

<https://translate.google.com/translate?sl=sk&tl=uk&hl=uk&u=https%3a>

Ozempic 0,5 mg sol inj (náplň skl. v napl.pere + 4 ihly) 1x1,5 ml

[Základné \(/databazy/produkty/detail/ozempic-0-5-mg-183207.html\)](/databazy/produkty/detail/ozempic-0-5-mg-183207.html)[Príbalový leták \(/databazy/produkty/pil/ozemp](/databazy/produkty/pil/ozemp)

Výdaj

R, Viazaný na lekársky predpis

Legislatívne zatriedenie

Registrované humánne lieky

Kód štátnej autority (ŠÚKL)

8852C

Aplikačná forma

SOL INJ - Injekčný roztok

Držiteľ rozhodnutia

Novo Nordisk A/S (DNK) (/databazy/produkty/drzitela/novo-nordisk-a-s-2447.html)

Typ produktu

Humánne lieky (/databazy/humanne-lieky)

Registračné číslo produktu

EU/1/17/1251/003

Názov produktu podľa ŠÚKL

Ozempic 0,5 mg injekčný roztok v naplnenom pere sol inj 1x1,5 ml (náplň skl. v napl.pere + 4 ihly)

Výrobca

Novo Nordisk A/S (DNK) (/databazy/produkty/vyrobcu/novo-nordisk-a-s-2447.html)

Dodávatelia

Novo Nordisk A/S (DNK) (/databazy/produkty/dodavatel/novo-nordisk-a-s-2447.html)

Kategorizačné údaje

● Maximálna cena	77,65 €	0,00 € (0,0 %)
● Dopl. pacienta max.	0,00 €	0,00 € (0,0 %)
● Úhrada poisťovne	77,65 €	0,00 € (0,0 %)



Štatistika vývoja cien a doplatkov

Mesiac	Dopl. pacienta maximálny	Úhrada poisťovne
11/23	0,00 € (0,0 %)	77,65 € (0,0 %)
10/23	0,00 € (0,0 %)	77,65 € (0,0 %)
09/23	0,00 € (0,0 %)	77,65 € (0,0 %)
08/23	0,00 €	77,65 €

Indikačné obmedz.

ÁNO

Súhlas revíz. lek.

NIE

Preskrip. obmedz.

DIA

Spôsob úhrady

I - plná

Pôvod lieku

Originálny liek

Popis a určenie

Liek obsahuje liečivo semaglutid. Pomáha telu znižovať hladinu cukru v krvi len vtedy, keď je hladina cukru v krvi príliš vysoká a môže pomáhať predchádzať ochoreniu srdca.

Používa sa na liečbu dospelých (vo veku 18 rokov a starších) s cukrovkou 2. typu, keď diéta a cvičenie nestačia::

- samostatne – ak je možné užívať metformín (iný liek na cukrovku), alebo
- s ďalšími liekmi na diabetes (cukrovku) – keď tieto nedostatočne regulujú hladiny cukru v krvi.

Použitie



Dávkovanie a dávkovacie schémy

Dospelí

Počiatočná dávka je 0,25 mg semaglutidu 1x týždenne. Po 4 týždňoch sa má dávka zvýšiť na 0,5 mg 1x týždenne. Najmenej po 4 týždňoch s dávkou 0,5 mg 1x týždenne sa môže dávka zvýšiť na 1 mg 1x týždenne.

Dávka 0,25 mg semaglutidu nie je udržiavacia dávka. Dávky vyššie ako 2 mg týždenne sa neodporúčajú.

U pacientov s diabetom 2. typu s neregulovanou alebo potenciálne nestabilnou diabetickou retinopatiou sa neodporúča podávať dávku 2 mg.

Keď sa liek pridáva k existujúcej liečbe metformínom a/alebo tiazolidíniónom alebo k inhibítoru sodíkovo-glukózového kotransportéra-2 (SGLT2), môže sa pokračovať so súbežnou nezmenenou dávkou týchto liekov.

Keď sa liek pridáva k existujúcej liečbe sulfonyleureou alebo inzulínom, má sa uvažovať o znížení dávky sulfonyleurey alebo inzulínu, aby sa znížilo riziko hypoglykémie (pozri SPC, časti 4.4 a 4.8).

Vynechaná dávka

Ak sa vynechá dávka, má sa podať čo najskôr a to do 5 dní od vynechania dávky. Ak uplynulo viac ako 5 dní, vynechaná dávka sa má preskočiť a ďalšia dávka sa má podať v pravidelne naplánovaný deň. V každom prípade sa pacienti môžu následne vrátiť k pravidelnému dávkovaniu 1x týždenne.

Dĺžku liečby určuje lekár.

Spôsob použitia

Injekčný roztok sa má podávať 1x týždenne kedykoľvek počas dňa, s jedlom alebo bez jedla, a to podkožnou (subkutánnou) injekciou do brucha, stehna alebo nadlaktia (rameno). Miesto podávania sa môže meniť bez úpravy dávky. Nesmie sa podávať intravenózne (do žily) ani intramuskulárne (do svalu). Nepodávať, ak nie je roztok číry a bezfarebný (alebo takmer bezfarebný) alebo bol predtým zmrazený.

Deň podávania injekcie 1x týždenne sa môže zmeniť, pokiaľ je to aspoň 3 dni od poslednej injekcie tohto lieku. Po zvolení nového dňa pre podávanie dávky sa má pokračovať v dávkovaní 1x týždenne.

Upozornenie

Liek nie je náhradou inzulínu. Nemá používať u pacientov s diabetes mellitus 1. typu alebo na liečbu diabetickej ketoacidózy.

Ženám v reprodukčnom veku sa počas liečby odporúča používať antikoncepciu.

Liek sa nemá používať počas tehotenstva. Ak si pacientka želá otehotnieť alebo otehotnie, liek sa má vysadiť. Semaglutid sa má vysadiť aspoň 2 mesiace pred plánovaným tehotenstvom.

Nemá sa používať počas dojčenia.

Bezpečnosť a účinnosť lieku u detí a dospievajúcich vo veku menej ako 18 rokov neboli stanovené.

Liek sa neodporúča podávať pacientom s ochorením obličiek v poslednom štádiu.

Pri liečbe pacientov so závažnou poruchou funkcie pečene sa má postupovať opatrne.

Liek spomaľuje vyprázdňovanie žalúdka a môže mať vplyv na rýchlosť absorpcie súbežne podávaných perorálnych liekov.

V prípade, že sa liek používa s inými perorálnymi liekmi na cukrovku (ako sulfonylmočovina) alebo inzulín sa môže vyskytnúť hypoglykémia.

Je dôležité pokračovať s diétou a plánom cvičenia.

Pri podávaní si inými antidabetikami sa môže vyskytnúť hypoglykémia, ktoré nepriaznivo ovplyvní schopnosť vedenia vozidiel a obsluhy strojov.

Pred prvým použitím sa uchováva v chladničke (2-8 °C) s nasadeným krytom. Neuchovávať v mrazničke.

Po prvom použití sa uchováva pri teplote do 30 °C alebo v chladničke (2-8 °C, nie v blízkosti chladiacej jednotky) s nasadeným krytom na ochranu pred svetlom.

Čas použiteľnosti počas používania je 6 týždňov.

Ďalšie osobitné upozornenia sú uvedené v SPC (časť 4.4).

Nežiaduce účinky

Tak ako všetky lieky, aj tento liek môže spôsobovať vedľajšie účinky, hoci sa neprejavia u každého.

Závažné vedľajšie účinky

Časté (môžu postihovať menej ako 1 z 10 osôb)

komplikácie diabetického ochorenia oka (retinopatia) – povedzte svojmu lekárovi, ak sa vyskytnú počas liečby týmto liekom pro ...

viac > (/databazy/produkty/pil/ozempic-0-5-mg-183207.html#4_0)

Účinné látky

semaglutid (</databazy/humanne-lieky/ucinna-latka/semaglutid-9507.html>)

Indikačná skupina

18 - Antidiabetiká (vrátane inzulínu) (</databazy/humanne-lieky/indikacne-skupiny/18/antidiabetika-vratane-inzulinu.html>)

ADC Klasifikácia produktu

HL ————— Humánne lieky (</databazy/produkty/klasifikacia/HL/humanne-lieky.html>)

HLA ————— Tráviaci trakt a metabolizmus (</databazy/produkty/klasifikacia/HLA/traviaci-trakt-a-metabolizmus.html>)

HLA10 ————— Antidiabetiká (</databazy/produkty/klasifikacia/HLA10/antidiabetika.html>)

HLA10B ————— Antidiabetiká s výnimkou inzulínov (</databazy/produkty/klasifikacia/HLA10B/antidiabetika-s-vynimkou-inzulinov.html>)

HLA10BJ ————— Analógy glukagónu podobného peptidu-1 (GLP-1) (</databazy/produkty/klasifikacia/HLA10BJ/analogy-glukagonu-podobneho-peptidu-1-glp-1.html>)

HLA10BJ06 — Semaglutid (</databazy/produkty/klasifikacia/HLA10BJ06/semaglutid.html>)

Kompletné členenie skupiny HLA10BJ06 (</databazy/klasifikacie/adc-strom.html?open=HLA10BJ06#HLA10BJ06>)

Všetky produkty patriace do skupiny HLA10BJ06 (</databazy/produkty/klasifikacia/HLA10BJ06/semaglutid.html>)

Všeobecné informácie vzťahujúce sa k produktu

Stav registrácie: D - Registrácia bez obmedzenia platnosti, podľa §50 zák. 362/2011 Z.z. a §49 písm. b) zák. 362/2011 Z.z.

Typ registrácie: EU - Európska

Exspirácia: 36

Mohlo by vás zaujímať

Ste lekár? Lekárnik?
Overujte liekové interakcie profesionálne.
Skúste službu ADC Interakcie.

(<https://www.adc.sk/interakcie/>)

Bezplatne!

ADC Interakcie

Dostupné v lekárenských systémoch aj na webe
Viac informácií na info@pharminfo.sk

[Kontakt \(/kontakt\)](/kontakt) [Pravidlá a podmienky používania \(/pravidla-a-podmienky-pouzivania\)](/pravidla-a-podmienky-pouzivania) [Pomoc](#) [Spätná väzba](#) [Ochrana](#)