πένας σας σε σύριγγα.

Μη μοιράζετε το Mounjaro KwikPen με άλλα άτομα, ακόμη και εάν η βελόνα της συσκευής τύπου πένας έχει αλλαχθεί. Μπορεί να μεταφέρετε μία σοβαρή λοίμωξη σε άλλα άτομα ή να αποκτήσετε σοβαρή λοίμωξη από αυτά.

Άτομα που είναι τυφλά ή έχουν προβλήματα όρασης δε θα πρέπει να χρησιμοποιούν τη συσκευή τύπου πένας χωρίς τη βοήθεια ενός ατόμου που έχει εκπαιδευθεί στη χρήση της συσκευής τύπου πένας.

Οδηγός εξαρτημάτων συσκευής

Μέρη του Mounjaro KwikPen

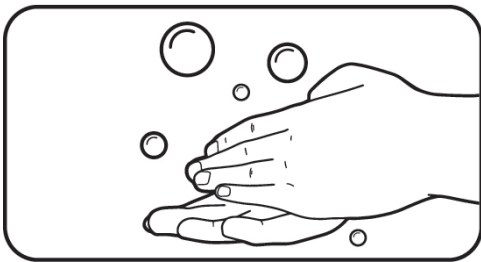


Βελόνα συμβατή με KwikPen (Εάν δε γνωρίζετε ποια βελόνα να χρησιμοποιήσετε για τη συσκευή τύπου πέννας, επικοινωνήστε με τον επαγγελματία υγείας)

Απαραίτητες προμήθειες για τη χορήγηση της ένεσής σας

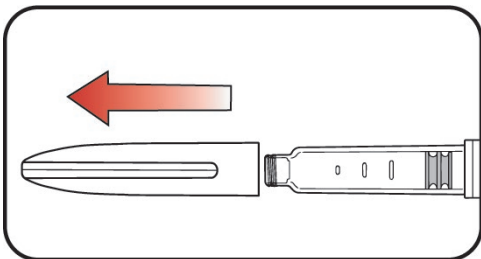
- Mounjaro KwikPen
- Βελόνα συμβατή με KwikPen (Εάν δε γνωρίζετε ποια βελόνα να χρησιμοποιήσετε για τη συσκευή τύπου πέννας, επικοινωνήστε με τον επαγγελματία υγείας)
- Μάκτρο, γάζα ή τολύπιο βαμβακιού
- Περιέκτης απόρριψης αιχμηρών αντικειμένων ή οικιακός περιέκτης

Προετοιμασία για την ένεση του Mounjaro KwikPen



Βήμα 1:

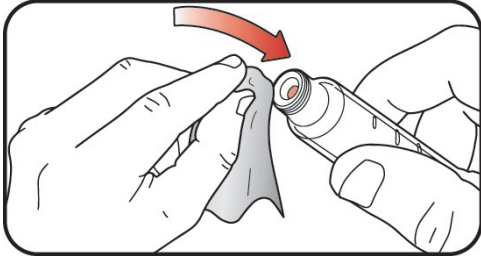
- Πλύνετε τα χέρια σας με σαπούνι και νερό.



Βήμα 2:

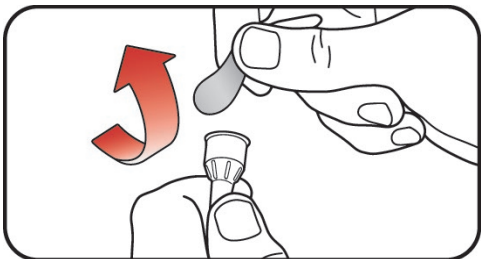
- Αφαιρέστε το καπάκι της συσκευής τύπου πέννας.
- Επιθεωρήστε τη συσκευή τύπου πέννας και την ετικέτα. **Μην** χρησιμοποιήσετε εάν:
 - το όνομα του φαρμάκου ή η περιεκτικότητα της δόσης δεν ταιριάζει με τη συνταγή σας.

- έχει παρέλθει η ημερομηνία λήξης της συσκευής τύπου πένας (ΛΗΞΗ) ή μοιάζει φθαρμένη.
- το φάρμακο έχει καταψυχθεί, περιέχει σωματίδια, είναι θολό ή αποχρωματισμένο. Το Μουηζαο πρέπει να είναι άχρωμο έως ελαφρώς κίτρινο.



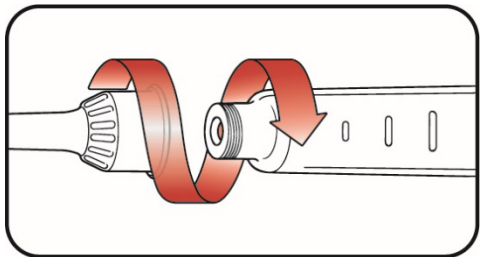
Βήμα 3:

- Καθαρίστε την κόκκινη εσωτερική σφράγιση με ένα μάκτρο.



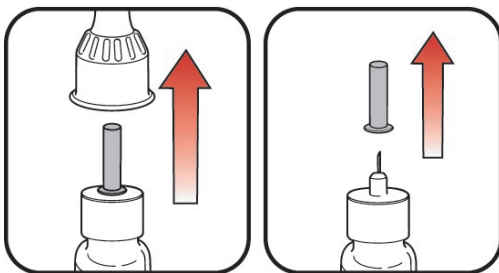
Βήμα 4:

- Επιλέξτε μια καινούρια βελόνα για τη συσκευή τύπου πένας. Να χρησιμοποιείτε πάντα καινούρια βελόνα για τη συσκευή τύπου πένας για κάθε ένεση για την πρόληψη λοιμώξεων και αποφραγμένων βελονών.
- Αφαιρέστε το χάρτινο κάλυμμα από την εξωτερική σφράγιση της βελόνας.



Βήμα 5:

- Πιέστε την καλυμμένη βελόνα απευθείας πάνω στη συσκευή τύπου πένας και περιστρέψτε τη βελόνα μέχρι να σφίξει.

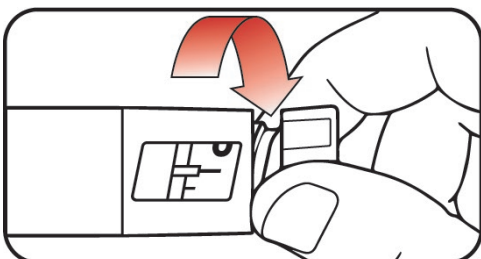


Βήμα 6:


- Αφαιρέστε την εξωτερική σφράγιση της βελόνας και κρατήστε την. Θα επαναχρησιμοποιηθεί.
- Αφαιρέστε την εσωτερική σφράγιση της βελόνας και απορρίψτε την.

α. Εξωτερική σφράγιση βελόνας

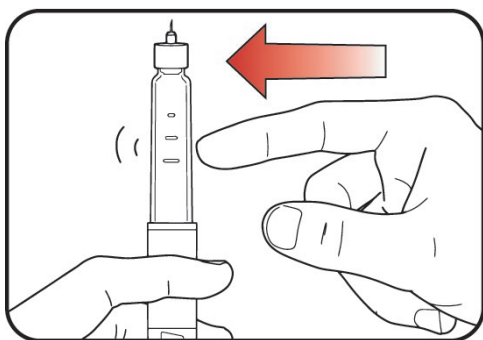
β. Εσωτερική σφράγιση βελόνας



Βήμα 7:

- Περιστρέψτε αργά τον επιλογέα δόσης μέχρι να ακούσετε **2 κλικ** και να εμφανιστεί η εκτεταμένη γραμμή  στο παράθυρο της δόσης. Αυτή είναι η θέση προετοιμασίας. Μπορεί να διορθωθεί περιστρέφοντας τον επιλογέα δόσης σε οποιαδήποτε κατεύθυνση

έως ότου η θέση προετοιμασίας
ευθυγραμμιστεί με την ένδειξη της δόσης.



Βήμα 8:

- Κρατήστε τη συσκευή τύπου πέννας με τη βελόνα προς τα πάνω.
- Χτυπήστε απαλά την υποδοχή του φυσιγγίου για να συγκεντρωθούν οι φυσαλίδες αέρα στο επάνω μέρος.



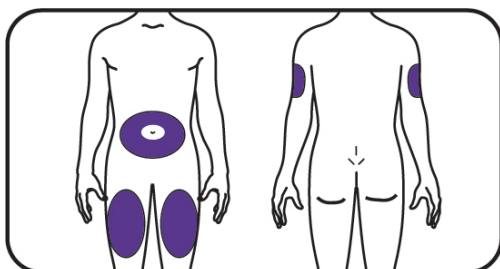
Βήμα 9:

- Απελευθερώστε μια ποσότητα του φαρμάκου στον αέρα **πιέζοντας τον επιλογέα της δόσης προς τα μέσα** μέχρι να σταματήσει, έπειτα **μετρήστε αργά μέχρι το 5 ενώ κρατάτε πατημένο τον επιλογέα της δόσης**. Η ένδειξη **0** πρέπει να εμφανίζεται στο παράθυρο της δόσης. **Μην** κάνετε την ένεση στο σώμα σας.

Η προετοιμασία απομακρύνει αέρα από το φυσιγγίο και βεβαιώνει ότι η συσκευή σας τύπου πέννας λειτουργεί σωστά. Η συσκευή σας τύπου πέννας έχει προετοιμαστεί εάν μικρή ποσότητα φαρμάκου βγαίνει από την άκρη της βελόνας της συσκευής τύπου πέννας.

- Εάν δε βλέπετε φάρμακο, επαναλάβετε τα **βήματα 7-9**, για όχι περισσότερες από 2 επιπρόσθετες φορές.
- Εάν εξακολουθείτε να μη βλέπετε φάρμακο, αλλάξτε τη βελόνα της συσκευής τύπου πέννας και επαναλάβετε τα **βήματα 7-9**, για όχι περισσότερο από 1 επιπρόσθετη φορά.
- Εάν εξακολουθείτε να μη βλέπετε φάρμακο, επικοινωνήστε με το τοπικό γραφείο ΦΑΡΜΑΣΕΡΒ-ΛΙΛΛΥ Α.Ε.Β.Ε. για Ελλάδα και PHADISCO LTD για Κύπρο που αναγράφεται στο φύλλο οδηγιών χρήσης.

Κάνοντας την ένεση του Mounjaro KwikPen



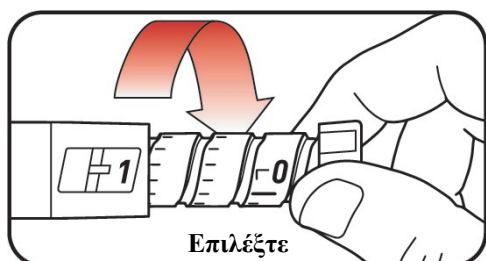
Βήμα 10:

- Επιλέξτε τη θέση της ένεσης.
 - α) Εσείς ή κάποιο άλλο άτομο μπορεί να κάνει την ένεση του φαρμάκου στο μηρό σας ή το στομάχι (κοιλιακή περιοχή) τουλάχιστον 5 εκατοστά από τον ομφαλό.

α. Εμπρόσθια όψη β. Οπίσθια όψη

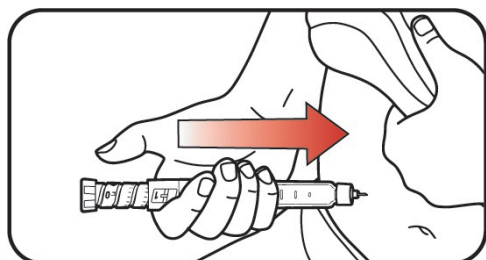
β) Κάποιο άλλο άτομο πρέπει να σας κάνει την ένεση στο πίσω μέρος του άνω βραχίονα.

- **Αλλάζετε** τη θέση της ένεσης κάθε εβδομάδα. Μπορείτε να χρησιμοποιείτε την ίδια περιοχή του σώματός σας, αλλά φροντίζετε να επιλέγετε διαφορετική θέση της ένεσης σε αυτή την περιοχή.



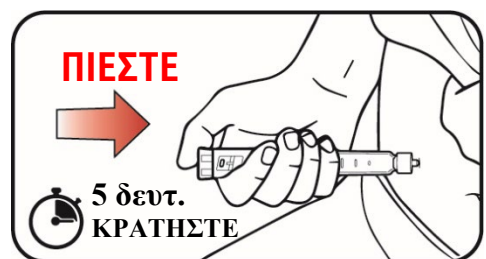
Βήμα 11:

- Γυρίστε τον επιλογέα της δόσης μέχρι να σταματήσει και να εμφανιστεί η ένδειξη **1** στο παράθυρο της δόσης. **Η ένδειξη 1 ισοδυναμεί με μία πλήρη δόση.**

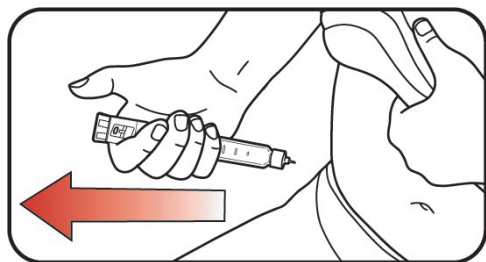


Βήμα 12:

- α)** Εισάγετε τη βελόνα στο δέρμα σας.



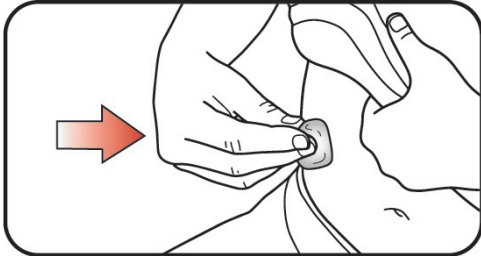
- β)** Κάνετε την ένεση του φαρμάκου **πιέζοντας τον επιλογέα της δόσης προς τα μέσα** μέχρι να σταματήσει και **έπειτα μετρήστε αργά μέχρι το 5 ενώ κρατάτε πατημένο τον επιλογέα της δόσης**. Η ένδειξη **0** πρέπει να εμφανίζεται στο παράθυρο της δόσης πριν την απομάκρυνση της βελόνας.



Βήμα 13:

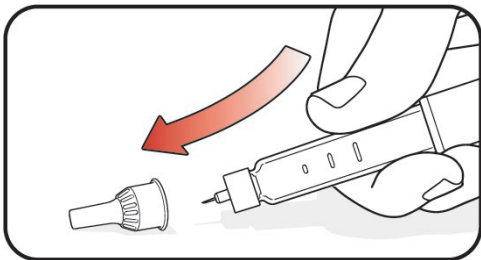
- Απομακρύνετε τη βελόνα από το δέρμα σας. Μία σταγόνα φαρμάκου στο άκρο της βελόνας είναι φυσιολογική. Δεν θα επηρεάσει τη δόση σας.
- Επιβεβαιώστε ότι η ένδειξη **0** βρίσκεται στο παράθυρο της δόσης. Εάν δείτε την ένδειξη **0** στο παράθυρο, έχετε λάβει την πλήρη δόση. Εάν δεν δείτε την ένδειξη **0** στο παράθυρο της δόσης, εισάγετε τη βελόνα στο δέρμα σας και ολοκληρώστε την ένεσή σας. **Μην επαναρυθμίσετε τη δόση.** Εάν εξακολουθείτε να πιστεύετε ότι δε λάβατε την πλήρη δόση, **μην** ξεκινήσετε από την αρχή ή μην επαναλάβετε την ένεση. Επικοινωνήστε με το τοπικό γραφείο

Μετά την ένεση του Mounjaro KwikPen



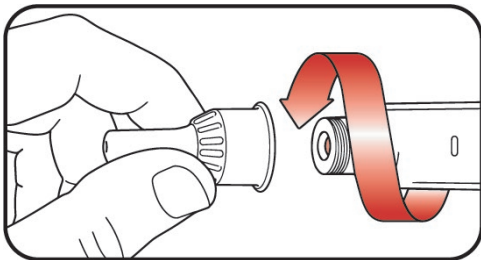
Βήμα 14:

- Εάν δείτε αίμα αφού απομακρύνετε τη βελόνα από το δέρμα σας, πιέστε ελαφρώς τη θέση της ένεσης με γάζα ή τούλιπο βαμβακιού. **Μην** τρίβετε τη θέση της ένεσης.



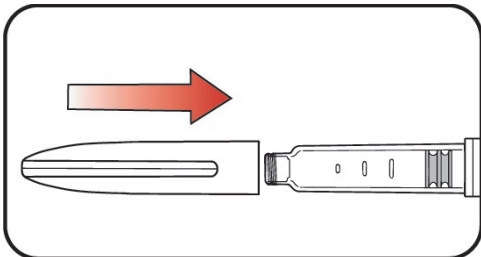
Βήμα 15:

- Επανατοποθετήστε προσεκτικά την εξωτερική σφράγιση της βελόνας.



Βήμα 16:

- Ξεβιδώστε την καλυμμένη βελόνα και τοποθετήστε τη βελόνα σε ένα περιέκτη απόρριψης για αιχμηρά αντικείμενα (βλ. «Απόρριψη του Mounjaro KwikPen και των βελονών της πέννας»). **Μη** φυλάσσετε τη συσκευή τύπου πέννας με τη βελόνα τοποθετημένη για να αποτρέψετε τη διαρροή, την απόφραξη τη βελόνας και την είσοδο αέρα στη συσκευή τύπου πέννας.



Βήμα 17:

- Επανατοποθετήστε το καπάκι της συσκευής τύπου πέννας. **Μη** φυλάσσετε τη συσκευή τύπου πέννας χωρίς το καπάκι της συσκευής τύπου πέννας τοποθετημένο.

Φύλαξη του Mounjaro KwikPen

Μη χρησιμοποιημένες συσκευές τύπου πένα:

- Φυλάσσετε **μη χρησιμοποιημένες συσκευές τύπου πένα** στο ψυγείο μεταξύ 2 °C και 8 °C.
- Μη χρησιμοποιημένες συσκευές τύπου πένα μπορεί να χρησιμοποιηθούν έως την τυπωμένη ημερομηνία λήξης στην ετικέτα εάν η συσκευή τύπου πένα έχει διατηρηθεί στο ψυγείο.
- **Μην** καταψύχετε τη συσκευή σας τύπου πένα. Πετάξτε (απορρίψτε) τη συσκευή τύπου πένα εάν έχει καταψυχθεί.

Χρησιμοποιημένες συσκευές τύπου πένα:

- Μπορείτε να φυλάσσετε τη **χρησιμοποιημένη συσκευή τύπου πένα** μετά την ένεσή σας σε **θερμοκρασία δωματίου** χαμηλότερη των 30 °C.
- Κρατήστε τη συσκευή τύπου πένα και τις βελόνες σας σε θέση την οποία δεν βλέπουν και δεν προσεγγίζουν τα παιδιά.
- Απορρίψτε τη συσκευή τύπου πένα 30 ημέρες μετά την πρώτη χρήση ακόμη και εάν έχει απομείνει φάρμακο στη συσκευή τύπου πένα.
- Απορρίψτε τη συσκευή τύπου πένα αφού λάβετε 4 εβδομαδιαίες δόσεις. Η προσπάθεια ένεσης φαρμάκου που έχει απομείνει θα μπορούσε να οδηγήσει σε ημιτελή δόση ακόμα και εάν έχει απομείνει φάρμακο στη συσκευή τύπου πένα.

Απόρριψη του Mounjaro KwikPen και των βελονών της συσκευής τύπου πένα

- Τοποθετήστε τις χρησιμοποιημένες βελόνες της συσκευής σας τύπου πένα σε ένα περιέκτη απόρριψης για αιχμηρά αντικείμενα ή σε ένα σκληρό πλαστικό περιέκτη με ασφαλές καπάκι.
- **Μην** πετάτε (απορρίψτε) ανοιχτές βελόνες της συσκευής τύπου πένα στα οικιακά σας απορρίμματα.
- Απορρίψτε τη χρησιμοποιημένη συσκευή τύπου πένα όπως σας έχει υποδειχθεί από τον επαγγελματία υγείας.
- Ρωτήστε τον επαγγελματία υγείας σχετικά με τις επιλογές κατάλληλης απόρριψης του περιέκτη απόρριψης αιχμηρών αντικειμένων.
- Μην ανακυκλώνετε τον περιέκτη απόρριψης των χρησιμοποιημένων αιχμηρών αντικειμένων σας.

Συχνές ερωτήσεις

- Εάν δεν μπορείτε να αφαιρέσετε το καπάκι της συσκευής τύπου πένα, περιστρέψτε **απαλά** το καπάκι της συσκευής τύπου πένα προς τα εμπρός και πίσω, και έπειτα τραβήξτε το καπάκι της συσκευής τύπου πένα προς τα έξω.
- Εάν ο επιλογέας της δόσης είναι δύσκολο να πατηθεί:
 - πιέζοντας τον επιλογέα δόσης πιο αργά θα διευκολύνει την ένεση.
 - η βελόνα σας μπορεί να έχει αποφράξει. Τοποθετήστε μια καινούρια βελόνα και προετοιμάστε τη συσκευή τύπου πένα.
 - μπορεί να υπάρχει σκόνη, φαγητό ή υγρό μέσα στη συσκευή τύπου πένα. Απορρίψτε τη συσκευή τύπου πένα και προμηθευτείτε μια καινούρια συσκευή τύπου πένα.

Επιπρόσθετες πληροφορίες

Εάν έχετε ερωτήσεις ή προβλήματα με το Mounjaro KwikPen:

- Επικοινωνήστε με τη ΦΑΡΜΑΣΕΡΒ-ΛΙΛΛΥ Α.Ε.Β.Ε. για Ελλάδα και PHADISCO LTD για Κύπρο ή τον γιατρό, νοσοκόμο ή φαρμακοποιό σας.

Ημερολόγιο φαρμάκου

Χρησιμοποιείτε Mounjaro KwikPen 1 φορά την εβδομάδα.

Κάνω την εβδομαδιαία ένεση τις ημερομηνίες παρακάτω.

Σημειώστε την ημέρα της εβδομάδας που επιλέγετε να κάνετε την ένεση. Κάνετε την ένεση αυτήν την ημέρα κάθε εβδομάδα (Παράδειγμα: Δευτέρα).

(Ημέρα/Μήνας) (Ημέρα/Μήνας) (Ημέρα/Μήνας) (Ημέρα/Μήνας)

--

--	--	--	--	--

Αναθεωρήθηκε για τελευταία φορά στις Δεκέμβριος 2024