

Insulina Tresiba[®]

(insulina degludec [otrzymywana metodą rekombinacji DNA], roztwór do wstrzykiwań)

Wskazówki ułatwiające rozróżnienie stężeń leku przepisane przez lekarza

Co to jest lek Tresiba® i w jakim celu się go stosuje

Tresiba® jest analogiem insuliny bazowej zarejestrowanym do stosowania w leczeniu cukrzycy u osób dorosłych, młodzieży i dzieci powyżej 1. roku życia.¹ Pomaga on obniżyć stężenie cukru we krwi. Lek Tresiba® podawany jest raz na dobę o dowolnej porze, najlepiej o tej samej porze każdego dnia. W przypadkach, gdy pacjent nie może przyjąć dawki leku w wyznaczonym czasie, można podać lek o innej porze. Zawsze należy zapewnić co najmniej 8-godzinną przerwę pomiędzy dawkami.

Dwa stężenia leku Tresiba®

Lek Tresiba® jest dostępny w dwóch stężeniach: 100 jednostek/ml i 200 jednostek/ml. Wstrzykiwacz Tresiba® FlexTouch® 200 jednostek/ml dostarcza dwukrotnie więcej jednostek insuliny w każdym mililitrze. O tym, jakie stężenie leku Tresiba® jest dla Pani/ Pana odpowiednie, zdecyduje lekarz.

Obydwa wstrzykiwacze posiadają licznik dawki i wskaźnik dawki dokładnie pokazujące nastawioną dawkę. Liczba jednostek wskazywana przez wskaźnik dawki na liczniku dawki jest dawką, która zostanie podana, niezależnie od stężenia leku.

Do nastawienia liczby jednostek w dawce zawsze należy wykorzystywać licznik dawki i wskaźnik dawki. Nie należy liczyć kliknięć. Nie należy przeliczać dawki w przypadku zmiany stężenia leku. Przed wstrzyknięciem leku Tresiba® należy sprawdzić liczbę nastawionych jednostek.

Tresiba®

o stężeniu 100 jednostek/ml

Maksymalnie 80 jednostek
na wstrzyknięcie

kolor
jasnozielony



Zawiera 300 jednostek insuliny
w 3 ml roztworu

Tresiba®

o stężeniu 200 jednostek/ml

Maksymalnie 160 jednostek
na wstrzyknięcie

kolor
ciemnozielony



Zawiera 600 jednostek insuliny
w 3 ml roztworu

Wskazówki ułatwiające rozróżnienie stężeń leku przepisanego przez lekarza

Ważne jest, aby mieć pewność, że stosuje Pani/Pan lek w stężeniu zaleconym przez lekarza.

Nazwa leku „Tresiba® 100 jednostek/ml” lub „Tresiba® 200 jednostek/ml” jest wyraźnie zaznaczona na etykiecie wstrzykiwacza oraz na opakowaniu leku.

Etykieta i opakowanie leku Tresiba® 100 jednostek/ml mają kolor jasnozielony.

Etykieta i opakowanie leku Tresiba® 200 jednostek/ml mają kolor ciemnozielony z motywem pasków. Na etykiecie i opakowaniu leku Tresiba® 200 jednostek/ml znajduje się również czerwone oznaczenie z informacją o stężeniu leku.

Opakowanie leku Tresiba® 100 jednostek/ml, zawierające 5 wstrzykiwaczy w kartonie

Opakowanie leku Tresiba® 200 jednostek/ml, zawierające 3 wstrzykiwacze w kartonie



Jeśli nie rozróżnia Pani/Pan kolorów,
lek Tresiba® 200 jednostek/ml można także
odróżnić dzięki dwóm wypukłym kropkom
na przycisku podania dawki.



Tresiba®
100 jedn./ml



Tresiba®
200 jedn./ml

Unikanie pomyłek

Pacjenci niewidomi lub niedowidzący, którzy nie są w stanie odczytać liczby jednostek w dawce korzystając z licznika dawki znajdującego się na wstrzykiwaczu, nie powinni stosować wstrzykiwacza samodzielnie. Należy skorzystać z pomocy osoby dobrze widzącej i przeszkolonej w zakresie stosowania wstrzykiwacza Tresiba®.

W celu uniknięcia przypadkowego pomylenia różnych stężeń leku Tresiba® oraz ewentualnych innych przyjmowanych przez Panią/Pana insulin należy zawsze sprawdzić etykietę insuliny w chwili jej otrzymania w aptece oraz przed każdym wstrzyknięciem.

Zastosowanie nieodpowiedniego stężenia insuliny lub niewłaściwego leku może spowodować przyjęcie zbyt dużej lub za małej ilości insuliny. Zbyt duża dawka insuliny może doprowadzić do hipoglikemii, czyli niskiego stężenia cukru we krwi. W celu uzyskania dodatkowych informacji należy skonsultować się z lekarzem.

Działania niepożądane związane ze stosowaniem leku Tresiba®, w tym błędy medyczne, należy zgłaszać do lokalnego przedstawiciela podmiotu odpowiedzialnego tj. Novo Nordisk Pharma Sp. z o.o., ul. Krakowiaków 46, 02-255 Warszawa, tel.: +48 (22) 444 49 00, fax: +48 (22) 444 49 01 lub do lokalnych władz tj. Departamentu Monitorowania Niepożądanych Działań Produktów Leczniczych Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych, Al. Jerozolimskie 181C, 02-222 Warszawa, tel.: +48 (22) 49 21 301, fax: +48 (22) 49 21 309, strona internetowa: <https://smz.ezdrowie.gov.pl>.

Lek należy zawsze stosować ściśle według zaleceń lekarza. Należy przestrzegać wszystkich instrukcji zawartych w ulotce dołączonej do opakowania. W razie potrzeby należy skontaktować się z lekarzem, farmaceutą lub pielęgniarką.

Kto nie powinien przyjmować leku Tresiba®

- Przeciwwskazania do stosowania leku Tresiba® znajdują się w ulotce dołączonej do opakowania.

Referencja: 1. Tresiba® (charakterystyka produktu leczniczego). Bagsvaerd, Dania: Novo Nordisk A/S; Listopad 2020.

FlexTouch® i Tresiba® są zastrzeżonymi znakami towarowymi będącymi własnością Novo Nordisk A/S.
© Novo Nordisk A/S, Novo Ålle, DK-2880 Bagsvaerd, Dania.
Data zatwierdzenia: grudzień 2020.

