

Pakningsvedlegg: Informasjon til pasienten

Saxenda® 6 mg/ml

Injeksjonsvæske, oppløsning i ferdigfylt penn

liraglutid

Les nøye gjennom dette pakningsvedlegget før du begynner å bruke dette legemidlet fordi det inneholder viktig informasjon for deg.

- Ta vare på dette pakningsvedlegget. Du må kanskje lese den på nytt.
- Spør legen din, apoteket eller sykepleieren dersom du har ytterligere spørsmål.
- Dette legemidlet er skrevet ut kun til deg. Ikke gi det videre til andre. Det kan skade dem, selv om deres sykdomstegn er de samme som dine.
- Kontakt lege, apotek eller sykepleier dersom du opplever bivirkninger. Dette inkluderer alle mulige bivirkninger som ikke er oppført i dette pakningsvedlegget. Se avsnitt 4.

Hva står i dette pakningsvedlegget

1. Hva Saxenda® er og hva det brukes til
2. Hva du trenger å vite før du bruker Saxenda®
3. Hvordan du bruker Saxenda®
4. Mulige bivirkninger
5. Hvordan du oppbevarer Saxenda®
6. Innholdet i pakken og annen informasjon

1. Hva Saxenda® er og hva det brukes til

Hva Saxenda® er

Saxenda® er et vekttapsmedisin som inneholder virkestoffet liraglutid. Det ligner på et naturlig forekommende hormon kalt glukagonlignende peptid-1 (GLP-1) som frigjøres fra tarmen etter et måltid. Saxenda® virker ved å virke på reseptorer i hjernen som kontrollerer appetitten din, og får deg til å føle deg mett og mindre sulten. Dette kan hjelpe deg med å spise mindre mat og redusere kroppsvekten.

Hva Saxenda® brukes til

Saxenda® brukes til vekttap i tillegg til kosthold og trening hos voksne over 18 år som har

- en BMI på 30 kg/m² eller høyere (fedme) eller en
- BMI på 27 kg/m² og mindre enn 30 kg/m² (overvekt) og vektrelaterte helseproblemer (som diabetes, høyt blodtrykk, unormale nivåer av fett i blod- eller pusteproblemer under søvn kalt 'obstruktiv søvnapné').

BMI (Body Mass Index) er et mål på vekten din i forhold til høyden din.

Du bør bare fortsette å bruke Saxenda® hvis du har mistet minst 5 % av den opprinnelige kroppsvekten etter 12 uker på 3,0 mg/dag dosen (se avsnitt 3). Rådfør deg med legen din før du fortsetter.

Saxenda kan brukes som et supplement til sunn ernæring og økt fysisk aktivitet for vektkontroll hos ungdom fra 12 år og oppover som har:

- fedme (diagnostisert av legen din)
- kroppsvekt over 60 kg

Du bør bare fortsette å bruke Saxenda hvis du har mistet minst 4 % av BMI etter 12 uker på 3,0 mg/dag dose eller maksimal tolerert dose (se avsnitt 3). Rådfør deg med legen din før du fortsetter.

Kosthold og trening

Legen din vil starte deg med et diett- og treningsprogram. Hold deg på dette programmet mens du bruker Saxenda®.

2. Hva du må vite før du bruker Saxenda®

Bruk ikke Saxenda® -

hvis du er allergisk overfor liraglutid eller noen av de andre innholdsstoffene i dette legemidlet (oppført i avsnitt 6).

Advarsler og forsiktighetsregler

Rådfør deg med lege, apotek eller sykepleier før du bruker Saxenda®.

Bruk av Saxenda® anbefales ikke hvis du har alvorlig hjertesvikt.

Det er liten erfaring med dette legemidlet hos pasienter på 75 år og eldre. Det anbefales ikke hvis du er 75 år eller eldre.

Det er liten erfaring med dette legemidlet hos pasienter med nyreproblemer. Hvis du har nyresykdom eller er i dialyse, kontakt legen din.

Det er liten erfaring med dette legemidlet hos pasienter med leverproblemer. Hvis du har leverproblemer, kontakt legen din.

Dette legemidlet anbefales ikke hvis du har et alvorlig mage- eller tarmproblem som resulterer i forsinket magetømming (kalt gastroparese), eller hvis du har en inflammatorisk tarmsykdom.

Personer med diabetes

Hvis du har diabetes, ikke bruk Saxenda® som erstatning for insulin.

Betennelse i bukspyttkjertelen

Snakk med legen din dersom du har eller har hatt en sykdom i bukspyttkjertelen.

Betent galleblære og gallestein

Hvis du går ned betydelig i vekt, risikerer du gallestein og dermed betent galleblære. Slutt å ta Saxenda® og kontakt lege umiddelbart hvis du opplever sterke smerter i øvre del av magen, vanligvis verst på høyre side under ribbeina. Smerten kan merkes til ryggen eller høyre skulder. Se avsnitt 4.

Skjoldbruskkjertelsykdom Hvis du har skjoldbruskkjertelsykdom, inkludert skjoldbruskknuter og forstørrelse av skjoldbruskkjertelen, kontakt legen din.

Hjertefrekvens

Snakk med legen din dersom du har hjertebank (du føler deg oppmerksom på hjerterytmen) eller hvis du har en følelse av raske hjerteslag mens du hviler under Saxenda®-behandling.

Væsketap og dehydrering

Når du starter behandling med Saxenda®, kan du miste kroppsvæske eller bli dehydrert. Dette kan skyldes kvalme, kvalme (oppkast) og diaré. Det er viktig å unngå dehydrering ved å drikke mye væske. Snakk med legen din, apoteket eller sykepleieren hvis du har spørsmål eller bekymringer. Se avsnitt 4.

Barn og ungdom Sikkerhet og

effekt av Saxenda hos barn under 12 år er ikke undersøkt.

Andre medisiner og Saxenda®

Fortell legen din, apoteket eller sykepleieren dersom du bruker, nylig har brukt eller planlegger å bruke andre legemidler.

Fortell spesielt legen din, apoteket eller sykepleieren din dersom:

- du tar medisiner mot diabetes kalt "sulfonylurea" (som glimepirid eller glibenklamid) eller hvis du tar insulin - du kan få lavt blodsukker (hypoglykemi) når du bruker disse legemidlene med Saxenda®. Legen din kan justere dosen av diabetesmedisinen din for å forhindre at du får lavt blodsukker. Se avsnitt 4 for advarselstegn på lavt blodsukker. Hvis du justerer insulin dosen, kan legen anbefale deg å overvåke blodsukkeret oftere. du tar warfarin eller andre legemidler gjennom munnen som reduserer blodpropp (antikoagulantia). Hyppigere blodprøver for å bestemme blodets evne til å koagulere kan være nødvendig.
-

Graviditet og amming Ikke bruk

Saxenda® hvis du er gravid, tror du kan være gravid eller planlegger å bli gravid. Dette er fordi det ikke er kjent om Saxenda® kan påvirke babyen.

Ikke amme hvis du bruker Saxenda®. Dette er fordi det ikke er kjent om Saxenda® går over i morsmelk.

Kjøring og bruk av maskiner Det

er usannsynlig at Saxenda® vil påvirke din evne til å kjøre bil og bruke maskiner.

Noen pasienter kan føle svimmelhet når de tar Saxenda hovedsakelig i løpet av de første 3 månedene av behandlingen (se avsnittet "**Mulige bivirkninger**"). Hvis du føler deg svimmel, vær ekstra forsiktig mens du kjører bil eller bruker maskiner. Hvis du trenger ytterligere informasjon, snakk med legen din.

Viktig informasjon om noen av innholdstoffene i Saxenda®

Dette legemidlet inneholder mindre enn 1 mmol natrium (23 mg) per dose, det vil si i hovedsak "natriumfritt".

3. Hvordan du bruker Saxenda®

Bruk alltid dette legemidlet nøyaktig slik legen din har fortalt deg. Sjekk med legen din, apoteket eller sykepleieren hvis du er usikker.

Legen din vil starte deg med et diett- og treningsprogram. Hold deg på dette programmet mens du bruker Saxenda®.

Hvor mye skal injiseres

Voksne

Behandlingen din vil starte med en lav dose som vil økes gradvis i løpet av de første fem ukene av behandling.

- Når du først begynner å bruke Saxenda®, er startdosen 0,6 mg én gang daglig, i minst én uke.
- Legen din vil instruere deg om å gradvis øke dosen med 0,6 mg vanligvis hver uke til du når den anbefalte dosen på 3,0 mg én gang daglig.

Legen din vil fortelle deg hvor mye Saxenda® du skal bruke hver uke. Vanligvis vil du bli bedt om å følge tabellen nedenfor.

Uke	Dose injisert
Uke 1	0,6 mg en gang daglig
Uke 2	1,2 mg en gang daglig
Uke 3	1,8 mg en gang daglig
Uke 4	2,4 mg en gang daglig
Uke 5 og utover	3,0 mg en gang daglig

Når du når den anbefalte dosen på 3,0 mg i uke 5 av behandlingen, fortsett å bruke denne dosen til behandlingsperioden er over. Ikke øk dosen ytterligere.

Legen din vil vurdere behandlingen din med jevne mellomrom.

Ungdom (≥ 12 år)

For ungdom fra 12 til under 18 år bør en tilsvarende doseøkingsplan som for voksne brukes (se tabellen ovenfor for voksne). Dosen bør økes til 3,0 mg (vedlikeholdsdose) eller maksimal tolerert dose er nådd. Daglige doser høyere enn 3,0 mg anbefales ikke.

Hvordan og når du skal bruke Saxenda®

- Før du bruker pennen for første gang, vil legen eller sykepleieren din vise deg hvordan du bruker pennen.
- Du kan bruke Saxenda® når som helst på dagen, med eller uten mat og drikke.
- Bruk Saxenda® til omtrent samme tid hver dag – velg et tidspunkt på dagen som passer best for deg.

Hvor du skal

injisere Saxenda® gis som en injeksjon under huden (subkutan injeksjon).

- De beste stedene å injisere er forsiden av midjen (magen), forsiden av lårene eller overarmen.
- Ikke injiser i en blodåre eller muskel.

Detaljerte bruksanvisninger er gitt på den andre siden av dette pakningsvedlegget.

Personer med diabetes

Fortell legen din dersom du har diabetes. Legen din kan justere dosen av diabetesmedisinene dine for å forhindre at du får lavt blodsukker. • Ikke bland Saxenda® med andre legemidler du injiserer (f.eks. insulin). • Ikke bruk Saxenda® i kombinasjon med andre legemidler som inneholder GLP-1-reseptor

agonister (som exenatid eller lixisenatid).

Dersom du bruker mer Saxenda® enn du burde

Hvis du bruker mer Saxenda® enn du burde, snakk med en lege eller gå til sykehus umiddelbart. Ta med deg medisinpakken. Du kan trenge medisinsk behandling. Følgende effekter kan skje:

- kvalm (kvalme) å være
- syk (oppkast) lavt
- blodsukker (hypoglykemi). Vennligst se "Vanlige bivirkninger" for advarselstegn på lavt blodsukker.

Hvis du glemmer å bruke Saxenda®

- Hvis du glemmer en dose og husker den innen 12 timer fra du vanligvis bruker dosen, injiser den så snart du husker det.
- Men hvis det har gått mer enn 12 timer siden du skulle ha brukt Saxenda®, hopp over den glemte dosen og injiser neste dose neste dag til vanlig tid. • Ikke bruk en dobbel dose eller øk dosen påfølgende dag for å gjøre opp for det glemte dose.

Hvis du slutter å bruke Saxenda®

Ikke slutt å bruke Saxenda® uten å snakke med legen din.

Spør legen din, apoteket eller sykepleieren hvis du har ytterligere spørsmål om bruken av dette legemidlet.

4. Mulige bivirkninger

Som alle legemidler kan dette legemidlet forårsake bivirkninger, men ikke alle får det.

Alvorlige bivirkninger

Noen alvorlige allergiske reaksjoner (anafylaksi) er sjelden rapportert hos pasienter som bruker Saxenda®.

Du bør oppsøke legen din umiddelbart hvis du får symptomer som pusteproblemer, hevelse i ansikt og svelg og rask hjerterytme.

Tilfeller av betennelse i bukspyttkjertelen (pankreatitt) er rapportert uvanlig hos pasienter som bruker Saxenda®. Pankreatitt er en alvorlig, potensielt livstruende medisinsk tilstand.

Slutt å ta Saxenda® og kontakt lege umiddelbart hvis du merker noen av følgende alvorlige bivirkninger: Alvorlige og vedvarende smerter i magen (mageområdet) som kan nå gjennom til ryggen, samt kvalme og oppkast, som det kan

- være et tegn på en betent bukspyttkjertel (pankreatitt).

Andre bivirkninger

Svært vanlige: kan forekomme hos flere enn 1 av 10 personer.

- Kvalme, oppkast, diaré, forstoppelse, hodepine – disse går vanligvis over etter noen dager eller uker.

Vanlige: kan ramme opptil 1 av 10 personer

- Problemer som påvirker mage og tarm, som fordøyelsesbesvær (dyspepsi), betennelse i mageslimhinnen (gastritt), ubehag i magen, smerter i øvre del av magen, halsbrann, oppblåsthet, vind (oppblåsthet), raping og munntørrhet
- Føler seg svak eller trøtt
- Endret smakssans
- Svimmelhet
- Søvnvansker (søvnløshet). Dette oppstår vanligvis i løpet av de første 3 månedene av behandlingen.
- Gallestein
- Reaksjoner på injeksjonsstedet (som blåmerker, smerte, irritasjon, kløe og utslett)
- Lavt blodsukker (hypoglykemi). Advarselstegnene på lavt blodsukker kan komme
-
-
-
-

plutselig og kan omfatte: kaldsvette, kald blek hud, hodepine, rask hjerterytme, kvalm, veldig sulten, synsforandringer, søvnighet, slapphet, nervøsitet, angst, forvirring, konsentrasjonsvansker og skjelving (skjelving). Legen din vil fortelle deg hvordan du skal behandle lavt blodsukker og hva du skal gjøre hvis du merker at disse varselsignalene øker av bukspyttkjertelenzymer, som lipase og amylase.

-

Mindre vanlige: kan påvirke opptil 1 av 100 personer

- Tap av væske (dehydrering). Det er mer sannsynlig at dette oppstår ved starten av behandlingen og kan skyldes at du er kvalm (oppkast), kvalme og diaré. Forsinkelse i tømmingen av magen Betent galleblæren Allergiske reaksjoner inkludert hudutslett Følelse generelt uvel Raskere puls.
-
-
-
-
-

Sjelden: kan forekomme hos opptil 1 av 1000

- personer. Nedsatt nyrefunksjon Akutt
- nyresvikt. Tegn kan omfatte reduksjon i urin volum, metallisk smak i munnen og lett blåmerker.

Rapportering av bivirkninger

Kontakt lege, apotek eller sykepleier dersom du opplever bivirkninger. Dette inkluderer alle mulige bivirkninger som ikke er oppført i dette pakningsvedlegget. Du kan også rapportere bivirkninger direkte via

Storbritannia:

Yellow Card Scheme

Nettsted: www.mhra.gov.uk/yellowcard eller søk etter MHRA Yellow Card i Google Play eller Apple App Store

Ved å rapportere bivirkninger kan du bidra til å gi mer informasjon om sikkerheten til dette legemidlet.

5. Hvordan du oppbevarer Saxenda®

Oppbevar dette legemidlet utilgjengelig for barn.

Bruk ikke Saxenda® etter utløpsdatoen som er angitt på pennens etikett og esken etter "EXP".

Utløpsdatoen refererer til den siste dagen i den måneden.

Før første gangs

bruk: Oppbevar i kjøleskap (2°C til 8°C). Må ikke fryses. Hold deg unna fryseseksjonen.

Når du begynner å bruke pennen:

Du kan oppbevare pennen i 1 måned når den oppbevares ved en temperatur under 30 °C eller i kjøleskap (2 °C til 8 °C). Må ikke fryses. Hold deg unna fryseseksjonen.

Når du ikke bruker pennen, hold penneheten på for å beskytte den mot lys.

Ikke bruk dette legemidlet hvis oppløsningen ikke er klar og fargeløs eller nesten fargeløs.

Ikke kast legemidler i avløpsvann eller husholdningsavfall. Spør apoteket hvordan du kaster legemidler du ikke lenger bruker. Disse tiltakene vil bidra til å beskytte miljøet.

6. Innholdet i pakken og annen informasjon

Hva Saxenda® inneholder –

Virkestoffet er liraglutid. 1 ml injeksjonsvæske, oppløsning inneholder 6 mg liraglutid. En ferdigfylt penn inneholder 18 mg liraglutid.

– Andre innholdsstoffer er dinatriumfosfatdihydrat, propylenglykol, fenol, saltsyre og natriumhydroksid (for pH-justering) og vann til injeksjonsvæsker.

Hvordan Saxenda® ser ut og innholdet i pakningen

Saxenda® leveres som en klar og fargeløs eller nesten fargeløs oppløsning til injeksjon i en ferdigfylt penn. Hver penn inneholder 3 ml oppløsning og kan levere doser på 0,6 mg, 1,2 mg, 1,8 mg, 2,4 mg og 3,0 mg.

Saxenda® er tilgjengelig i pakningsstørrelser som inneholder 1, 3 eller 5 penner. Ikke alle pakningsstørrelser er kanskje markedsført.

Nåler er ikke inkludert.

Innehaver av markedsføringstillatelse og produsent

Novo Nordisk A/S

Novo Allé

DK-2880 Bagsværd

Danmark

Dette pakningsvedlegget ble sist revidert i 12/2021

Andre informasjonskilder

Detaljert informasjon om dette legemidlet er tilgjengelig på nettstedet til European Medicines Agency:

<http://www.ema.europa.eu>.

Saxenda®, NovoFine® og NovoTwist® er varemerker som eies av Novo Nordisk A/S, Danmark

© 2021

Novo Nordisk A/S

Instruksjoner for hvordan du bruker Saxenda® 6 mg/ml injeksjonsvæske, oppløsning i ferdigfylt penn

Les disse instruksjonene nøye før du bruker Saxenda® ferdigfylt penn.

Ikke bruk pennen uten riktig opplæring fra legen din eller sykepleieren.

Start med å sjekke pennen for å **være sikker på at den inneholder Saxenda® 6 mg/ml**, og se deretter på illustrasjonene nedenfor for å bli kjent med de forskjellige delene av pennen og nålen.

Hvis du er blind eller har dårlig syn og ikke kan lese dosetelleren på pennen, ikke bruk denne pennen uten hjelp. Få hjelp av en person med godt syn som er opplært til å bruke Saxenda® ferdigfylt penn.

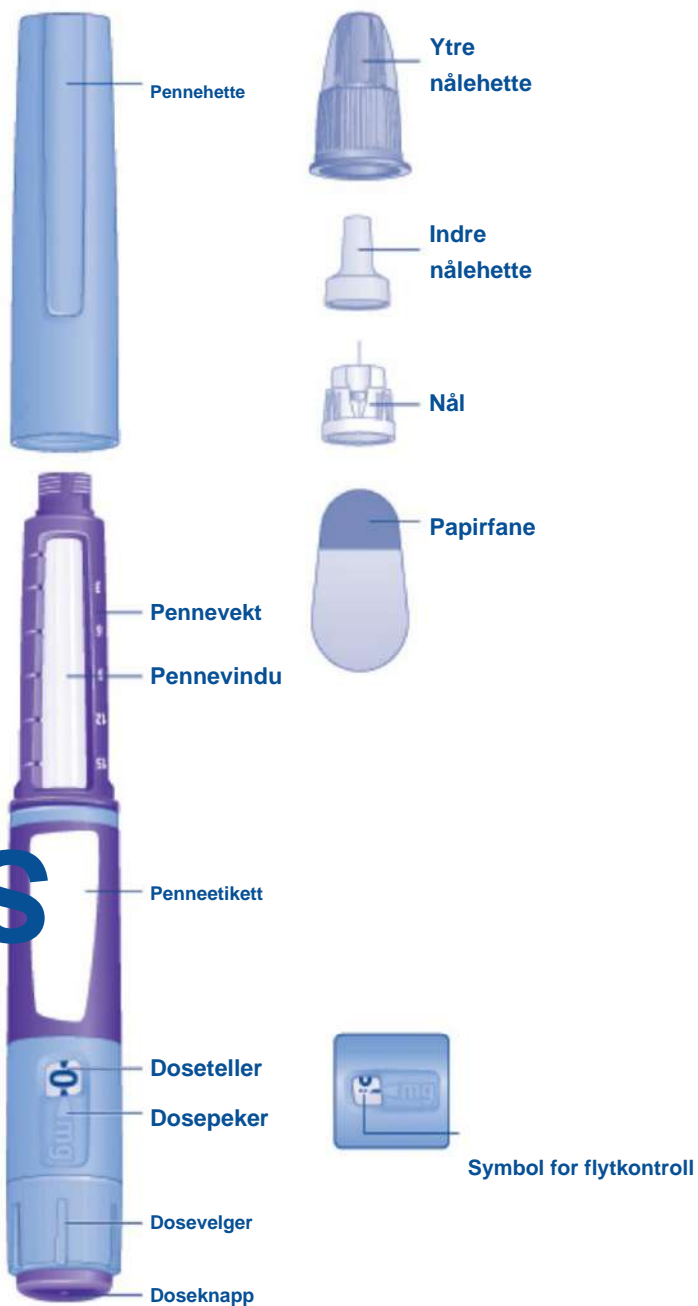
Pennen din er en ferdigfylt dial-a-dose penn. Den inneholder 18 mg liraglutid og gir doser på 0,6 mg, 1,2 mg, 1,8 mg, 2,4 mg og 3,0 mg. Pennen din er designet for bruk med NovoFine® eller NovoTwist® engangsnåler opp til en lengde på 8 mm og så tynne som 32 G.

Nåler er ikke inkludert i pakken.



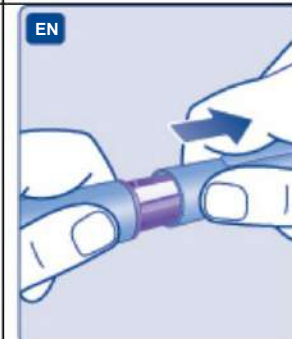
Vær spesielt oppmerksom på disse notatene da de er viktige for sikker bruk av pennen.







Saxenda® ferdigfylt penn og nål (eksempel)



1 Klargjør pennen med en ny nål

- **Sjekk navnet og den fargede etiketten** på pennen for å være sikker på at den inneholder Saxenda®. Dette er spesielt viktig hvis du tar mer enn én type injiserbar medisin. Bruk av feil medisin kan være skadelig for helsen din.
- **Trekk av pennehetten.**



<ul style="list-style-type: none"> • Sjekk at oppløsningen i pennen er klar og fargeløs. Se gjennom pennvinduet. Hvis oppløsningen ser uklart ut, ikke bruk pennen. 	
<ul style="list-style-type: none"> • Ta en ny nål og riv av papirfliken. 	
<ul style="list-style-type: none"> • Skyv nålen rett på pennen. Snu til den sitter tett. 	
<ul style="list-style-type: none"> • Trekk av den ytre nålehetten og behold den til senere. Du trenger det etter injeksjonen for å fjerne kanylen trygt fra pennen. 	
<ul style="list-style-type: none"> • Trekk av den indre nålehetten og kast den. Hvis du prøver å sette den på igjen, kan du ved et uhell stikke deg selv med nålen. En dråpe løsning kan vises ved nålespissen. Dette er normalt, men du må fortsatt sjekke flyten hvis du bruker en ny penn for første gang. Ikke fest en ny nål til pennen før du er klar til å ta injeksjonen. <p>⚠ Dette kan forhindre blokkerte nåler, kontaminering, infeksjon og unøyaktig dosering.</p> <p>⚠</p>	
<p>2 Sjekk flyten</p> <ul style="list-style-type: none"> • Før din første injeksjon med hver nye penn, kontroller flyten. Hvis pennen din allerede er i bruk, gå til trinn 3 'Velg dose'. 	 <p>Flytkontrollsymbol er v</p>

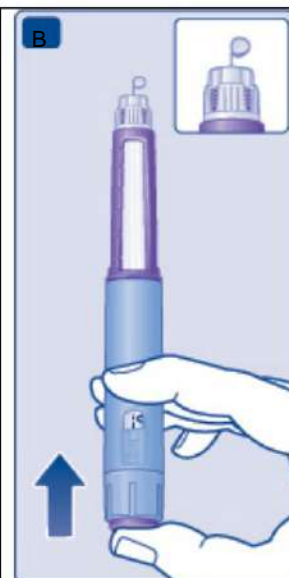
- Hold pennen med nålen pekende opp.
Trykk og hold inne doseknappen til dosetelleren går tilbake til 0.
 0-en må være på linje med dosepekeren.
 En dråpe oppløsning skal vises ved nålespissen.

 En liten dråpe kan bli igjen ved nålespissen, men den vil ikke bli injisert.
Hvis ingen dråpe vises, gjenta trinn 2 'Sjekk flyten' opptil 6 ganger. Hvis det fortsatt ikke er noen dråpe, bytt nål og gjenta trinn 2 "Sjekk flyten"
 en gang til.
Hvis en dråpe fortsatt ikke vises, kast pennen og bruk en ny.



Hvis det ikke vises noen dråpe, vil du **ikke** injisere noen medisin, selv om dosetelleren kan bevege seg. **Dette kan indikere en blokkert eller skadet nål.**

Hvis du ikke sjekker flyten før din første injeksjon med hver nye penn, kan det hende du ikke får den foreskrevne dosen og den tiltenkte effekten av Saxenda®.



3 Velg din dose

- Vri på dosevelgeren til dosetelleren viser dosen din (0,6 mg, 1,2 mg, 1,8 mg, 2,4 mg eller 3,0 mg).**
 Hvis du velger feil dose, kan du dreie dosevelgeren forover eller bakover til riktig dose.

Pennen kan ringe opp til maksimalt 3,0 mg.

Dosevelgeren endrer dosen. Bare dosetelleren og dosepekeren vil vise hvor mange mg du velger per dose.

Du kan velge opptil 3,0 mg per dose. Når pennen inneholder mindre enn 3,0 mg, stopper dosetelleren før 3,0 vises.

Dosevelgeren klikker annerledes når den dreies forover, bakover eller forbi antall mg igjen. Ikke tell penneklikkene.



Ikke tell penneklikkene.

Ikke bruk pennevekten. Den viser bare omtrent hvor mye oppløsning som er igjen i pennen.


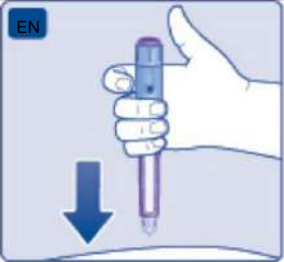
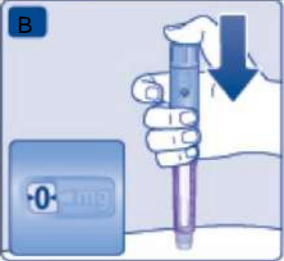

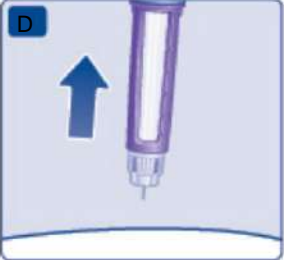
Kun doser på 0,6 mg, 1,2 mg, 1,8 mg, 2,4 mg eller 3,0 mg må velges med dosevelgeren. Den valgte dosen må være på linje med dosepekeren for å sikre at du får en riktig dose.


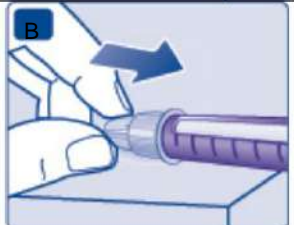
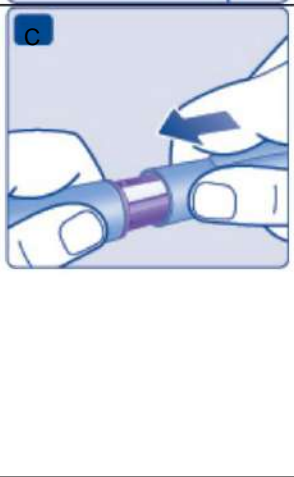


Hvor mye løsning er det igjen?

- Penneskalaen viser **omtrent** hvor mye oppløsning som er igjen i pennen .



<ul style="list-style-type: none"> • For å se nøyaktig hvor mye oppløsning som er igjen, bruk dosetelleren: Drei dosevelgeren til dosetelleren stopper. Hvis den viser 3,0, er det minst 3,0 mg igjen i pennen. Hvis dosetelleren stopper før 3,0 mg, er det ikke nok oppløsning igjen til en full dose på 3,0 mg. <p>Hvis du trenger mer medisin enn det som er igjen i pennen . Bare hvis du får opplæring eller råd fra legen eller sykepleieren din, kan du dele dosen mellom din nåværende penn og en ny penn. Bruk en kalkulator til å planlegge dosene som instruert av legen eller sykepleieren din.</p> <p>⚠ Hvis du ikke er sikker på hvordan du skal dele dosen med to penner, velg og injiser dosen du trenger med en ny penn.</p>	 <p>B</p> <p>Eksempel Doseteller stoppet: 2,4 mg igjen</p>
<p>4 Injiser dosen din</p> <ul style="list-style-type: none"> • Stikk nålen inn i huden din slik legen eller sykepleieren din har vist deg. • Sørg for at du kan se dosetelleren. Ikke dekk den med fingrene. Dette kan avbryte injeksjonen. 	 <p>EN</p>
<ul style="list-style-type: none"> • Trykk og hold nede doseknappen til dosetelleren viser 0. 0-en må være på linje med dosepekeren. Du kan da høre eller føle et klikk. 	 <p>B</p>
<ul style="list-style-type: none"> • Hold nålen i huden etter at dosetelleren har gått tilbake til 0 og tell sakte til 6. • Hvis nålen fjernes tidligere, kan du se en strøm av løsning som kommer fra kanylespissen. I så fall vil ikke hele dosen bli levert. 	 <p>C Tell sakte: 1-2-3-4-5-6</p>
<ul style="list-style-type: none"> • Fjern nålen fra huden din. Hvis blod vises på injeksjonsstedet, trykk lett. Ikke gni området. <p>Du kan se en dråpe oppløsning ved kanylespissen etter injeksjon. Dette er normalt og påvirker ikke dosen din.</p> <p>⚠</p> <p>Hvordan identifisere en blokkert eller skadet nål? • Hvis 0 ikke vises i dosetelleren etter kontinuerlig trykk på doseknappen, kan du ha brukt en blokkert eller skadet nål. • I dette tilfellet – har du ikke fått noen medisin – selv om dosetelleren har flyttet seg fra den opprinnelige dosen du har stilt inn.</p> <p>Hvordan håndtere en blokkert nål?</p>	 <p>D</p>

<p>Bytt kanyle som beskrevet i trinn 5 'Etter injeksjonen din' og gjenta alle trinn som starter med trinn 1 'Forbered pennen med en ny nål'. Pass på at du velger den fulle dosen du trenger.</p> <p>Berør aldri dosetelleren når du injiserer. Dette kan avbryte injeksjonen.</p>	
<p>5 Etter injeksjonen</p> <ul style="list-style-type: none"> • Før nålespissen inn i den ytre nålehetten på en flat overflate uten å berøre nålen eller den ytre nålehetten. 	
<ul style="list-style-type: none"> • Når nålen er dekket, skyver du forsiktig den ytre kanylehetten helt på. • Skrut av nålen og kast den forsiktig. 	
<ul style="list-style-type: none"> • Sett pennehetten på pennen etter hver bruk for å beskytte oppløsningen mot lys. <p>Kast alltid nålen etter hver injeksjon for å sikre praktiske injeksjoner og forhindre blokkerte nåler. Hvis nålen er blokkert, vil du ikke injisere noen medisin.</p> <p>Når pennen er tom, kast den uten kanyle på som instruert av legen din, sykepleieren, apoteket eller lokale myndigheter.</p> <p>⚠</p> <p>⚠</p> <p>Dette kan forhindre blokkerte nåler, kontaminering, infeksjon, lekkasje av oppløsning og unøyaktig dosering.</p>	
<p>⚠</p> <ul style="list-style-type: none"> • Hold alltid pennen og nålene utilgjengelig for andre, spesielt barn. • Del aldri pennen eller nålene med andre. • Omsorgspersoner må være svært forsiktige når de håndterer brukte nåler – for å forhindre nåleskade og kryssinfeksjon. 	
<p>Ta vare på pennen din</p> <ul style="list-style-type: none"> • Ikke la pennen stå i en bil eller et annet sted der det kan bli for varmt eller for kaldt. • Ikke injiser Saxenda® som har vært frosset. Hvis du gjør det, kan det hende du ikke får den tiltenkte effekten av dette legemidlet. • Ikke utsett pennen for støv, smuss eller væske. • Ikke vask, bløtlegg eller smør pennen. Rengjør den om nødvendig med et mildt rengjøringsmiddel på en fuktet klut. • Ikke slipp pennen eller slå den mot harde overflater. Hvis du mister den eller mistenker et problem, sett på en ny kanyle og kontroller flyten før du injiserer. • Ikke prøv å fylle på pennen. Når den er tom, må den kastes. • Ikke prøv å reparere pennen eller trekk den fra hverandre. 	

