**VIÐAUKI I**

SAMANTEKT Á EIGINLEIKUM LYFS

**1. HEITI LYFS**

Humalog 100 einingar/ml stungulyf, lausn í hettuglasi

Humalog 100 einingar/ml stungulyf, lausn í rörlykju

Humalog 100 einingar/ml KwikPen stungulyf, lausn í áfylltum lyfjapenna

Humalog 100 einingar/ml Junior KwikPen stungulyf, lausn í áfylltum lyfjapenna

Humalog 100 einingar/ml Tempo Pen stungulyf, lausn í áfylltum lyfjapenna

**2. INNIHALDSLÝSING**

Hver ml inniheldur 100 einingar af insúlín lispró\* (jafngildir 3,5 mg).

Hettuglas

Hvert hettuglas inniheldur 1.000 einingar af insúlín lispró í 10 ml af lausn.

Rörlykja

Hver rörlykja inniheldur 300 einingar af insúlín lispró í 3 ml af lausn.

KwikPen og Tempo Pen

Hver áfylltur lyfjapenni inniheldur 300 einingar af insúlín lispró í 3 ml af lausn.

Hver áfylltur lyfjapenni gefur 1 – 60 einingar í 1 einingar þrepum.

Junior KwikPen

Hver áfylltur lyfjapenni inniheldur 300 einingar af insúlín lispró í 3 ml af lausn.

Hver Junior KwikPen gefur 0,5 – 30 einingar í 0,5 einingar þrepum.

\*framleitt með raðbrigða DNA erfðatækni í *E.coli*.

Sjá lista yfir öll hjálparefni í kafla 6.1

**3. LYFJAFORM**

Stungulyf, lausn.

Tær, litlaus vatnslausn.

**4. KLÍNÍSKAR UPPLÝSINGAR**

**4.1 Ábendingar**

Til meðferðar á sykursýki hjá fullorðnum og börnum sem þurfa insúlín til að viðhalda glúkósa innan viðmiðunarmarka. Humalog er einnig ætlað til upphafsmeðferðar við sykursýki.

**4.2 Skammtar og lyfjagjöf**

Skammtar

Læknir ákveður skammta eftir þörfum sjúklings.

*Junior KwikPen*

Humalog 100 einingar/ml Junior KwikPen hentar sjúklingum sem gætu haft hag af nákvæmari stillingu insúlínskammta.

Gefa má Humalog skömmu fyrir mat. Humalog má gefa skömmu eftir mat, ef þess gerist þörf.

Eftir gjöf undir húð hefst verkun Humalog mjög fljótt og hefur skemmri verkunartíma (2 til 5 tímar) en leysanlegt insúlín. Þess vegna er unnt að gefa Humalog (eða, þegar gefið er samfellt innrennsli undir húð, Humalog hleðsluskammtur) rétt fyrir eða eftir máltíð. Verkunarlengd insúlína getur verið breytileg milli einstaklinga eða breytileg frá einu tímabili til annars hjá sama einstaklingnum. Hraðara upphaf verkunar samanborið við skjótvirk mannainsúlín er óháð stungustað. Verkunarlengd Humalog er háð skammti, stungustað, blóðflæði, hitastigi og hreyfingu.

Í samráði við lækni er unnt að gefa Humalog með insúlíni með lengri verkun eða súlfónýlúrealyfjum til inntöku.

*Sérstakir sjúklingahópar*

*Skert nýrnastarfsemi*

Insúlínþörf getur verið minnkuð ef nýrnastarfsemi er skert.

*Skert lifrarstarfsemi*

Insúlínþörf getur verið minnkuð ef lifrarstarfsemi er skert, vegna minnkaðrar getu til nýmyndunar glúkósa og minnkaðs niðurbrots insúlíns; en hjá sjúklingum með langvinna skerðingu lifrarstarfsemi getur aukning insúlínviðnáms hins vegar leitt til aukinnar insúlínþarfar.

*Börn*

Nota má Humalog handa börnum og unglingum (sjá kafla 5.1).

Lyfjagjöf

*Notkun undir húð*

Humalog skal gefið undir húð.

KwikPen, Junior KwikPen og Tempo Pen henta eingöngu til gjafar undir húð. Humalog í rörlykjum hentar eingöngu til gjafar undir húð með endurnýtanlegum lyfjapenna frá Lilly eða samhæfðum dælum til samfelldrar gjafar insúlíns undir húð.

Gefa á lyfið undir húð á upphandlegg, læri, sitjanda eða kvið. Skipta skal um stungustað þannig að sami stungustaður sé ekki notaður oftar en um það bil einu sinni í mánuði.

Þegar lyfið er gefið undir húð skal þess gætt að sprauta ekki Humalog í æð. Stungustað skal ekki nudda eftir inndælingu. Sjúklingum skal kennt að sprauta sig rétt.

*Humalog KwikPen lyfjapennar*

Humalog KwikPen er fáanlegur í tveimur styrkleikum. Humalog 100 einingar/ml KwikPen (og Humalog 200 einingar/ml KwikPen, *sjá Samantekt á eiginleikum lyfs* fyrir þann styrkleika) gefa 1 – 60 einingar í hverri inndælingu, í 1 einingar þrepum. Humalog 100 einingar/ml Junior KwikPen gefur 0,5 – 30 einingar í hverri inndælingu, í 0,5 eininga þrepum. **Fjöldi insúlíneininga er sýndur í skammtaglugga pennans, óháð því hver styrkur lausnarinnar er** og **ekki** skal breyta skammti þegar sjúklingur skiptir í annan styrkleika eða fær penna með öðrum skammtaþrepum.

*Humalog Tempo Pen lyfjapenni*

Humalog 100 einingar/ml Tempo Pen gefur 1 – 60 einingar í hverri inndælingu, í 1 einingar þrepum. Fjöldi insúlíneininga er sýndur í skammtaglugga pennans, óháð því hver styrkur lausnarinnar er og ekki skal breyta skammti þegar sjúklingur skiptir í annan styrkleika eða fær penna með öðrum skammtaþrepum. Hægt er að nota Tempo Pen með valfrjálsu flutningseiningunni Tempo Smart Button (sjá kafla 6.6).

Þegar Tempo Pen, Tempo Smart Button og smáforritið er notað skal ráðleggja sjúklingnum, eins og fyrir öll insúlínlyf til inndælingar, að fylgjast með gildi blóðsykurs þegar verið er að íhuga eða taka ákvörðun um að nota auka inndælingu þegar viðkomandi er óviss hversu miklu hann hefur dælt inn.

*Notkun Humalog í insúlíndælu*

Við gjöf Humalog undir húð með innrennslisdælu má fylla á geymi dælunnar með Humalog 100 einingum/ml úr hettuglasi. Sumar dælur eru gerðar fyrir rörlykjur sem setja má í dæluna í heilu lagi.

Einungis má nota vissar CE-merktar insúlíndælur til inndælingar á insúlín lispró. Áður en þú hefur inndælingu insúlín lispró skaltu kynna þér leiðbeiningar framleiðanda dælunnar til að fullvissa þig um að hún henti. Notaðu rétta geyminn og legginn fyrir dæluna þína. Forðast á að skadda geymi dælunnar þegar fyllt er á hann, með því að nota rétta nálarlengd fyrir búnaðinn. Skipta á um innrennslissett (leiðslur og holnál) samkvæmt þeim upplýsingum sem eru í leiðarvísinum sem fylgir innrennslissettinu. Ef blóðsykur verður of lágur, skal dælan stöðvuð uns blóðsykurslækkunin hefur verið leiðrétt. Ef endurteknar eða alvarlegar blóðsykurslækkanir eiga sér stað þarf að meta hvort lækka eigi skammtinn eða stöðva dæluna. Bilun í dælunni eða stíflað innrennslissett getur valdið því að blóðsykurinn hækkar skyndilega. Fylgdu leiðbeiningum frá framleiðanda dælunnar, ef grunur er um truflun á insúlínflæði. Humalog, sem er notað í insúlíndælur, má ekki blanda við nein önnur insúlín.

*Insúlíngjöf í bláæð*

Humalog má einnig gefa í bláæð ef nauðsyn krefur, til dæmis: til að stjórna blóðsykursmagni ef sjúklingur fær ketónblóðsýringu, við bráða sjúkdóma eða eftir skurðaðgerðir og meðan á þeim stendur.

Humalog 100 einingar/ml er fáanlegt í hettuglösum, ef nauðsynlegt reynist að gefa lyfið í æð.

Þegar insúlín lispró er gefið í bláæð, skal það framkvæmt samkvæmt hefðbundnum klínískum venjum við gjöf lyfja í bláæð, til dæmis með hleðsluskammti eða með innrennslisdælu. Tíðar mælingar á þéttni blóðsykurs eru nauðsynlegar.

Innrennslislausnir með 0,1 einingar/ml til 1,0 einingar/ml þéttni af insúlín lispró í 0,9% natríumklóríð eða 5% glúkósa innrennslislyfjum eru stöðugar við stofuhita í 48 tíma. Mælt er með að innrennslisdælur sé prófaðar áður en sjúklingi er gefið innrennslislyf.

**4.3 Frábendingar**

Ofnæmi fyrir virka efninu eða einhverju hjálparefnanna sem talin eru upp í kafla 6.1.

Lágur blóðsykur.

**4.4 Sérstök varnaðarorð og varúðarreglur við notkun**

Rekjanleiki

Til þess að bæta rekjanleika líffræðilegra lyfja skal heiti og lotunúmer lyfsins sem gefið er vera skráð með skýrum hætti.

Skipt um tegund eða framleiðanda insúlíns

Þegar sjúklingur skiptir um insúlíntegund, skal það fara fram undir eftirliti læknis. Breytingar á styrk, tegund (framleiðanda), gerð (skjótvirkt/leysanlegt, NPH/ísóphan o.s.frv.), uppruna (dýra, human, human insulin analogue) og/eða framleiðsluaðferð (DNA raðbrigði samanborið við insúlín af dýrauppruna) getur valdið þörf fyrir breytta skammta. Þeir sjúklingar sem fá bæði meðallangvirkt insúlín og skjótvirkt insúlín þurfa að finna heppilegustu skammta fyrir báðar insúlíntegundirnar til að ná fram bættri blóðsykursstjórn allan sólarhringinn, einkum stjórnun á fastandi blóðsykri og á næturnar.

Hettuglas

Þegar Humalog er blandað við insúlín með lengri verkun á að draga Humalog, sem hefur skjótari verkun, fyrst upp í sprautuna, til að fyrirbyggja að langvirkt insúlín komist í hettuglasið. Blöndun insúlína fyrirfram eða rétt fyrir inndælingu skal framkvæmd samkvæmt ráðleggingum læknis. Samt sem áður skal ávallt fylgja sama reglubundna ferlinu.

Blóðsykurslækkun og blóðsykurshækkun

Aðstæður sem geta valdið því að fyrstu einkenni um blóðsykurslækkun breytist eða verði ógreinilegri eru langvarandi sykursýki, tíðar insúlíngjafir, taugasjúkdómur af völdum sykursýki eða lyf eins og beta-blokkar.

Sumir sjúklingar sem hafa fengið lágan blóðsykur eftir að þeir hættu að nota dýrainsúlín og fóru að nota mannainsúlín í staðinn, hafa sagt að varúðareinkennin séu síður augljós eða öðruvísi þegar mannainsúlín er notað. Ef ekki er brugðist á viðeigandi hátt við hækkuðum eða lækkuðum blóðsykri getur það leitt til meðvitundarleysis, dauðadás eða dauða.

Of litlir skammtar eða brottfall úr meðferð, sérstaklega ef um er að ræða insúlínháða sykursýki, getur leitt til ofhækkunar blóðsykurs og ketónblóðsýringar, ástand sem er lífshættulegt.

Insúlínþörf og skammtabreytingar

Insúlínþörf getur aukist við veikindi eða andlegt álag.

Aukin hreyfing eða breytt mataræði getur einnig valdið því að breyta þurfi skömmtum. Hreyfing strax eftir mat, getur aukið hættu á of lágum blóðsykri. Lyfhrif skjótvirkrar insúlínhliðstæðu valda því að ef blóðsykursfall verður, þá getur það orðið fyrr eftir inndælingu samanborið við skjótvirk mannainsúlín.

Samhliða notkun Humalog með pioglitazóni

Tilkynnt hefur verið um tilfelli hjartabilunar þegar pioglitazón er notað með insúlíni, sérstaklega hjá sjúklingum með áhættuþætti sem tengjast þróun hjartabilunar. Þetta skal haft í huga ef samhliða meðferð með pioglitazóni og Humalogi er íhuguð. Ef þessi samsetning er notuð skal fylgjast með einkennum hjartabilunar, þyngdaraukningu og vökvasöfnun (bjúg). Meðferð með pioglitazón skal stöðvuð ef vart verður við versnandi einkenni frá hjarta.

Aðgerðir til að komast hjá mistökum við lyfjagjöf

Leiðbeina á sjúklingum um að aðgæta merkimiðann á insúlíninu fyrir hverja inndælingu til að forðast að rugla saman tveimur styrkleikum af Humalog KwikPen eða öðrum insúlíntegundum fyrir slysni.

Sjúklingar eiga að ganga úr skugga um að réttur skammtur hafi verið valinn á skammtateljara pennans. Því þarf að gera þær kröfur til sjúklinga sem gefa sér insúlín sjálfir, að þeir geti lesið á skammtateljara pennans. Gera þarf blindum og sjónskertum sjúklingum ljóst að þeir verði ávallt að fá aðstoð við inndælinguna frá öðrum aðila með góða sjón sem hefur fengið þjálfun í að nota insúlínpennann.

Tempo Pen

Tempo Pen inniheldur segul (sjá kafla 6.5) sem getur truflað virkni ígræddra raftækja, svo sem hjartagangráðs. Segulsviðið nær í um það bil 1,5 cm fjarlægð.

Hjálparefni

Lyfið inniheldur minna en 1 mmól (23 mg) af natríum í hverjum skammti, þ.e.a.s. er sem næst natríumlaust.

**4.5 Milliverkanir við önnur lyf og aðrar milliverkanir**

Insúlínþörf getur aukist við notkun lyfja sem hækka blóðsykur, svo sem getnaðarvarnartöflur, barksterar, skjaldkirtilshormón, danazol, beta2-örvandi lyf (t.d. rítódrín, salbútamól eða terbútalín).

Insúlínþörf getur minnkað við notkun lyfja sem lækka blóðsykur, svo sem sykursýkilyf til inntöku, salicýlöt (t.d acetýlsalicýlsýra), súlfalyf, sum þunglyndislyf (monoamín oxidasa hemlar, sérhæfðir serotonin endurupptöku hemlar), sumir ACE (angiotensin converting enzyme) hemlar (captopril, enalapril), angíótensín II viðtakablokkar, beta‑blokkar, octreótíð eða áfengi.

Leita skal eftir upplýsingum hjá lækninum um milliverkanir þegar önnur lyf eru notuð samhliða með Humalog (sjá kafla 4.4).

**4.6 Frjósemi, meðganga og brjóstagjöf**

Meðganga

Umtalsverðar upplýsingar um reynslu af notkun insúlín lispró á meðgöngu benda ekki til að insúlín lispró hafi aukaverkanir á heilsu fósturs/nýbura.

Mikilvægt er að blóðsykursstjórn sé góð hjá konum sem þurfa insúlín á meðgöngu (við insúlínháðri- eða meðgöngusykursýki). Insúlínþörf minnkar venjulega á fyrsta þriðjungi meðgöngu en eykst á öðrum og þriðja þriðjungi. Konum með sykursýki skal bent á að þær eigi að ræða við lækninn sinn ef þær verða þungaðar eða áforma barneignir. Nákvæm blóðsykursstjórn, ásamt góðri heilsu, er grundvallaratriði fyrir sykursjúkar konur á meðgöngu.

Brjóstagjöf

Sykursjúkar konur með barn á brjósti geta þurft að breyta insúlínskömmtum, mataræði eða hvoru tveggja.

Frjósemi

Insúlín lispró olli ekki skertri frjósemi í dýrarannsóknum (sjá kafla 5.3).

**4.7 Áhrif á hæfni til aksturs og notkunar véla**

Einbeiting og viðbragð sjúklings getur skerst vegna oflækkunar blóðsykurs. Það getur skapað hættu þar sem þessir hæfileikar eru mikilvægir (t.d. við akstur og stjórnun tækja).

Sjúklingum skal ráðlagt að gæta varúðar og forðast oflækkun blóðsykurs á sama tíma og þeir aka bíl. Þetta er sérstaklega mikilvægt fyrir sjúklinga, sem finna lítil eða engin varúðarmerki um oflækkun blóðsykurs eða hafa fengið tíð tilfelli af oflækkun blóðsykurs. Meta skal hvort ráðlegt sé að aka bifreið í slíkum tilfellum.

**4.8 Aukaverkanir**

Samantekt öryggisupplýsinga

Of lágur blóðsykur er algengasta aukaverkun insúlínmeðferðar. Alvarleg lækkun blóðsykurs getur valdið meðvitundarleysi og í einstöku tilfellum dauða. Engin ákveðin tíðni of lágs blóðsykurs er tilgreind þar sem lágur blóðsykur er afleiðing bæði insúlínskammtsins og annarra þátta t.d. mataræðis og hreyfingar sjúklings.

Tafla yfir aukaverkanir

Eftirtaldar tengdar aukaverkanir, sem komu fram í klínískum rannsóknum, eru taldar með MedDRA hugtökum og flokkaðar eftir líffæraflokkum, með minnkandi tíðni (mjög algengar: ≥1/10; algengar: ≥1/100 til <1/10; sjaldgæfar: ≥1/1.000 til <1/100; mjög sjaldgæfar: ≥1/10.000 til <1/1.000; koma örsjaldan fyrir: <1/10.000).

Innan hvers tíðniflokks eru alvarlegustu aukaverkanirnar taldar upp fyrst.

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **MedDRA líffæraflokkar** | **Mjög algengar** | **Algengar** | **Sjaldgæfar** | **Mjög sjaldgæfar** | **Koma örsjaldan fyrir** |
| **Ónæmiskerfi** | | | | | |
| Staðbundið ofnæmi |  | X |  |  |  |
| Almennt ofnæmi |  |  |  | X |  |
| **Húð og undirhúð** | | | | | |
| Fitukyrkingur (lipodystrophy) |  |  | X |  |  |

Lýsing valinna aukaverkana

*Staðbundið ofnæmi*

Staðbundið ofnæmi hjá sjúklingum er algengt. Roði, þroti og kláði getur orðið við stungustað. Þessi einkenni jafna sig venjulega á nokkrum dögum eða vikum. Dæmi eru um að þessi einkenni stafi af einhverju öðru en insúlíninu, svo sem ertandi efnum í vökva sem er notaður til að hreinsa skinnið fyrir stunguna eða stungutækni er ekki nógu góð.

*Almennt ofnæmi*

Almennt ofnæmi fyrir insúlíni er mjög sjaldgæft en getur verið mun alvarlegra. Það getur lýst sér með útbrotum um allan líkamann, öndunarerfiðleikum, hvæsandi öndun, blóðþrýstingsfalli, hröðum púls eða aukinni svitamyndun. Alvarlegt almennt ofnæmi getur verið lífshættulegt.

*Fitukyrkingur*

Fitukyrkingur getur komið fram á stungustað í sjaldgæfum tilfellum.

*Bjúgur*

Tilkynnt hefur verið um bjúg í insúlínmeðferð, sérstaklega ef slæm stjórnun efnaskipta hefur batnað með aukinni insúlín meðferð.

Tilkynning aukaverkana sem grunur er um að tengist lyfinu

Eftir að lyf hefur fengið markaðsleyfi er mikilvægt að tilkynna aukaverkanir sem grunur er um að tengist því. Þannig er hægt að fylgjast stöðugt með sambandinu milli ávinnings og áhættu af notkun lyfsins. Heilbrigðisstarfsmenn eru hvattir til að tilkynna allar aukaverkanir sem grunur er um að tengist lyfinu samkvæmt fyrirkomulagi sem gildir í hverju landi fyrir sig, sjá [Appendix V](http://www.ema.europa.eu/docs/en_GB/document_library/Template_or_form/2013/03/WC500139752.doc).

**4.9 Ofskömmtun**

Insúlín hafa engan skilgreindan skammt sem ofskömmtun, vegna þess að blóðsykur stjórnast af flóknu samspili insúlínmagns, framboði á glúkósa og öðrum efnaskiptum. Of lágur blóðsykur getur stafað af of mikilli insúlínvirkni miðað við fæðuinntöku og orkunotkun.

Of lágur blóðsykur getur lýst sér sem deyfð, rugl, hraður hjartsláttur, höfuðverkur, aukin svitamyndun og uppköst.

Væg lækkun blóðsykurs svarar inntöku á glúkósa eða öðrum sykri eða öðrum sætum matvörum.

Gefa má glúkagon undir húð eða í vöðva sem meðferð við meðal til alvarlegri lækkun blóðsykurs sem er fylgt eftir með inntöku á kolvetnum þegar ástand sjúklings batnar. Gefa skal sjúklingi glúkósa í æð ef hann svarar ekki glúkagoni.

Ef sjúklingur er í dauðadái, skal honum gefið glúkagon í vöðva eða undir húð. Ef sjúklingur svarar ekki glúkagongjöf eða glúkagon er ófáanlegt skal honum gefinn glúkósi í æð. Mikilvægt er að sjúklingurinn fái að borða þegar hann hefur komist til meðvitundar.

Þar sem blóðsykur getur fallið aftur eftir að sjúklingur hefur svarað blóðsykurshækkandi meðferð getur þurft að viðhalda kolvetnainntöku og eftirliti.

**5. LYFJAFRÆÐILEGAR UPPLÝSINGAR**

**5.1 Lyfhrif**

Flokkun eftir verkun: Sykursýkislyf, insúlín og hliðstæður til inndælingar, skjótvirk ATC flokkur: A10A B04.

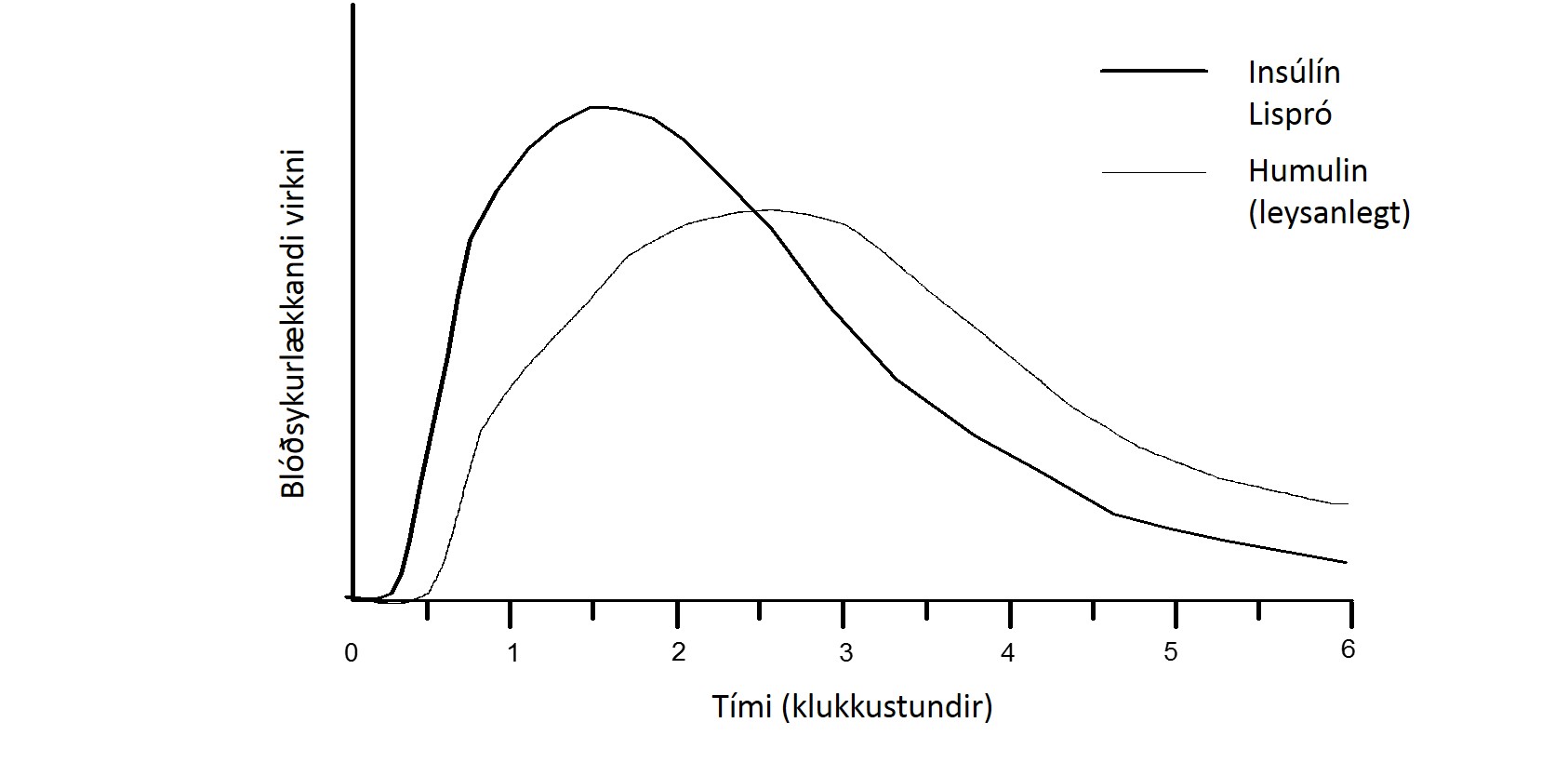
Aðalverkun insúlín lispró er stjórnun glúkósaefnaskipta.

Insúlín hafa auk þess nokkra vefaukandi verkun á ýmsa vefi og ver þá gegn niðurbroti. Í vöðvum eykur það glýkógen-, fitusýru-, glýseról- og próteinframleiðslu og upptöku á amínósýrum, en dregur úr niðurbroti glýkógens, glúkósanýmyndun, ketónamyndun, fitusundrun próteinbrennslu og losun á amínósýrum.

Verkun insúlín lispró hefst nær samstundis (eftir um 15 mínútur). Þess vegna er unnt að gefa insúlín lispró nær máltíðum (0 til 15 mínútum fyrir mat) samanborið við leysanlegt insúlín (30 til 45 mínútur fyrir mat). Verkun insúlín lispró hefst fyrr og það hefur skemmri verkun (2 til 5 tímar) en leysanlegt insúlín.

Klínískar rannsóknir á sjúklingum með sykursýki af tegund 1og 2 hafa sýnt minni ofhækkun blóðsykurs eftir máltíðir með insúlín lispró samanborið við skjótvirk mannainsúlín.

Eins og með öll insúlínlyf getur verkunin verið breytileg milli einstaklinga og frá einum tíma til annars hjá sama einstakling og er háð skammti, stungustað, blóðflæði, hitastigi og hreyfingu. Eftirfarandi línurit sýnir dæmigerð lyfhrif eftir gjöf undir húð.



Línuritið að ofan sýnir hlutfallslegt magn glúkósa sem gefið var á tímabilinu til að viðhalda blóðsykursgildum þátttakenda, sem næst því sem þau voru við föstu og lýsandi fyrir áhrif þessara insúlína á blóðsykursstjórnun á tímabilinu.

Gerðar hafa verið samanburðarrannsóknir á insúlín lispró við skjótvirkt insúlín hjá börnum (61 sjúklingur á aldrinum 2 til 11 ára) og hjá börnum og unglingum (481 sjúklingur á aldrinum 9 til 19 ára). Lyfhrif insúlín lispró hjá börnum eru svipuð lyfhrifum hjá fullorðnum.

Þegar insúlín lispró er notað í innrennslisdælum undir húð hefur verið sýnt fram á lægri þéttni glýkóhemóglóbíns samanborið við skjótvirkt insúlín. Í tvíblindri víxlaðri rannsókn, lækkaði þéttni glýkóhemóglóbíns eftir 12 vikur um 0,37 prósentustig með insúlín lispró samanborið við 0,03 prósentustig með skjótvirku insúlíni (*P* = 0,004).

Hjá sjúklingum með sykursýki af tegund 2 á hámarksskömmtum af súlfónýlúrealyfjum, hafa rannsóknir sýnt að ef insúlín lispró er bætt við meðferðina, lækkar HbA1c samanborið við súlfónýlúrea eitt sér. Aðrar tegundir insúlíns, t.d. skjótvirk eða meðallangvirk insúlín geta einnig lækkað HbA1c.

Klínískar rannsóknir á sjúklingum með sykursýki af tegund 1 og 2 hafa sýnt að sjúklingar fá færri tilfelli af oflækkun blóðsykurs á nóttinni með insúlín lispró samanborið við skjótvirk mannainsúlín. Sumar rannsóknir sýndu að fækkun tilfella af blóðsykursfalli að nóttu tengdist fjölgun tilfella blóðsykursfalls að degi til.

Skert nýrna- eða lifrarstarfsemi hefur ekki áhrif á blóðsykurslækkandi áhrif insúlín lispró. Þátttakendur í samanburðarrannsókn á blóðsykurslækkandi áhrifum insúlín lispró og skjótvirks mannainsúlíns, mælt með blóðsykursþvingunarprófi, höfðu breytilega nýrnastarfsemi.

Sýnt hefur verið fram á að insúlín lispró er jafnvirkt og mannainsúlín þegar miðað er við mól/lítra, en verkunin hefst fyrr og varir skemur.

**5.2 Lyfjahvörf**

Lyfjahvörf insúlín lispró eru dæmigerð fyrir lyf sem frásogast hratt og nær hámarki í blóði 30 til 70 mínútum eftir gjöf undir húð. Þegar lagt er mat á klínískt gildi þessa munar er rétt að skoða glúkósaumsetningarlínuritið (sjá kafla 5.1).

Insúlín lispró frásogast einnig hraðar en skjótvirkt mannainsúlín hjá sjúklingum með skerta nýrnastarfsemi. Hjá sjúklingum, með sykursýki af tegund 2, með breytilega nýrnastarfsemi, fannst sami mismunur milli lyfjahvarfa insúlín lispró og skjótvirks insúlíns sem var óháður nýrnastarfsemi. Frásog og útskilnaður insúlín lispró var einnig hraðari samanborið við skjótvirkt insúlín hjá sjúklingum með skerta lifrarstarfsemi.

**5.3 Forklínískar upplýsingar**

Í *in vitro* prófunum, sýndi insúlín lispró svipaða hegðun eins og mannainsúlín þar með talið í bindingu við viðtaka og áhrif á frumur í vexti. Rannsóknir sýna einnig að klofnun insúlín lispró og mannainsúlíns frá insúlínviðtakanum er jafngild. Engar marktækar eiturverkanir fundust í rannsóknum sem miðuðust við að finna bráðar, eins mánaðar og eins árs eiturverkanir.

Insúlín lispró olli ekki minni frjósemi, eituráhrifum á fóstur eða vansköpunum í dýrarannsóknum.

**6. Lyfjagerðarfræðilegar upplýsingar**

**6.1 Hjálparefni**

*m*-kresól

Glyseról

Tvíbasískt natríumfosfat. 7H2O

Zinkoxíð

Vatn fyrir stungulyf

Saltsýra og natríumhýdroxíð eru notuð eftir þörfum til að stilla pH.

**6.2 Ósamrýmanleiki**

Hettuglas

Ekki má blanda þessu lyfi saman við önnur lyf en þau sem nefnd eru í kafla 6.6.

Rörlykja, KwikPen, Junior KwikPen og Tempo Pen

Ekki má blanda þessum lyfjum við önnur insúlín eða önnur lyf.

**6.3 Geymsluþol**

Fyrir notkun

3 ár.

Eftir fyrstu notkun/eftir að rörlykja er sett í

28 dagar.

**6.4 Sérstakar varúðarreglur við geymslu**

Má ekki frjósa. Verjið gegn miklum hita eða sólskini.

Fyrir notkun

Geymið í kæli (2°C - 8°C).

Eftir fyrstu notkun/eftir að rörlykja er sett í

*Hettuglas*

Geymið í kæli (2°C - 8°C) eða geymið við lægri hita en 30°C.

*Rörlykja*

Geymið við lægri hita en 30°C. Má ekki geyma í kæli. Ekki á að geyma lyfjapenna með rörlykju í með áfastri nál.

*KwikPen, Junior KwikPen og Tempo Pen*

Geymið við lægri hita en 30°C. Má ekki geyma í kæli. Ekki á að geyma áfyllta lyfjapenna með áfastri nál.

**6.5 Gerð íláts og innihald, sérstakur búnaður til notkunar lyfsins, lyfjagjafar eða ísetningar þess**

Hettuglas

Lausnin er í hettuglösum, úr tegund I flint gleri, lokuðum með bútýl eða halóbútýl töppum og innsiglað með álinnsigli. Dimeticon eða silicon fleyti getur verið notað til að meðhöndla tappana.

10 ml hettuglös: Pakkningar með 1 eða 2 eða fjölpakkning með 5 (5 pakkningar með 1). Ekki er víst að allar pakkningastærðir séu markaðssettar.

Rörlykja

Lausnin er í rörlykjum, úr flint gleri af tegund I, lokuðum með bútýl eða halóbútýl diskum og stimpilendum og innsigluðum með álinnsigli. Dimeticon eða silicon fleyti gæti hafa verið notað til að meðhöndla rörlykjurnar og/eða stimpla þeirra.

3 ml rörlykja: Pakkningar með 5 eða 10. Ekki er víst að allar pakkningastærðir séu markaðssettar.

KwikPen

Lausnin er í rörlykjum, úr flint gleri af tegund I, lokuðum með bútyl eða halóbútýl diskum og stimpilendum og innsigluðum með álinnsigli. Dimeticon eða silicon fleyti gæti hafa verið notað til að meðhöndla rörlykjurnar og/eða stimpla þeirra. 3 ml rörlykjurnar eru innsiglaðar í einnota lyfjapenna sem kallast „KwikPen“. Nálar fylgja ekki með.

3 ml KwikPen: Pakkningar með 5 eða fjölpakkning með 10 (2 pakkningar með 5). Ekki er víst að allar pakkningastærðir séu markaðssettar.

Junior KwikPen

Rörlykjur úr gleri af tegund I, lokaðar með halóbútýl diskum og álinnsigli, með stimpilenda úr brómóbútýl gúmmíi. Dimeticon eða silicon fleyti gæti hafa verið notað til að meðhöndla stimpilendana. 3 ml rörlykjurnar eru innsiglaðar í einnota lyfjapenna, sem kallast „Junior KwikPen“. Nálar fylgja ekki með.

3 ml Junior KwikPen: Pakkningar með 1 áfylltum lyfjapenna, 5 áfylltum lyfjapennum eða fjölpakkning með 10 áfylltum lyfjapennum (2 pakkningar með 5). Ekki er víst að allar pakkningastærðir séu markaðssettar.

Tempo Pen

Rörlykjur úr gleri af tegund I, lokaðar með halóbútýl diskum og álinnsigli, með stimpilenda úr brómóbútýl gúmmíi. Dimeticon eða silicon fleyti gæti hafa verið notað til að meðhöndla stimpilendana. 3 ml rörlykjurnar eru innsiglaðar í einnota lyfjapenna, sem kallast „Tempo Pen“. Tempo Pen inniheldur segul (sjá kafla 4.4). Nálar fylgja ekki með.

3 ml Tempo Pen: Pakkningar með 5 áfylltum lyfjapennum eða fjölpakkning með 10 áfylltum lyfjapennum (2 pakkningar með 5). Ekki er víst að allar pakkningastærðir séu markaðssettar.

**6.6 Sérstakar varúðarráðstafanir við förgun og önnur meðhöndlun**

Leiðbeiningar um notkun og meðhöndlun

Til að forðast hugsanlegt smit má eingöngu nota hverja rörlykju eða hvern áfylltan lyfjapenna fyrir einn sjúkling, jafnvel þó skipt sé um nál. Sjúklingar sem nota hettuglös mega aldrei deila nálum eða sprautum. Farga á notuðum sprautunálum eftir hverja lyfjagjöf.

Humalog lausnin á að vera tær og litlaus. Notið ekki Humalog ef lausnin er ekki tær eða ef hún er þykkfljótandi, föllituð eða ef agnir eru í lausninni.

Ekki á að blanda insúlíni í hettuglösum saman við insúlín í rörlykjum. Sjá kafla 6.2.

*Skammtur undirbúinn*

*Hettuglas*

Notið viðeigandi sprautu (kvörðuð með 100 eininga merkjum) með hettuglasinu.

i) Humalog

1. Þvoðu hendurnar.

2. Þegar þú opnar nýtt hettuglas er plasthlífin fyrst losuð af, en **ekki** má fjarlægja tappann.

3. Blanda má saman Humalog og insúlíni með lengri verkun, þegar sprauta á þessum tveim tegundum inn á sama tíma. Ef insúlínum er blandað saman, fylgið þá leiðbeiningum um blöndun insúlína sem fylgja hér á eftir í kafla (ii) og 6.2.

4. Dragðu loft upp í sprautuna, sem jafngildir Humalog skammtinum sem þú átt að fá. Þurrkaðu gúmmíhimnuna á hettuglasinu með þurrku. Stingdu nálinni í gegnum gúmmítappann á Humalog hettuglasinu og sprautaðu loftinu í glasið.

5. Snúðu hettuglasinu og sprautunni þannig að þau séu á hvolfi. Haltu hettuglasinu og sprautunni föstum með annarri hendi.

6. Gættu þess að nálaroddurinn sé í Humalog lausninni, dragðu réttan skammt upp í sprautuna.

7. Áður en þú dregur nálina úr hettuglasinu, skaltu athuga hvort loftbólur séu í sprautunni, sem minnka magn Humalog í henni. Ef loftbólur eru í sprautunni skaltu halda henni lóðréttri og banka létt á hlið hennar uns loftbólurnar fljóta að toppinum. Sprautaðu þeim út með stimplinum og dragðu upp réttan skammt.

8. Dragðu nálina úr hettuglasinu og leggðu sprautuna frá þér og gættu þess að nálin snerti engan hlut.

ii) Blöndun Humalog við mannainsúlín með lengri verkun (sjá kafla 6.2)

1. Einungis má blanda Humalog við mannainsúlín með lengri verkun samkvæmt ráðleggingum læknis.

2. Dragðu loft upp í sprautuna, sem jafngildir skammtinum af insúlíni með lengri verkun sem þú átt að fá. Stingdu nálinni í gegnum gúmmítappann á hettuglasinu sem inniheldur insúlínið með lengri verkun og sprautaðu loftinu í glasið. Dragðu nálina úr hettuglasinu.

3. Sprautaðu svo lofti í Humalog hettuglasið á sama máta, en dragðu **ekki** nálina úr hettuglasinu.

4. Snúðu hettuglasinu og sprautunni þannig að þau séu á hvolfi.

5. Gættu þess að nálaroddurinn sé í Humalog lausninni, dragðu réttan skammt af Humalog upp í sprautuna.

6. Áður en þú dregur nálina úr hettuglasinu, skaltu athuga hvort loftbólur séu í sprautunni, sem minnka magn Humalog í henni. Ef loftbólur eru í sprautunni skaltu halda henni lóðréttri og banka létt á hlið hennar uns loftbólurnar fljóta að toppinum. Sprautaðu þeim út með stimplinum og dragðu upp réttan skammt.

7. Dragðu nálina úr Humalog hettuglasinu og stingdu henni í hettuglasið með insúlíninu sem hefur lengri verkun. Snúðu hettuglasinu og sprautunni þannig að þau séu á hvolfi. Haltu hettuglasinu og sprautunni föstum með annarri hendi og hristu varlega. Gættu þess að nálaroddurinn sé í insúlíninu, dragðu réttan skammt af insúlíni með lengri verkun upp í sprautuna.

8. Dragðu nálina úr hettuglasinu og leggðu sprautuna frá þér og gættu þess að nálin snerti engan hlut.

*Rörlykja*

Humalog rörlykjur eru ætlaðar til notkunar með endurnýtanlegum insúlínpennum frá Lilly og á ekki að nota þær með neinum öðrum endurnýtanlegum lyfjapennum, þar sem ekki hefur verið sýnt fram á nákvæmni í skömmtun með öðrum lyfjapennum.

Fylgja á leiðbeiningum með hverjum lyfjapenna við ísetningu rörlykju, festingu nálar og gjöf insúlínsins.

*KwikPen, Junior KwikPen og Tempo Pen*

Lesa á leiðbeiningarnar í fylgiseðlinum vandlega áður en áfylltir lyfjapennar eru notaðir. Nota á áfyllta lyfjapenna eins og ráðlagt er í leiðbeiningunum.

Ekki á að nota lyfjapenna ef einhverjir hlutar þeirra líta út fyrir að vera brotnir eða skemmdir.

*Innsprautun*

Við notkun áfylltra eða endurnýtanlegra lyfjapenna á að fylgja ítarlegum leiðbeiningum um undirbúning þeirra og gjöf lyfsins. Almenn lýsing er hér fyrir neðan.

1. Þvoðu hendurnar.

2. Veldu stungustað.

3. Hreinsaðu húðina eins og þér hefur verið kennt.

4. Haltu húðinni strekktri eða klemmdu saman stórt húðsvæði. Stingdu nálinni inn og sprautaðu þig eins og þér hefur verið kennt.

5. Dragðu nálina út og þrýstu létt á stungustaðinn í nokkrar sekúndur. Ekki nudda svæðið.

6. Fargaðu sprautunni og nálinni á öruggan hátt. Nota á ytri nálarhettuna til að skrúfa nálina af sprautum og lyfjapennum og farga henni síðan á öruggan hátt.

7. Skiptu um stungustað í hvert skipti sem þú sprautar þig þannig að hver stungustaður sé ekki notaður oftar en um það bil einu sinni í mánuði.

*Humalog Tempo Pen*

Tempo Pen lyfjapenninn er hannaður til að hægt sé að nota hann með Tempo Smart Button. Tempo Smart Button er viðbótarbúnaður sem hægt er að festa við Tempo Pen lyfjapennann og nota til að flytja upplýsingar um skammta af Humalog frá Tempo Pen lyfjapennanum í samhæft snjalltækjaforrit. Tempo Pen lyfjapenninn dælir inn insúlíni hvort sem Tempo Smart Button er festur við hann eða ekki. Til að flytja gögn í snjalltækjaforritið á að fylgja leiðbeiningum sem fylgja með Tempo Smart Button og leiðbeiningum með snjalltækjaforritinu.

Farga skal öllum lyfjaleifum og/eða úrgangi í samræmi við gildandi reglur.

**7. MARKAÐSLEYFISHAFI**

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

**8. MARKAÐSLEYFISNÚMER**

EU/1/96/007/002

EU/1/96/007/004

EU/1/96/007/020

EU/1/96/007/021

EU/1/96/007/023

EU/1/96/007/031

EU/1/96/007/032

EU/1/96/007/043

EU/1/96/007/044

EU/1/96/007/045

EU/1/96/007/046

EU/1/96/007/047

9. DAGSETNING FYRSTU ÚTGÁFU MARKAÐSLEYFIS/ENDURNÝJUNAR MARKAÐSLEYFIS

Dagsetning fyrstu útgáfu markaðsleyfis: 30. apríl 1996

Nýjasta dagsetning endurnýjunar markaðsleyfis: 30. apríl 2006.

1. **DAGSETNING ENDURSKOÐUNAR TEXTANS**

Ítarlegar upplýsingar um lyfið eru birtar á vef Lyfjastofnunar Evrópu http://www.ema.europa.eu.

**1. HEITI LYFS**

Humalog Mix25 100 einingar/ml stungulyf, dreifa í hettuglasi

Humalog Mix25 100 einingar/ml stungulyf, dreifa í rörlykju

Humalog Mix25 100 einingar/ml KwikPen stungulyf, dreifa í áfylltum lyfjapenna

**2. INNIHALDSLÝSING**

Hver ml inniheldur 100 einingar af insúlín lispró\* (jafngildir 3,5 mg).

Humalog Mix25 inniheldur 25% insúlín lispró lausn og 75% insúlín lispró prótamíndreifu.

Hettuglas

Hvert hettuglas inniheldur 1.000 einingar af insúlín lispró í 10 ml af dreifu.

Rörlykja

Hver rörlykja inniheldur 300 einingar af insúlín lispró í 3 ml af dreifu.

KwikPen

Hver áfylltur lyfjapenni inniheldur 300 einingar af insúlín lispró í 3 ml af dreifu.

Hver KwikPen gefur 1 – 60 einingar í 1 einingar þrepum.

\*framleitt með raðbrigða DNA erfðatækni í *E.coli*.

Sjá lista yfir öll hjálparefni í kafla 6.1

**3. LYFJAFORM**

Stungulyf, dreifa.

Hvít dreifa.

**4. KLÍNÍSKAR UPPLÝSINGAR**

**4.1 Ábendingar**

Humalog Mix25 er ætlað til meðferðar á sykursýki hjá sjúklingum sem þurfa insúlín til að viðhalda glúkósa innan viðmiðunarmarka.

**4.2 Skammtar og lyfjagjöf**

Skammtar

Læknir ákveður skammta eftir þörfum sjúklings.

Gefa má Humalog Mix25 skömmu fyrir mat. Humalog Mix25 má gefa skömmu eftir mat, ef þess gerist þörf. Humalog Mix25 má einungis gefa undir húð. Humalog Mix25 má undir engum kringumstæðum gefa í æð.

Eftir gjöf Humalog Mix25 undir húð, hefst verkun Humalog fljótt og nær hámarki skömmu síðar. Þess vegna er unnt að gefa Humalog Mix25 nærri matmálstímum. Verkunarlengd insúlín lispró prótamíndreifunnar í Humalog Mix 25 er sambærileg við meðallangvirk insúlín (NPH).

Verkunarlengd allra insúlína getur verið breytileg milli einstaklinga eða breytileg frá einu tímabili til annars hjá sama einstaklingnum. Eins og með öll insúlín er verkunarlengd Humalog Mix25 háð skammti, stungustað, blóðflæði, hitastigi og hreyfingu.

*Sérstakir sjúklingahópar*

*Skert nýrnastarfsemi*

Insúlínþörf getur verið minnkuð ef nýrnastarfsemi er skert.

*Skert lifrarstarfsemi*

Insúlínþörf getur verið minnkuð ef lifrarstarfsemi er skert, vegna minnkaðrar getu til nýmyndunar glúkósa og minnkaðs niðurbrots insúlíns; en hjá sjúklingum með langvinna skerðingu lifrarstarfsemi getur aukning insúlínviðnáms hins vegar leitt til aukinnar insúlínþarfar.

*Börn*

Eingöngu á að íhuga notkun Humalog Mix25 handa börnum yngri en 12 ára ef búist er við að það veiti meiri ávinning en leysanlegt insúlín.

Lyfjagjöf

Gefa á lyfið undir húð á upphandlegg, læri, sitjanda eða kvið. Skipta skal um stungustað þannig að sami stungustaður sé ekki notaður oftar en um það bil einu sinni í mánuði.

Þegar lyfið er gefið undir húð skal þess gætt að sprauta ekki Humalog Mix25 í æð. Stungustað skal ekki nudda eftir inndælingu. Sjúklingum skal kennt að sprauta sig rétt.

*KwikPen*

KwikPen gefur 1 – 60 einingar í hverri inndælingu, í 1 einingar þrepum. Skammturinn sem gefa á er stilltur í einingum. **Fjöldi eininga er sýndur í skammtaglugga pennans**.

**4.3 Frábendingar**

Ofnæmi fyrir virka efninu eða einhverju hjálparefnanna sem talin eru upp í kafla 6.1.

Lágur blóðsykur.

**4.4 Sérstök varnaðarorð og varúðarreglur við notkun**

Rekjanleiki

Til þess að bæta rekjanleika líffræðilegra lyfja skal heiti og lotunúmer lyfsins sem gefið er vera skráð með skýrum hætti.

Humalog Mix25 skal undir engum kringumstæðum gefið í æð.

Skipt um tegund eða framleiðanda insúlíns

Þegar sjúklingur skiptir um insúlíntegund, skal það fara fram undir eftirliti læknis. Breytingar á styrk, tegund (framleiðanda), gerð (skjótvirkt/leysanlegt, NPH/ísóphan o.s.frv.), uppruna (dýra, human, human insulin analogue) og/eða framleiðsluaðferð (DNA raðbrigði samanborið við insúlín af dýrauppruna) getur valdið þörf fyrir breytta skammta.

Blóðsykurslækkun og blóðsykurshækkun

Aðstæður sem geta valdið því að fyrstu einkenni um blóðsykurslækkun breytist eða verði ógreinilegri eru langvarandi sykursýki, tíðar insúlíngjafir, taugasjúkdómur af völdum sykursýki eða lyf eins og beta-blokkar.

Sumir sjúklingar sem hafa fengið lágan blóðsykur eftir að þeir hættu að nota dýrainsúlín og fóru að nota mannainsúlín í staðinn, hafa sagt að varúðareinkennin séu síður augljós eða öðruvísi þegar manninsúlín er notað. Ef ekki er brugðist á viðeigandi hátt við hækkuðum eða lækkuðum blóðsykri getur það leitt til meðvitundarleysis, dauðadás, eða dauða.

Of litlir skammtar eða brottfall úr meðferð, sérstaklega ef um er að ræða insúlínháða sykursýki, getur leitt til ofhækkunar blóðsykurs og blóðsýringar, ástand sem er lífshættulegt.

Insúlínþörf og skammtabreytingar

Insúlínþörf getur aukist við veikindi eða andlegt álag.

Aukin hreyfing eða breytt mataræði getur einnig valdið því að breyta þurfi skömmtum. Hreyfing strax eftir mat, getur aukið hættu á of lágum blóðsykri.

Samhliða notkun Humalog Mix25 með pioglitazóni

Tilkynnt hefur verið um tilfelli hjartabilunar þegar pioglitazón er notað með insúlíni, sérstaklega hjá sjúklingum með áhættuþætti sem tengjast þróun hjartabilunar. Þetta skal haft í huga ef samhliða meðferð með pioglitazóni og Humalog Mix25 er íhuguð. Ef þessi samsetning er notuð skal fylgjast með einkennum hjartabilunar, þyngdaraukningu og vökvasöfnun (bjúg). Meðferð með pioglitazón skal stöðvuð ef vart verður við versnandi einkenni frá hjarta.

Aðgerðir til að komast hjá mistökum við lyfjagjöf

Leiðbeina á sjúklingum um að aðgæta merkimiðann á insúlíninu fyrir hverja inndælingu til að forðast að rugla saman tveimur styrkleikum af Humalog KwikPen eða öðrum insúlíntegundum fyrir slysni.

Sjúklingar eiga að ganga úr skugga um að réttur skammtur hafi verið valinn á skammtateljara pennans. Því þarf að gera þær kröfur til sjúklinga sem gefa sér insúlín sjálfir, að þeir geti lesið á skammtateljara pennans. Gera þarf blindum og sjónskertum sjúklingum ljóst að þeir verði ávallt að fá aðstoð við inndælinguna frá öðrum aðila með góða sjón sem hefur fengið þjálfun í að nota insúlínpennann.

Hjálparefni

Lyfið inniheldur minna en 1 mmól (23 mg) af natríum í hverjum skammti, þ.e.a.s. er sem næst natríumlaust.

**4.5 Milliverkanir við önnur lyf og aðrar milliverkanir**

Insúlínþörf getur aukist við notkun lyfja sem hækka blóðsykur, svo sem getnaðarvarnartöflur, barksterar, skjaldkirtilshormón, danazol, beta-2-örvandi lyf (t.d. rítódrín, salbútamól eða terbútalín).

Insúlínþörf getur minnkað við notkun lyfja sem lækka blóðsykur, svo sem sykursýkilyf til inntöku, salicýlöt (t.d acetýlsalicýlsýra), súlfalyf, sum þunglyndislyf (monoamín oxidasa hemlar, sérhæfðir serotonin endurupptöku hemlar), sumir ACE (angiotensin converting enzyme) hemlar (captopril, enalapril), angíótensín II viðtakablokkar, beta-blokkar, octreótíð, eða áfengi.

Blöndun Humalog Mix25 við önnur insúlín hefur ekki verið rannsökuð.

Leita skal eftir upplýsingum hjá lækninum um milliverkanir, þegar önnur lyf eru notuð samtímis með Humalog Mix25 (sjá kafla 4.4).

**4.6 Frjósemi, meðganga og brjóstagjöf**

Meðganga

Umtalsverðar upplýsingar um reynslu af notkun insúlín lispró á meðgöngu benda ekki til að insúlín lispró hafi aukaverkanir á heilsu fósturs/nýbura.

Mikilvægt er að blóðsykurstjórn sé góð hjá konum sem þurfa insúlín á meðgöngu (við insúlínháðri- eða meðgöngusykursýki). Insúlínþörf minnkar venjulega á fyrsta þriðjungi meðgöngu en eykst á öðrum og þriðja þriðjungi. Konum með sykursýki skal bent á að þær eigi að ræða við lækninn sinn ef þær verða þungaðar eða áforma barneignir. Nákvæm blóðsykurstjórn, ásamt góðri heilsu, er grundvallaratriði fyrir sykursjúkar konur á meðgöngu.

Brjóstagjöf

Sykursjúkar konur með barn á brjósti geta þurft að breyta insúlínskömmtum, mataræði eða hvoru tveggja.

Frjósemi

Insúlín lispró olli ekki skertri frjósemi í dýrarannsóknum (sjá kafla 5.3).

**4.7 Áhrif á hæfni til aksturs og notkunar véla**

Einbeiting og viðbragð sjúklings getur skerst vegna lækkunar blóðsykurs. Það getur skapað hættu þar sem þessir hæfileikar eru mikilvægir (t.d. við akstur og stjórnun tækja).

Sjúklingum skal ráðlagt að gæta varúðar og forðast oflækkun blóðsykurs á sama tíma og þeir aka bíl. Þetta er sérstaklega mikilvægt fyrir sjúklinga, sem finna lítil eða engin varúðarmerki um oflækkun blóðsykurs, eða hafa fengið tíð tilfelli af oflækkun blóðsykurs. Meta skal hvort ráðlegt sé að aka bifreið í slíkum tilfellum.

**4.8 Aukaverkanir**

Samantekt öryggisupplýsinga

Of lágur blóðsykur er algengasta aukaverkun insúlínmeðferðar. Alvarleg lækkun blóðsykurs getur valdið meðvitundarleysi og í einstöku tilfellum dauða. Engin ákveðin tíðni of lágs blóðsykurs er tilgreind þar sem lágur blóðsykur er afleiðing bæði insúlínskammtsins og annarra þátta t.d. mataræðis og hreyfingar sjúklings.

Tafla yfir aukaverkanir

Eftirtaldar tengdar aukaverkanir, sem komu fram í klínískum rannsóknum, eru taldar með MedDRA hugtökum og flokkaðar eftir líffæraflokkum, með minnkandi tíðni (mjög algengar: ≥1/10; algengar: ≥1/100 til <1/10; sjaldgæfar: ≥1/1.000 til <1/100; mjög sjaldgæfar: ≥1/10.000 til <1/1.000; koma örsjaldan fyrir: <1/10.000).

Innan hvers tíðniflokks eru alvarlegustu aukaverkanirnar taldar upp fyrst.

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **MedDRA líffæraflokkar** | **Mjög algengar** | **Algengar** | **Sjaldgæfar** | **Mjög sjaldgæfar** | **Koma örsjaldan fyrir** |
| **Ónæmiskerfi** | | | | | |
| Staðbundið ofnæmi |  | X |  |  |  |
| Almennt ofnæmi |  |  |  | X |  |
| **Húð og undirhúð** | | | | | |
| Fitukyrkingur (lipodystrophy) |  |  | X |  |  |

Lýsing valinna aukaverkana

*Staðbundið ofnæmi*

Staðbundið ofnæmi hjá sjúklingum er algengt. Roði, þroti og kláði getur orðið við stungustað. Þessi einkenni jafna sig venjulega á nokkrum dögum eða vikum. Dæmi eru um að þessi einkenni stafi af einhverju öðru en insúlíninu, svo sem ertandi efnum í vökva sem er notaður til að hreinsa skinnið fyrir stunguna eða stungutækni er ekki nógu góð.

*Almennt ofnæmi*

Almennt ofnæmi fyrir insúlíni er mjög sjaldgæft en getur verið mun alvarlegra. Það getur lýst sér með útbrotum um allan líkamann, öndunarerfiðleikum, hvæsandi öndun, blóðþrýstingsfalli, hröðum púls eða aukinni svitamyndun. Alvarlegt almennt ofnæmi getur verið lífshættulegt.

*Fitukyrkingur*

Fitukyrkingur getur komið fram á stungustað í sjaldgæfum tilfellum.

*Bjúgur*

Tilkynnt hefur verið um bjúg í insúlínmeðferð, sérstaklega ef slæm stjórnun efnaskipta hefur batnað með aukinni insúlín meðferð.

Tilkynning aukaverkana sem grunur er um að tengist lyfinu

Eftir að lyf hefur fengið markaðsleyfi er mikilvægt að tilkynna aukaverkanir sem grunur er um að tengist því. Þannig er hægt að fylgjast stöðugt með sambandinu milli ávinnings og áhættu af notkun lyfsins. Heilbrigðisstarfsmenn eru hvattir til að tilkynna allar aukaverkanir sem grunur er um að tengist lyfinu samkvæmt fyrirkomulagi sem gildir í hverju landi fyrir sig, sjá [Appendix V](http://www.ema.europa.eu/docs/en_GB/document_library/Template_or_form/2013/03/WC500139752.doc).

**4.9 Ofskömmtun**

Insúlín hafa engan skilgreindan skammt sem ofskömmtun, vegna þess að blóðsykur stjórnast af flóknu samspili insúlínmagns, framboði á glúkósa og öðrum efnaskiptum. Of lágur blóðsykur getur stafað af of mikilli insúlínvirkni miðað við fæðuinntöku og orkunotkun.

Of lágur blóðsykur getur lýst sér sem deyfð, rugl, hraður hjartsláttur, höfuðverkur, aukin svitamyndun og uppköst.

Væg lækkun blóðsykurs mun svara inntöku á glúkósa eða öðrum sykri eða öðrum sætum vörum.

Gefa má glúkagon undir húð eða í vöðva sem meðferð við meðal til alvarlegri lækkun blóðsykurs sem er fylgt eftir með inntöku á kolvetnum þegar ástand sjúklings batnar. Gefa skal sjúklingi glúkósa í æð ef hann svarar ekki glúkagoni.

Ef sjúklingur er í dauðadái, skal honum gefið glúkagon í vöðva eða undir húð. Ef sjúklingur svarar ekki glúkagongjöf eða glúkagon er ófáanlegt skal honum gefinn glúkósi í æð. Mikilvægt er að sjúklingurinn fái að borða þegar hann hefur komist til meðvitundar.

Þar sem blóðsykur getur fallið aftur eftir að sjúklingur hefur svarað blóðsykurshækkandi meðferð getur þurft að viðhalda kolvetnainntöku og eftirliti.

**5. LYFJAFRÆÐILEGAR UPPLÝSINGAR**

**5.1 Lyfhrif**

Flokkun eftir verkun: Sykursýkislyf, insúlín og hliðstæður til inndælingar, meðallangvirk eða langvirk í blöndum með skjótvirkum. ATC flokkur: A10A D04.

Aðalverkun insúlín lispró er stjórnun glúkósaefnaskipta.

Insúlín hafa auk þess nokkra vefaukandi verkun á ýmsa vefi og ver þá gegn niðurbroti. Í vöðvum eykur það glýkógen-, fitusýru-, glýseról- og próteinframleiðslu og upptöku á amínósýrum, en dregur úr niðurbroti glýkógens, glúkósanýmyndun, ketónframleiðslu, fitusundrun, próteinbrennslu og losun á amínósýrum.

Verkun insúlín lispró hefst nær samstundis (eftir um 15 mínútur). Þess vegna er unnt að gefa það nær máltíðum (0 til 15 mínútum fyrir mat) samanborið við skjótvirk insúlín (30 til 45 mínútur fyrir mat). Eftir gjöf Humalog Mix25 undir húð, hefst verkun fljótt og nær hámarki skömmu síðar. Verkun Humalog Basal er sambærileg við meðallangvirkt insúlín (NPH) yfir tímabil sem nemur um 15 stundum.

Klínískar rannsóknir á sjúklingum með sykursýki af tegund 1 og 2 hafa sýnt minni ofhækkun blóðsykurs eftir máltíðir með Humalog Mix25 samanborið við mannainsúlín sem er blandað í hlutföllunum 30/70. Ein klínísk rannsókn sýndi litla hækkun (0,38 mmól/l) blóðsykurs að nóttu (3 eftir miðnætti).

Eftirfarandi línurit sýnir lyfhrif Humalog Mix25 og Basal.

|  |  |
| --- | --- |
| Blóðsykurlækkandi verkun | Tími, klukkustundir |

Línuritið að ofan sýnir hlutfallslegt magn glúkósa sem gefið var á tímabilinu til að viðhalda blóðsykursgildum þátttakenda, sem næst því sem þau voru við föstu og lýsandi fyrir áhrif þessara insúlína á blóðsykurstjórnun á tímabilinu.

Skert nýrna- eða lifrarstarfsemi hefur ekki áhrif á blóðsykurslækkandi áhrif insúlín lispró. Þátttakendur í samanburðarrannsókn á blóðsykurslækkandi áhrifum insúlín lispró og skjótvirks mannainsúlíns, mælt með blóðsykursþvingunarprófi, höfðu breytilega nýrnastarfsemi.

Sýnt hefur verið fram á að insúlín lispró er jafnvirkt og mannainsúlín þegar miðað er við mól/lítra, en verkunin hefst fyrr og varir skemur.

Í tveimur 8 mánaða opnum, víxluðum rannsóknum var sjúklingum með sykursýki af tegund 2, sem annaðhvort höfðu ekki fengið insúlínmeðferð áður eða notuðu þegar eina eða tvær insúlínsprautanir á dag, gefin 4 mánaða meðferð með Humalog Mix25 (notað tvisvar á dag ásamt metformíni) og 4 mánaða meðferð með insúlín glargín (notað einu sinni á dag ásamt metformíni) í slembaðri röð. Nánari upplýsingar má finna í eftirfarandi töflu.

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
|  | **Sjúklingar sem ekki höfðu notað insúlín**  n = 78 | **Sjúklingar sem notuðu**  **insúlín**  n = 97 |
| Meðaltals heildardagskammtur insúlíns við endapunkt | 0,63 einingar/kg | 0,42 einingar/kg |
| Lækkun á hemóglóbín A1c 1 | 1,30%  (meðaltal við upphaf rannsóknar = 8,7%) | 1,00%  (meðaltal við upphaf rannsóknar = 8,5%) |
| Lækkun meðaltals samanlagðs blóðsykurs 2 tímum eftir máltíð (morgunn / kvöld) 1 | 3,46mM | 2,48 mM |
| Lækkun meðaltals fastandi blóðsykurs 1 | 0,55 mM | 0,65 mM |
| Tíðni blóðsykurslækkunar (hypoglycemia) við endapunkt | 25% | 25% |
| Aukning á líkamsþyngd 2 | 2,33 kg | 0,96 kg |

1 frá upphafi rannsóknar til loka Humalog Mix25 meðferðar

2 hjá sjúklingum sem fengu Humalog Mix25 á fyrsta víxlunartímabilinu

**5.2 Lyfjahvörf**

Lyfjahvörf insúlín lispró eru dæmigerð fyrir lyf sem frásogast hratt og nær hámarki í blóði 30 til 70 mínútum eftir gjöf undir húð. Lyfjahvörf insúlín lispró prótamíndreifu eru sambærileg við meðallangvirk insúlín eins og til dæmis NPH. Lyfjahvörf Humalog Mix25 samanstanda af lyfjahvörfum beggja innihaldsefnanna. Við mat á klínísku gildi lyfjahvarfa fyrir þetta lyf, er meira viðeigandi að skoða glúkósaumsetningarkúrfuna (sjá umfjöllun í kafla 5.1).

Insúlín lispró frásogast einnig hraðar en skjótvirkt mannainsúlín hjá sjúklingum með skerta nýrnastarfsemi. Hjá sjúklingum, með sykursýki af tegund 2, með breytilega nýrnastarfsemi, fannst sami mismunur milli lyfjahvarfa insúlín lispró og skjótvirks insúlíns sem var óháður nýrnastarfsemi. Frásog og útskilnaður insúlín lispró var einnig hraðari samanborið við skjótvirkt insúlín hjá sjúklingum með skerta lifrarstarfsemi.

**5.3 Forklínískar upplýsingar**

Í *in vitro* prófunum, sýndi insúlín lispró svipaða hegðun eins og mannainsúlín þar með talið í bindingu við viðtaka og áhrif á frumur í vexti. Rannsóknir sýna einnig að klofnun insúlín lispró og mannainsúlíns frá insúlínviðtakanum er jafngild. Engar marktækar eiturverkanir fundust í rannsóknum sem miðuðust við að finna bráðar, eins mánaðar og eins árs eiturverkanir.

Insúlín lispró olli ekki minni frjósemi, eituráhrifum á fóstur eða vansköpunum í dýrarannsóknum.

**6. LYFJAGERÐARFRÆÐILEGAR UPPLÝSINGAR**

**6.1 Hjálparefni**

Prótamínsúlfat

*m*-kresól

Fenól

Glyseról

Tvíbasískt natríumfosfat. 7H2O

Zinkoxíð

Vatn fyrir stungulyf

Saltsýra og natríumhýdoxíð eru notuð eftir þörfum til að stilla pH.

**6.2 Ósamrýmanleiki**

Blöndun Humalog Mix25 við önnur insúlín hefur ekki verið rannsökuð. Ekki má blanda þessu lyfi saman við önnur lyf, þar sem rannsóknir á samrýmanleika hafa ekki verið gerðar.

**6.3 Geymsluþol**

Fyrir notkun

3 ár.

Eftir fyrstu notkun/eftir að rörlykja er sett í

28 dagar.

**6.4 Sérstakar varúðarreglur við geymslu**

Má ekki frjósa. Verjið gegn miklum hita eða sólskini.

Fyrir notkun

Geymið í kæli (2°C - 8°C).

Eftir fyrstu notkun/eftir að rörlykja er sett í

*Hettuglas*

Geymið í kæli (2°C - 8°C) eða geymið við lægri hita en 30°C.

*Rörlykja*

Geymið við lægri hita en 30°C. Má ekki geyma í kæli. Geymið ekki lyfjapenna með rörlykju með nálinni áfastri.

*KwikPen*

Geymið við lægri hita en 30°C. Má ekki geyma í kæli. Ekki á að geyma áfyllta lyfjapenna með nálinni áfastri.

**6.5 Gerð íláts og innihald**

Hettuglas

Dreifan er í flint gler teg. I hettuglasi, sem er lokað með bútýl eða halóbútýl töppum og innsiglað með álinnsigli. Dimeticon eða silicon fleyti getur verið notuð til að meðhöndla tappa hettuglasanna.

10 ml hettuglas: Pakkning með 1 hettuglasi. Ekki er víst að allar pakkningastærðir séu markaðssettar.

Rörlykjur

Dreifan er í rörlykjum, úr flint gleri af tegund I, lokuðum með bútýl eða halóbútýl diskum og stimpilendum og innsigluðum með álinnsigli. Dimeticon eða silicon fleyti gæti hafa verið notað til að meðhöndla rörlykjurnar og/eða stimpla þeirra.

3 ml rörlykja: Pakkningar með 5 eða 10 rörlykjum. Ekki er víst að allar pakkningastærðir séu markaðssettar.

KwikPen

Dreifan er í rörlykjum, úr flint gleri af tegund I, lokuðum með halóbútýl diskum og stimpilendum og innsigluðum með álinnsigli. Dimeticon eða silicon fleyti gæti hafa verið notað til að meðhöndla rörlykjurnar og/eða stimpla þeirra. 3 ml rörlykjurnar eru innsiglaðar í einnota lyfjapenna sem kallast „KwikPen“. Nálar fylgja ekki með.

3 ml KwikPen: Pakkningar með 5 áfylltum lyfjapennum eða fjölpakkning með 10 áfylltum lyfjapennum (2 pakkningar með 5). Ekki er víst að allar pakkningastærðir séu markaðssettar.

**6.6 Sérstakar varúðarráðstafanir við förgun og önnur meðhöndlun**

Leiðbeiningar um notkun og meðhöndlun

Til að forðast hugsanlegt smit má eingöngu nota hverja rörlykju fyrir einn sjúkling, jafnvel þó skipt sé um nál á lyfjapennanum. Sjúklingar sem nota hettuglös mega aldrei deila nálum eða sprautum. Farga á notuðum sprautunálum eftir hverja lyfjagjöf.

Skoða á Humalog Mix25 oft og ekki má nota það ef það hefur kekkjast eða ef hvítar agnir, sem líkjast hrími, eru fastar á botni eða hliðum ílátsins.

*Skammtur undirbúinn*

Rúllaðu Humalog Mix25 hettuglasinu milli lófanna fyrir notkun til að insúlínið blandist, lausnin á að vera einsleit, skýjuð eða mjólkurhvít. Rúlla á rörlykjum eða KwikPen lyfjapennum með Humalog Mix25 tíu sinnum milli lófanna og hvolfa henni síðan við um 180º tíu sinnum rétt fyrir notkun til að insúlínið blandist, þar til lausnin er einsleit, skýjuð eða mjólkurhvít.

Ef lausnin er ekki einsleit, skal framangreind blöndun endurtekin uns lausnin verður einsleit. Lítil glerkúla er í rörlykjunni til að auðvelda blöndunina.

Hristið ekki, því það getur valdið froðumyndun sem getur valdið ónákvæmri mælingu á skammti.

*Hettuglas*

Notið viðeigandi sprautu (kvörðuð með 100 eininga merkjum) með hettuglasinu.

1. Þvoðu hendurnar.

2. Þegar þú opnar nýtt hettuglas er plasthlífin fyrst losuð af, en **ekki** má fjarlægja tappann.

3. Dragðu loft upp í sprautuna, sem jafngildir Humalog Mix25 skammtinum sem þú átt að fá. Þurrkaðu gúmmíhimnuna á hettuglasinu með þurrku. Stingdu nálinni í gegnum tappann á Humalog Mix25 hettuglasinu og sprautaðu loftinu inn.

4. Snúðu hettuglasinu þannig að það sé á hvolfi. Haltu hettuglasinu og sprautunni föstum með annarri hendinni.

5. Vertu viss um að nálaroddurinn sé í Humalog Mix25, dragðu réttan skammt upp í sprautuna.

6. Áður en þú dregur nálina úr hettuglasinu, skaltu athuga hvort loftbólur séu í sprautunni, sem minnka magn Humalog Mix25 í henni. Ef loftbólur eru í sprautunni skaltu halda henni lóðréttri, og banka létt á hlið hennar uns loftbólurnar fljóta að toppinum. Sprautaðu þeim út með stimplinum og dragðu upp réttan skammt.

7. Dragðu nálina úr hettuglasinu og legðu sprautuna frá þér og gættu þess að nálin snerti engan hlut.

*Rörlykja*

Humalog Mix25 rörlykjur eru ætlaðar til notkunar með endurnýtanlegum insúlínpennum frá Lilly og á ekki að nota þær með neinum öðrum endurnýtanlegum lyfjapennum, þar sem ekki hefur verið sýnt fram á nákvæmni í skömmtun með öðrum lyfjapennum.

Fylgja á leiðbeiningum með hverjum lyfjapenna við ísetningu rörlykju, festingu nálar og gjöf insúlínsins.

*KwikPen*

Lesa á leiðbeiningarnar í fylgiseðlinum vandlega áður en KwikPen lyfjapennar eru notaðir. Nota á KwikPen lyfjapenna eins og ráðlagt er í leiðbeiningunum.

Ekki á að nota lyfjapenna ef einhverjir hlutar þeirra líta út fyrir að vera brotnir eða skemmdir.

*Innsprautun*

Við notkun áfylltra eða endurnýtanlegra lyfjapenna á að fylgja ítarlegum leiðbeiningum um undirbúning þeirra og gjöf lyfsins. Almenn lýsing er hér fyrir neðan.

1. Þvoðu hendurnar.

2. Veldu stungustað.

3. Hreinsaðu húðina eins og þér hefur verið kennt.

4. Haltu húðinni strekktri eða klemmdu saman stórt húðsvæði. Stingdu nálinni inn og sprautaðu þig eins og þér hefur verið kennt.

5. Dragðu nálina út og þrýstu létt á stungustaðinn í nokkrar sekúndur. Ekki nudda svæðið.

6. Fargaðu sprautunni og nálinni á öruggan hátt. Nota á ytri nálarhettuna til að skrúfa nálina af sprautum og lyfjapennum og farga henni síðan á öruggan hátt.

7. Skiptu um stungustað í hvert skipti sem þú sprautar þig þannig að hver stungustaður sé ekki notaður oftar en um það bil einu sinni í mánuði.

Farga skal öllum lyfjaleifum og/eða úrgangi í samræmi við gildandi reglur.

**7. MARKAÐSLEYFISHAFI**

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

**8. MARKAÐSLEYFISNÚMER**

EU/1/96/007/005

EU/1/96/007/008

EU/1/96/007/024

EU/1/96/007/033

EU/1/96/007/034

**9. DAGSETNING FYRSTU ÚTGÁFU MARKAÐSLEYFIS/ENDURNÝJUN MARKAÐSLEYFIS**

Dagsetning fyrstu útgáfu markaðsleyfis: 30. apríl 1996

Nýjasta dagsetning endurnýjunar markaðsleyfis: 30. apríl 2006

**10. DAGSETNING ENDURSKOÐUNAR TEXTANS**

Ítarlegar upplýsingar um lyfið eru birtar á vef Lyfjastofnunar Evrópu http://www.ema.europa.eu.

**1. HEITI LYFS**

Humalog Mix50 100 einingar/ml stungulyf, dreifa í rörlykju

Humalog Mix50 100 einingar/ml KwikPen stungulyf, dreifa í áfylltum lyfjapenna

**2. INNIHALDSLÝSING**

Hver ml inniheldur 100 einingar af insúlín lispró\* (jafngildir 3,5 mg).

Humalog Mix50 inniheldur 50% insúlín lispró lausn og 50% insúlín lispró prótamíndreifu.

Rörlykja

Hver rörlykja inniheldur 300 einingar af insúlín lispró í 3 ml af dreifu.

KwikPen

Hver áfylltur lyfjapenni inniheldur 300 einingar af insúlín lispró í 3 ml af dreifu.

Hver KwikPen gefur 1 – 60 einingar í 1 einingar þrepum.

\*framleitt með raðbrigða DNA erfðatækni í *E.coli*.

Sjá lista yfir öll hjálparefni í kafla 6.1

**3. LYFJAFORM**

Stungulyf, dreifa.

Hvít dreifa.

**4. KLÍNÍSKAR UPPLÝSINGAR**

**4.1 Ábendingar**

Humalog Mix50 er ætlað til meðferðar á sykursýki hjá sjúklingum sem þurfa insúlín til að viðhalda glúkósa innan viðmiðunarmarka.

**4.2 Skammtar og lyfjagjöf**

Skammtar

Læknir ákveður skammta eftir þörfum sjúklings.

Gefa má Humalog Mix50 skömmu fyrir mat. Humalog Mix50 má gefa skömmu eftir mat, ef þess gerist þörf. Humalog Mix50 má einungis gefa undir húð. Humalog Mix50 má undir engum kringumstæðum gefa í æð.

Eftir gjöf Humalog Mix50 undir húð, hefst verkun Humalog fljótt og nær hámarki skömmu síðar. Þess vegna er unnt að gefa Humalog Mix50 nærri matmálstímum. Verkunarlengd insúlín lispró prótamíndreifunnar í Humalog Mix50 er sambærileg við meðallangvirk insúlín (ísóphan).

Verkunarlengd allra insúlína getur verið breytileg milli einstaklinga eða breytileg frá einu tímabili til annars hjá sama einstaklingnum. Eins og með öll insúlín er verkunarlengd Humalog Mix50 Pen háð skammti, stungustað, blóðflæði, hitastigi og hreyfingu.

*Sérstakir sjúklingahópar*

*Skert nýrnastarfsemi*

Insúlínþörf getur verið minnkuð ef nýrnastarfsemi er skert.

*Skert lifrarstarfsemi*

Insúlínþörf getur verið minnkuð ef lifrarstarfsemi er skert, vegna minnkaðrar getu til nýmyndunar glúkósa og minnkaðs niðurbrots insúlíns; en hjá sjúklingum með langvinna skerðingu lifrarstarfsemi getur aukning insúlínviðnáms hins vegar leitt til aukinnar insúlínþarfar.

*Börn*

Eingöngu á að íhuga notkun Humalog Mix50 handa börnum yngri en 12 ára ef búist er við að það veiti meiri ávinning en leysanlegt insúlín.

Lyfjagjöf

Gefa á lyfið undir húð á upphandlegg, læri, sitjanda eða kvið. Skipta skal um stungustað þannig að sami stungustaður sé ekki notaður oftar en um það bil einu sinni í mánuði.

Þegar lyfið er gefið undir húð skal þess gætt að sprauta ekki Humalog Mix50 í æð. Stungustað skal ekki nudda eftir inndælingu. Sjúklingum skal kennt að sprauta sig rétt.

*KwikPen*

KwikPen gefur 1 – 60 einingar í hverri inndælingu, í 1 einingar þrepum. Skammturinn sem gefa á er stilltur í einingum. **Fjöldi eininga er sýndur í skammtaglugga pennans**.

**4.3 Frábendingar**

Ofnæmi fyrir virka efninu eða einhverju hjálparefnanna sem talin eru upp í kafla 6.1.

Lágur blóðsykur.

**4.4 Sérstök varnaðarorð og varúðarreglur við notkun**

Rekjanleiki

Til þess að bæta rekjanleika líffræðilegra lyfja skal heiti og lotunúmer lyfsins sem gefið er vera skráð með skýrum hætti.

Humalog Mix50 skal undir engum kringumstæðum gefið í æð.

Skipt um tegund eða framleiðanda insúlíns

Þegar sjúklingur skiptir um insúlíntegund, skal það fara fram undir eftirliti læknis. Breytingar á styrk, tegund (framleiðanda), gerð (skjótvirkt/leysanlegt, NPH/ísóphan o.s.frv.), uppruna (dýra, human, human insulin analogue) og/eða framleiðsluaðferð (DNA raðbrigði samanborið við insúlín af dýrauppruna) getur valdið þörf fyrir breytta skammta.

Blóðsykurslækkun og blóðsykurshækkun

Aðstæður sem geta valdið því að fyrstu einkenni um blóðsykurslækkun breytist eða verði ógreinilegri eru langvarandi sykursýki, tíðar insúlíngjafir, taugasjúkdómur af völdum sykursýki eða lyf eins og beta-blokkar.

Sumir sjúklingar sem hafa fengið lágan blóðsykur eftir að þeir hættu að nota dýrainsúlín og fóru að nota mannainsúlín í staðinn, hafa sagt að varúðareinkennin séu síður augljós eða öðruvísi þegar manninsúlín er notað. Ef ekki er brugðist á viðeigandi hátt við hækkuðum eða lækkuðum blóðsykri getur það leitt til meðvitundarleysis, dauðadás eða dauða.

Of litlir skammtar eða brottfall úr meðferð, sérstaklega ef um er að ræða insúlínháða sykursýki, getur leitt til ofhækkunar blóðsykurs og blóðsýringar, ástand sem er lífshættulegt.

Insúlínþörf og skammtabreytingar

Insúlínþörf getur aukist við veikindi eða andlegt álag.

Aukin hreyfing eða breytt mataræði getur einnig valdið því að breyta þurfi skömmtum. Hreyfing strax eftir mat, getur aukið hættu á of lágum blóðsykri.

Samhliða notkun Humalog Mix50 með pioglitazóni

Tilkynnt hefur verið um tilfelli hjartabilunar þegar pioglitazón er notað með insúlíni, sérstaklega hjá sjúklingum með áhættuþætti sem tengjast þróun hjartabilunar. Þetta skal haft í huga ef samhliða meðferð með pioglitazóni og Humalog Mix50 er íhuguð. Ef þessi samsetning er notuð skal fylgjast með einkennum hjartabilunar, þyngdaraukningu og vökvasöfnun (bjúg). Meðferð með pioglitazón skal stöðvuð ef vart verður við versnandi einkenni frá hjarta.

Aðgerðir til að komast hjá mistökum við lyfjagjöf

Leiðbeina á sjúklingum um að aðgæta merkimiðann á insúlíninu fyrir hverja inndælingu til að forðast að rugla saman tveimur styrkleikum af Humalog KwikPen eða öðrum insúlíntegundum fyrir slysni.

Sjúklingar eiga að ganga úr skugga um að réttur skammtur hafi verið valinn á skammtateljara pennans. Því þarf að gera þær kröfur til sjúklinga sem gefa sér insúlín sjálfir, að þeir geti lesið á skammtateljara pennans. Gera þarf blindum og sjónskertum sjúklingum ljóst að þeir verði ávallt að fá aðstoð við inndælinguna frá öðrum aðila með góða sjón sem hefur fengið þjálfun í að nota insúlínpennann.

Hjálparefni

Lyfið inniheldur minna en 1 mmól (23 mg) af natríum í hverjum skammti, þ.e.a.s. er sem næst natríumlaust.

**4.5 Milliverkanir við önnur lyf og aðrar milliverkanir**

Insúlínþörf getur aukist við notkun lyfja sem hækka blóðsykur, svo sem getnaðarvarnartöflur, barksterar, skjaldkirtilshormón, danazol, beta-2-örvandi lyf (t.d. rítódrín, salbútamól eða terbútalín).

Insúlínþörf getur minnkað við notkun lyfja sem lækka blóðsykur, svo sem sykursýkilyf til inntöku, salicýlöt (t.d acetýlsalicýlsýra), súlfalyf, sum þunglyndislyf (monoamín oxidasa hemlar, sérhæfðir serotonin endurupptöku hemlar), sumir ACE (angiotensin converting enzyme) hemlar (captopril, enalapril), angíótensín II viðtakablokkar, beta-blokkar, octreótíð eða áfengi.

Blöndun Humalog Mix50 við önnur insúlín hefur ekki verið rannsökuð.

Leita skal eftir upplýsingum hjá lækninum um milliverkanir, þegar önnur lyf eru notuð samtímis með Humalog Mix50 (sjá kafla 4.4).

**4.6 Frjósemi, meðganga og brjóstagjöf**

Meðganga

Umtalsverðar upplýsingar um reynslu af notkun insúlín lispró á meðgöngu benda ekki til að insúlín lispró hafi aukaverkanir á heilsu fósturs/nýbura.

Mikilvægt er að blóðsykursstjórn sé góð hjá konum sem þurfa insúlín á meðgöngu (við insúlínháðri- eða meðgöngusykursýki). Insúlínþörf minnkar venjulega á fyrsta þriðjungi meðgöngu en eykst á öðrum og þriðja þriðjungi. Konum með sykursýki skal bent á að þær eigi að ræða við lækninn sinn ef þær verða þungaðar eða áforma barneignir. Nákvæm blóðsykursstjórn, ásamt góðri heilsu, er grundvallaratriði fyrir sykursjúkar konur á meðgöngu.

Brjóstagjöf

Sykursjúkar konur með barn á brjósti geta þurft að breyta insúlínskömmtum, mataræði eða hvoru tveggja.

Frjósemi

Insúlín lispró olli ekki skertri frjósemi í dýrarannsóknum (sjá kafla 5.3).

**4.7 Áhrif á hæfni til aksturs og notkunar véla**

Einbeiting og viðbragð sjúklings getur skerst vegna oflækkunar blóðsykurs. Það getur skapað hættu þar sem þessir hæfileikar eru mikilvægir (t.d. við akstur og stjórnun tækja).

Sjúklingum skal ráðlagt að gæta varúðar og forðast oflækkun blóðsykurs á sama tíma og þeir aka bíl. Þetta er sérstaklega mikilvægt fyrir sjúklinga, sem finna lítil eða engin varúðarmerki um oflækkun blóðsykurs eða hafa fengið tíð tilfelli af oflækkun blóðsykurs. Meta skal hvort ráðlegt sé að aka bifreið í slíkum tilfellum.

**4.8 Aukaverkanir**

Samantekt öryggisupplýsinga

Of lágur blóðsykur er algengasta aukaverkun insúlínmeðferðar. Alvarleg lækkun blóðsykurs getur valdið meðvitundarleysi og í einstöku tilfellum dauða. Engin ákveðin tíðni of lágs blóðsykurs er tilgreind þar sem lágur blóðsykur er afleiðing bæði insúlínskammtsins og annarra þátta t.d. mataræðis og hreyfingar sjúklings.

Tafla yfir aukaverkanir

Eftirtaldar tengdar aukaverkanir, sem komu fram í klínískum rannsóknum, eru taldar með MedDRA hugtökum og flokkaðar eftir líffæraflokkum, með minnkandi tíðni (mjög algengar: ≥1/10; algengar: ≥1/100 til <1/10; sjaldgæfar: ≥1/1.000 til <1/100; mjög sjaldgæfar: ≥1/10.000 til <1/1.000; koma örsjaldan fyrir: <1/10.000).

Innan hvers tíðniflokks eru alvarlegustu aukaverkanirnar taldar upp fyrst.

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **MedDRA líffæraflokkar** | **Mjög algengar** | **Algengar** | **Sjaldgæfar** | **Mjög sjaldgæfar** | **Koma örsjaldan fyrir** |
| **Ónæmiskerfi** | | | | | |
| Staðbundið ofnæmi |  | X |  |  |  |
| Almennt ofnæmi |  |  |  | X |  |
| **Húð og undirhúð** | | | | | |
| Fitukyrkingur (lipodystrophy) |  |  | X |  |  |

Lýsing valinna aukaverkana

*Staðbundið ofnæmi*

Staðbundið ofnæmi hjá sjúklingum er algengt. Roði, þroti og kláði getur orðið við stungustað. Þessi einkenni jafna sig venjulega á nokkrum dögum eða vikum. Dæmi eru um að þessi einkenni stafi af einhverju öðru en insúlíninu, svo sem ertandi efnum í vökva sem er notaður til að hreinsa skinnið fyrir stunguna eða stungutækni er ekki nógu góð.

*Almennt ofnæmi*

Almennt ofnæmi fyrir insúlíni er mjög sjaldgæft en getur verið mun alvarlegra. Það getur lýst sér með útbrotum um allan líkamann, öndunarerfiðleikum, hvæsandi öndun, blóðþrýstingsfalli, hröðum púls eða aukinni svitamyndun. Alvarlegt almennt ofnæmi getur verið lífshættulegt.

*Fitukyrkingur*

Fitukyrkingur getur komið fram á stungustað í sjaldgæfum tilfellum.

*Bjúgur*

Tilkynnt hefur verið um bjúg í insúlínmeðferð, sérstaklega ef slæm stjórnun efnaskipta hefur batnað með aukinni insúlín meðferð.

Tilkynning aukaverkana sem grunur er um að tengist lyfinu

Eftir að lyf hefur fengið markaðsleyfi er mikilvægt að tilkynna aukaverkanir sem grunur er um að tengist því. Þannig er hægt að fylgjast stöðugt með sambandinu milli ávinnings og áhættu af notkun lyfsins. Heilbrigðisstarfsmenn eru hvattir til að tilkynna allar aukaverkanir sem grunur er um að tengist lyfinu samkvæmt fyrirkomulagi sem gildir í hverju landi fyrir sig, sjá [Appendix V](http://www.ema.europa.eu/docs/en_GB/document_library/Template_or_form/2013/03/WC500139752.doc).

**4.9 Ofskömmtun**

Insúlín hafa engan skilgreindan skammt sem ofskömmtun, vegna þess að blóðsykur stjórnast af flóknu samspili insúlínmagns, framboði á glúkósa og öðrum efnaskiptum. Of lágur blóðsykur getur stafað af of mikilli insúlínvirkni miðað við fæðuinntöku og orkunotkun.

Of lágur blóðsykur getur lýst sér sem deyfð, rugl, hraður hjartsláttur, höfuðverkur, aukin svitamyndun og uppköst.

Væg lækkun blóðsykurs mun svara inntöku á glúkósa eða öðrum sykri eða öðrum sætum vörum.

Gefa má glúkagon undir húð eða í vöðva sem meðferð við meðal til alvarlegri lækkun blóðsykurs sem er fylgt eftir með inntöku á kolvetnum þegar ástand sjúklings batnar. Gefa skal sjúklingi glúkósa í æð ef hann svarar ekki glúkagoni.

Ef sjúklingur er í dauðadái, skal honum gefið glúkagon í vöðva eða undir húð. Ef sjúklingur svarar ekki glúkagongjöf eða glúkagon er ófáanlegt skal honum gefinn glúkósi í æð. Mikilvægt er að sjúklingurinn fái að borða þegar hann hefur komist til meðvitundar.

Þar sem blóðsykur getur fallið aftur eftir að sjúklingur hefur svarað blóðsykurshækkandi meðferð getur þurft að viðhalda kolvetnainntöku og eftirliti.

**5. LYFJAFRÆÐILEGAR UPPLÝSINGAR**

**5.1 Lyfhrif**

Flokkun eftir verkun: Sykursýkislyf, insúlín og hliðstæður til inndælingar, meðallangvirk eða langvirk í blöndum með skjótvirkum. ATC flokkur: A10A D04.

Aðalverkun insúlín lispró er stjórnun glúkósaefnaskipta.

Insúlín hafa auk þess nokkra vefaukandi verkun á ýmsa vefi og ver þá gegn niðurbroti. Í vöðvum eykur það glýkógen-, fitusýru-, glýseról- og próteinframleiðslu og upptöku á amínósýrum, en dregur úr niðurbroti glýkógens, glúkósanýmyndun, ketónframleiðslu, fitusundrun, próteinbrennslu og losun á amínósýrum.

Verkun insúlín lispró hefst nær samstundis (eftir um 15 mínútur). Þess vegna er unnt að gefa það nær máltíðum (0 til 15 mínútum fyrir mat) samanborið við leysanlegt insúlín (30 til 45 mínútur fyrir mat). Eftir gjöf Humalog Mix50 undir húð, hefst verkun fljótt og nær hámarki skömmu síðar. Verkun Humalog Basal er sambærileg við meðallangvirkt insúlín (ísóphan) yfir tímabil sem nemur um 15 stundum. Eftirfarandi línurit sýnir lyfhrif Humalog Mix50 og Basal.

|  |  |
| --- | --- |
| Blóðsykurlækkandi verkun | 0  4  8  12  16  20  24  Humalog Mix50  Humalog Basal  Tími, klukkustundir |

Tími, klukkustundir

Línuritið að ofan sýnir hlutfallslegt magn glúkósa sem gefið var á tímabilinu til að viðhalda blóðsykursgildum þátttakenda, sem næst því sem þau voru við föstu og lýsandi fyrir áhrif þessara insúlína á blóðsykursstjórnun á tímabilinu.

Skert nýrna- eða lifrarstarfsemi hefur ekki áhrif á blóðsykurslækkandi áhrif insúlín lispró. Þátttakendur í samanburðarrannsókn á blóðsykurslækkandi áhrifum insúlín lispró og skjótvirks mannainsúlíns, mælt með blóðsykursþvingunarprófi, höfðu breytilega nýrnastarfsemi.

Sýnt hefur verið fram á að insúlín lispró er jafnvirkt og mannainsúlín þegar miðað er við mól/lítra, en verkunin hefst fyrr og varir skemur.

**5.2 Lyfjahvörf**

Lyfjahvörf insúlín lispró eru dæmigerð fyrir lyf sem frásogast hratt og nær hámarki í blóði 30 til 70 mínútum eftir gjöf undir húð. Lyfjahvörf insúlín lispró prótamíndreifu eru sambærileg við meðallangvirk insúlín eins og til dæmis ísóphan. Lyfjahvörf Humalog Mix50 samanstanda af lyfjahvörfum beggja innihaldsefnanna. Við mat á klínísku gildi lyfjahvarfa fyrir þetta lyf, er meira viðeigandi að skoða glúkósaumsetningarkúrfuna (sjá umfjöllun í kafla 5.1).

Insúlín lispró frásogast einnig hraðar en skjótvirkt mannainsúlín hjá sjúklingum með skerta nýrnastarfsemi. Hjá sjúklingum, með sykursýki af tegund 2, með breytilega nýrnastarfsemi, fannst sami mismunur milli lyfjahvarfa insúlín lispró og skjótvirks insúlíns sem var óháður nýrnastarfsemi. Frásog og útskilnaður insúlín lispró var einnig hraðari samanborið við skjótvirkt insúlín hjá sjúklingum með skerta lifrarstarfsemi.

**5.3 Forklínískar upplýsingar**

Í *in vitro* prófunum, sýndi insúlín lispró svipaða hegðun eins og mannainsúlín þar með talið í bindingu við viðtaka og áhrif á frumur í vexti. Rannsóknir sýna einnig að klofnun insúlín lispró og mannainsúlíns frá insúlínviðtakanum er jafngild. Engar marktækar eiturverkanir fundust í rannsóknum sem miðuðust við að finna bráðar, eins mánaðar og eins árs eiturverkanir.

Insúlín lispró olli ekki minni frjósemi, eituráhrifum á fóstur eða vansköpunum í dýrarannsóknum.

**6. LYFJAGERÐARFRÆÐILEGAR UPPLÝSINGAR**

**6.1 Hjálparefni**

Prótamínsúlfat

*m*-kresól

Fenól

Glyseról

Tvíbasískt natríumfosfat. 7H2O

Zinkoxíð

Vatn fyrir stungulyf

Saltsýra og natríumhýdoxíð eru notuð eftir þörfum til að stilla pH.

**6.2 Ósamrýmanleiki**

Blöndun Humalog Mix50 við önnur insúlín hefur ekki verið rannsökuð. Ekki má blanda þessu lyfi saman við önnur lyf, þar sem rannsóknir á samrýmanleika hafa ekki verið gerðar.

**6.3 Geymsluþol**

Fyrir notkun

3 ár.

Eftir fyrstu notkun/eftir að rörlykja er sett í

28 dagar.

**6.4 Sérstakar varúðarreglur við geymslu**

Má ekki frjósa. Verjið gegn miklum hita eða sólskini.

Fyrir notkun

Geymið í kæli (2°C - 8°C).

Eftir fyrstu notkun/eftir að rörlykja er sett í

*Rörlykja*

Geymið við lægri hita en 30°C. Má ekki geyma í kæli. Geymið ekki lyfjapenna með rörlykju með nálinni áfastri.

*KwikPen*

Geymið við lægri hita en 30°C. Má ekki geyma í kæli. Ekki á að geyma áfyllta lyfjapenna með áfastri nál.

**6.5 Gerð íláts og innihald**

Rörlykja

Dreifan er í flint teg. I gler rörlykju, sem er lokað með bútýl eða halóbútýl töppum og stimpilkollum og innsiglað með álinnsigli. Dimeticon eða silicon fleyti getur verið notuð til að meðhöndla stimpla rörlykjunnar og/eða gler rörlykjunnar.

3 ml rörlykja: Pakkningar með 5 eða 10. Ekki er víst að allar pakkningastærðir séu markaðssettar.

KwikPen

Dreifan er í rörlykjum, úr flint gleri af tegund I, lokuðum með halóbútýl diskum og stimpilendum og innsigluðum með álinnsigli. Dimeticon eða silicon fleyti gæti hafa verið notað til að meðhöndla rörlykjurnar og/eða stimpla þeirra. 3 ml rörlykjurnar eru innsiglaðar í einnota lyfjapenna sem kallast „KwikPen“. Nálar fylgja ekki með.

3 ml KwikPen: Pakkningar með 5 eða fjölpakkning með 10 (2 pakkningar með 5). Ekki er víst að allar pakkningastærðir séu markaðssettar.

**6.6 Sérstakar varúðarráðstafanir við förgun og önnur meðhöndlun**

Leiðbeiningar um notkun og meðhöndlun

Til að forðast hugsanlegt smit má eingöngu nota hverja rörlykju eða penna fyrir einn sjúkling, jafnvel þó skipt sé um nál á lyfjapennanum. Farga á notuðum sprautunálum eftir hverja lyfjagjöf.

Skoða á Humalog Mix50 oft og ekki má nota það ef það hefur kekkjast eða ef hvítar agnir, sem líkjast hrími, eru fastar á botni eða hliðum ílátsins.

*Skammtur undirbúinn*

Rúlla á rörlykjum eða KwikPen lyfjapennum með Humalog Mix50 tíu sinnum milli lófanna og hvolfa síðan við um 180º tíu sinnum rétt fyrir notkun til að insúlínið blandist, þar til lausnin er einsleit, skýjuð eða mjólkurhvít. Ef lausnin er ekki einsleit, skal framangreind blöndun endurtekin uns lausnin verður einsleit. Lítil glerkúla er í rörlykjunni til að auðvelda blöndunina.

Hristið ekki, því það getur valdið froðumyndun sem getur valdið ónákvæmri mælingu á skammti.

*Rörlykjur*

Humalog Mix50 rörlykjur eru ætlaðar til notkunar með endurnýtanlegum insúlínpennum frá Lilly og á ekki að nota þær með neinum öðrum endurnýtanlegum lyfjapennum, þar sem ekki hefur verið sýnt fram á nákvæmni í skömmtun með öðrum lyfjapennum.

Fylgja á leiðbeiningum með hverjum lyfjapenna við ísetningu rörlykju, festingu nálar og gjöf insúlínsins.

*KwikPen*

Lesa á leiðbeiningarnar í fylgiseðlinum vandlega áður en KwikPen lyfjapennar eru notaðir. Nota á KwikPen lyfjapenna eins og ráðlagt er í leiðbeiningunum.

Ekki á að nota lyfjapenna ef einhverjir hlutar þeirra líta út fyrir að vera brotnir eða skemmdir.

*Innsprautun*

Við notkun áfylltra eða endurnýtanlegra lyfjapenna á að fylgja ítarlegum leiðbeiningum um undirbúning þeirra og gjöf lyfsins. Almenn lýsing er hér fyrir neðan.

1. Þvoðu hendurnar.

2. Veldu stungustað.

1. Hreinsaðu húðina eins og þér hefur verið kennt.

4. Haltu húðinni strekktri eða klemmdu saman stórt húðsvæði. Stingdu nálinni í húðina og dældu lyfinu inn eins og þér hefur verið kennt.

5. Dragðu nálina út og þrýstu létt á stungustaðinn í nokkrar sekúndur. Ekki nudda svæðið.

6. Notaðu ytri nálarhettuna til að skrúfa nálina af pennanum og fargaðu henni á öruggan hátt.

7. Skiptu um stungustað í hvert skipti sem þú sprautar þig þannig að hver stungustaður sé ekki notaður oftar en um það bil einu sinni í mánuði.

Farga skal öllum lyfjaleifum og/eða úrgangi í samræmi við gildandi reglur.

**7. MARKAÐSLEYFISHAFI**

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

**8. MARKAÐSLEYFISNÚMER**

EU/1/96/007/006

EU/1/96/007/025

EU/1/96/007/035

EU/1/96/007/036

**9. DAGSETNING FYRSTU ÚTGÁFU MARKAÐSLEYFIS/ENDURNÝJUNAR MARKAÐSLEYFIS**

Dagsetning fyrstu útgáfu markaðsleyfis: 30. apríl 1996

Nýjasta dagsetning endurnýjunar markaðsleyfis: 30. apríl 2006

**10. DAGSETNING ENDURSKOÐUNAR TEXTANS**

Ítarlegar upplýsingar um lyfið eru birtar á vef Lyfjastofnunar Evrópu http://www.ema.europa.eu.

**1. HEITI LYFS**

Humalog 200 einingar/ml KwikPen stungulyf, lausn í áfylltum lyfjapenna

**2. INNIHALDSLÝSING**

Hver ml inniheldur 200 einingar af insúlín lispró\* (jafngildir 6,9 mg).

Hver áfylltur lyfjapenni inniheldur 600 einingar af insúlín lispró í 3 ml lausn.

Hver KwikPen gefur 1 – 60 einingar í 1 einingar þrepum.

\*framleitt með raðbrigða DNA erfðatækni í *E. coli*

Sjá lista yfir öll hjálparefni í kafla 6.1

**3. LYFJAFORM**

Stungulyf, lausn.

Tær, litlaus, vatnslausn.

**4. KLÍNÍSKAR UPPLÝSINGAR**

**4.1 Ábendingar**

Til meðferðar á sykursýki hjá fullorðnum sem þurfa insúlín til að viðhalda glúkósa innan viðmiðunarmarka. Humalog 200 einingar/ml KwikPen er einnig ætlað til upphafsmeðferðar við sykursýki.

**4.2 Skammtar og lyfjagjöf**

Skammtar

Læknir ákveður skammta eftir þörfum sjúklings.

Gefa má Humalog skömmu fyrir máltíð. Humalog má gefa skömmu eftir máltíð, ef þess gerist þörf.

Eftir gjöf undir húð hefst verkun Humalog mjög fljótt og það hefur skemmri verkunartíma (2 til 5 tímar) en leysanlegt insúlín. Þess vegna er unnt að gefa Humalog rétt fyrir eða eftir máltíð. Verkunarlengd insúlína getur verið breytileg milli einstaklinga eða breytileg frá einu tímabili til annars hjá sama einstaklingnum. Hraðara upphaf verkunar, samanborið við uppleyst mannainsúlín, er óháð stungustað. Verkunarlengd Humalog er háð skammti, stungustað, blóðflæði, hitastigi og hreyfingu.

Í samráði við lækni er unnt að nota Humalog með insúlíni með lengri verkun eða súlfónýlúrealyfjum til inntöku.

*Humalog KwikPen lyfjapennar*

Humalog KwikPen er fáanlegur í tveimur styrkleikum. Humalog 200 einingar/ml KwikPen (og Humalog 100 einingar/ml KwikPen, *sjá Samantekt á eiginleikum lyfs fyrir þann styrkleika*) gefa 1 – 60 einingar í hverri inndælingu, í 1 einingar þrepum. **Fjöldi insúlíneininga er sýndur í skammtaglugga pennans, óháð því hver styrkur lausnarinnar er** og **ekki** skal breyta skammti þegar skipt er í annan styrkleika á meðferð sjúklings eða ef sjúklingur fær penna með öðrum skammtaþrepum.

Humalog 200 einingar/ml KwikPen ætti eingöngu að nota handa sykursýkissjúklingum sem þurfa á daglegum skammti að halda sem er stærri en 20 einingar af skjótvirku insúlíni. Ekki má taka 200 eininga/ml insúlín lisprólausnina úr áfyllta pennanum (KwikPen) eða blanda henni við eitthvert annað insúlín ( sjá kafla 4.4 og kafla 6.2).

*Sérstakir sjúklingahópar*

*Skert nýrnastarfsemi*

Insúlínþörf getur minnkað við skerta nýrnastarfsemi.

*Skert lifrarstarfsemi*

Insúlínþörf getur minnkað við skerta lifrarstarfsemi þegar dregur úr afköstum við glúkósanýmyndun og vegna minna niðurbrots insúlíns; hins vegar getur langvinn skert lifrarstarfsemi aukið insúlínþol, sem veldur aukinni insúlínþörf.

Lyfjagjöf

Humalog stungulyf, lausn, á að gefa undir húð.

Gefa á lyfið undir húð á upphandlegg, læri, sitjanda eða kvið. Skipta skal um stungustað þannig að sami stungustaður sé ekki notaður oftar en um það bil einu sinni í mánuði.

Þegar Humalog er gefið undir húð skal gæta varúðar til þess að sprauta því ekki í æð. Ekki á að nudda stungustaðinn eftir inndælingu. Sjúklingum skal kennt að sprauta sig rétt.

Ekki má gefa Humalog 200 einingar/ml KwikPen stungulyf, lausn með insúlíndælu.

Ekkimá gefa Humalog 200 einingar/ml KwikPen stungulyf, lausn í bláæð.

**4.3 Frábendingar**

Ofnæmi fyrir virka efninu eða einhverju hjálparefnanna sem talin eru upp í kafla 6.1.

Lágur blóðsykur.

**4.4 Sérstök varnaðarorð og varúðarreglur við notkun**

Rekjanleiki

Til þess að bæta rekjanleika líffræðilegra lyfja skal heiti og lotunúmer lyfsins sem gefið er vera skráð með skýrum hætti.

Skipt yfir í aðra tegund eða merki insúlíns

Þegar sjúklingur skiptir yfir í aðra tegund eða merki insúlíns, skal það fara fram undir eftirliti læknis. Breytingar á styrk, tegund (framleiðanda), gerð (skjótvirkt/leysanlegt, NPH/ísóphan o.s.frv.), uppruna (dýra, manna, mannainsúlínhliðstæða) og/eða framleiðsluaðferð (DNA raðbrigði samanborið við insúlín af dýrauppruna) getur valdið þörf fyrir breytta skammta. Þeir sjúklingar sem fá bæði meðallangvirkt insúlín og skjótvirkt insúlín þurfa að finna heppilegustu skammta fyrir báðar insúlíntegundirnar til að ná fram bættri blóðsykursstjórn allan sólarhringinn, einkum á næturnar og við stjórnun á fastandi blóðsykri.

Of hár eða of lágur blóðsykur

Aðstæður sem geta valdið því að fyrstu einkenni um blóðsykurslækkun breytist eða verði ógreinilegri eru langvarandi sykursýki, tíðar insúlíngjafir, taugasjúkdómur af völdum sykursýki eða lyf eins og beta-blokkar.

Sumir sjúklingar sem hafa fengið lágan blóðsykur eftir að þeir hættu að nota dýrainsúlín og fóru að nota mannainsúlín í staðinn, hafa sagt að varúðareinkennin séu síður augljós eða öðruvísi þegar mannainsúlín er notað. Ef ekki er brugðist á viðeigandi hátt við hækkuðum eða lækkuðum blóðsykri getur það leitt til meðvitundarleysis, dauðadás eða dauða.

Of litlir skammtar eða brottfall úr meðferð, sérstaklega ef um er að ræða insúlínháða sykursýki, getur leitt til ofhækkunar blóðsykurs og ketónblóðsýringar, ástand sem er lífshættulegt.

Insúlínþörf og skammtaaðlögun

Insúlínþörf getur aukist við veikindi eða andlegt álag.

Aukin hreyfing eða breytt mataræði getur einnig valdið því að breyta þurfi skömmtum. Hreyfing strax eftir mat, getur aukið hættu á of lágum blóðsykri. Lyfhrif skjótvirkrar insúlínhliðstæðu valda því að ef blóðsykurfall verður, þá getur það orðið fyrr eftir inndælingu samanborið við skjótvirk mannainsúlín.

Samhliða notkun Humalog með pioglitazóni

Tilkynnt hefur verið um tilfelli hjartabilunar þegar pioglitazón er notað með insúlíni, sérstaklega hjá sjúklingum með áhættuþætti sem tengjast þróun hjartabilunar. Þetta skal haft í huga ef samhliða meðferð með pioglitazóni og Humalog er íhuguð. Ef þessi samsetning er notuð skal fylgjast með einkennum hjartabilunar, þyngdaraukningu og vökvasöfnun (bjúg). Meðferð með pioglitazón skal stöðvuð ef vart verður við versnandi einkenni frá hjarta.

Aðgerðir til að komast hjá mistökum við notkun insúlín lispró (200 einingar/ml) í áfylltum lyfjapennum:

Ekki má flytja insúlín lispró 200 einingar/ml stungulyf lausn úr KwikPen lyfjapennanum yfir í sprautu. Kvarðinn á insúlínsprautunni munu ekki mæla skammtinn rétt. Afleiðingin getur orðið ofskömmtun sem veldur alvarlegri blóðsykurslækkun. Insúlín lispró 200 einingar/ml stungulyf, lausnina má ekki færa úr KwikPen yfir í önnur insúlín skammtaílát, að meðtöldum insúlíndælum.

Leiðbeina á sjúklingum um að aðgæta ávallt merkimiðann á insúlíninu fyrir hverja inndælingu til að forðast að rugla saman tvennskonar styrkleikum af Humalog eða öðrum insúlíntegundum fyrir slysni.

Sjúklingar eiga að skoða hvaða skammtur hefur verið valinn á skammtateljara pennans og staðfesta að hann sé réttur. Þess vegna þarf að gera þær kröfur til sjúklinga sem gefa sér insúlín sjálfir, að þeir geti lesið á skammtateljara pennans. Gera þarf blindum og sjónskertum sjúklingum ljóst að þeir verði ávallt að fá hjálp/aðstoð við inndælinguna frá öðrum aðila með góða sjón sem hefur fengið þjálfun í að nota insúlínpennann.

Hjálparefni

Lyfið inniheldur minna en 1 mmól (23 mg) af natríum í hverjum skammti, þ.e.a.s. er sem næst natríumlaust.

**4.5 Milliverkanir við önnur lyf og aðrar milliverkanir**

Insúlínþörf getur aukist við notkun lyfja sem hækka blóðsykur, svo sem getnaðarvarnartöflur, barksterar, skjaldkirtilshormón, danazol, beta2-örvandi lyf (t.d. rítódrín, salbútamól eða terbútalín).

Insúlínþörf getur minnkað við notkun lyfja sem lækka blóðsykur, svo sem sykursýkilyf til inntöku, salicýlöt (t.d acetýlsalicýlsýra), súlfalyf, sum þunglyndislyf (monoamín oxidasa hemlar, sérhæfðir serotonin endurupptöku hemlar), sumir ACE (angiotensin converting enzyme) hemlar (captopril, enalapril), angíótensín II viðtakablokkar, beta-blokkar, octreótíð eða áfengi.

Leita skal ráða hjá lækninum þegar önnur lyf eru notuð samhliða Humalog 200 einingar/ml KwikPen (sjá kafla 4.4).

**4.6 Frjósemi, meðganga og brjóstagjöf**

Meðganga

Umtalsverðar upplýsingar um reynslu af notkun insúlín lispró á meðgöngu benda ekki til að insúlín lispró hafi aukaverkanir á heilsu fósturs/nýbura.

Mikilvægt er að blóðsykursstjórn sé góð hjá konum sem þurfa insúlín á meðgöngu (við insúlínháðri- eða meðgöngusykursýki). Insúlínþörf minnkar venjulega á fyrsta þriðjungi meðgöngu en eykst á öðrum og þriðja þriðjungi. Konum með sykursýki skal bent á að þær eigi að ræða við lækninn sinn ef þær verða þungaðar eða áforma barneignir. Nákvæm blóðsykursstjórn, ásamt góðri heilsu, er grundvallaratriði fyrir sykursjúkar konur á meðgöngu.

Brjóstagjöf

Sykursjúkar konur með barn á brjósti geta þurft að breyta insúlínskömmtum, mataræði eða hvoru tveggja.

Frjósemi

Insúlín lispró skerti ekki frjósemi í dýratilraunum (sjá kafla 5.3).

**4.7 Áhrif á hæfni til aksturs og notkunar véla**

Einbeiting og viðbragð sjúklings getur skerst vegna oflækkunar blóðsykurs. Það getur skapað hættu þar sem þessir hæfileikar eru mikilvægir (t.d. við akstur og notkun tækja).

Sjúklingum skal ráðlagt að gæta varúðar og forðast oflækkun blóðsykurs á sama tíma og þeir aka bíl. Þetta er sérstaklega mikilvægt fyrir sjúklinga, sem finna lítil eða engin varúðarmerki um oflækkun blóðsykurs eða hafa fengið tíð tilfelli af oflækkun blóðsykurs. Meta skal hvort ráðlegt sé að aka bifreið í slíkum tilfellum.

**4.8 Aukaverkanir**

Samantekt öryggisupplýsinga

Of lágur blóðsykur er algengasta aukaverkun meðferðar með insúlín lispró hjá sjúklingum með sykursýki. Alvarleg lækkun blóðsykurs getur valdið meðvitundarleysi og í einstöku tilfellum dauða. Engin ákveðin tíðni of lágs blóðsykurs er tilgreind þar sem lágur blóðsykur er afleiðing bæði insúlínskammtsins og annarra þátta t.d. mataræðis og hreyfingar sjúklings.

Tafla yfir aukaverkanir

Aukaverkanir sem tengjast lyfinu og fram hafa komið í klínískum rannsóknum eru taldar upp hér fyrir neðan eftir MedDRA líffæraflokkum og tíðni (mjög algengar: ≥1/10; algengar: ≥1/100 til <1/10; sjaldgæfar: ≥1/1.000 til <1/100; mjög sjaldgæfar: ≥1/10.000 til <1/1.000; koma örsjaldan fyrir: <1/10.000).

Alvarlegustu aukaverkanirnar eru taldar upp fyrst innan hver tíðniflokks.

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **MedDRA líffæraflokkur** | **Mjög algengar** | **Algengar** | **Sjaldgæfar** | **Mjög sjaldgæfar** | **Koma örsjaldan fyrir** |
| **Ónæmiskerfi** | | | | | |
| Staðbundið ofnæmi |  | X |  |  |  |
| Almennt ofnæmi |  |  |  | X |  |
| **Húð og undirhúð** | | | | | |
| Fitukyrkingur |  |  | X |  |  |

Lýsing valinna aukaverkana

*Staðbundið ofnæmi*

Staðbundið ofnæmi hjá sjúklingum er algengt. Roði, þroti og kláði getur orðið við stungustað. Þessi einkenni jafna sig venjulega á nokkrum dögum eða vikum. Dæmi eru um að þessi einkenni stafi af einhverju öðru en insúlíninu, svo sem ertandi efnum í vökva sem er notaður til að hreinsa skinnið fyrir stunguna eða stungutækni er ekki nógu góð.

*Almennt ofnæmi*

Almennt ofnæmi fyrir insúlíni er mjög sjaldgæft en getur verið mun alvarlegra. Það getur lýst sér með útbrotum um allan líkamann, öndunarerfiðleikum, hvæsandi öndun, blóðþrýstingsfalli, hröðum púls eða aukinni svitamyndun. Alvarlegt almennt ofnæmi getur verið lífshættulegt.

*Fitukyrkingur*

Fitukyrkingur getur komið fram á stungustað í sjaldgæfum tilfellum.

*Bjúgur*

Tilkynnt hefur verið um bjúg í insúlínmeðferð, sérstaklega ef slæm stjórnun efnaskipta hefur batnað með aukinni insúlín meðferð.

Tilkynning aukaverkana sem grunur er um að tengist lyfinu

Eftir að lyf hefur fengið markaðsleyfi er mikilvægt að tilkynna aukaverkanir sem grunur er um að tengist því. Þannig er hægt að fylgjast stöðugt með sambandinu milli ávinnings og áhættu af notkun lyfsins. Heilbrigðisstarfsmenn eru hvattir til að tilkynna allar aukaverkanir sem grunur er um að tengist lyfinu samkvæmt fyrirkomulagi sem gildir í hverju landi fyrir sig, sjá [Appendix V](http://www.ema.europa.eu/docs/en_GB/document_library/Template_or_form/2013/03/WC500139752.doc).

**4.9 Ofskömmtun**

Insúlín hafa engan skilgreindan skammt sem ofskömmtun, vegna þess að blóðsykur stjórnast af flóknu samspili insúlínmagns, framboði á glúkósa og öðrum efnaskiptum. Of lágur blóðsykur getur stafað af of mikilli insúlínvirkni miðað við fæðuinntöku og orkunotkun.

Of lágur blóðsykur getur lýst sér sem deyfð, rugl, hraður hjartsláttur, höfuðverkur, aukin svitamyndun og uppköst.

Væg lækkun blóðsykurs svarar inntöku á glúkósa eða öðrum sykri eða öðrum sætum matvörum.

Gefa má glúkagon undir húð eða í vöðva sem meðferð við meðal til alvarlegri lækkun blóðsykurs sem er fylgt eftir með inntöku á kolvetnum þegar ástand sjúklings batnar. Gefa skal sjúklingi glúkósaa í æð ef hann svarar ekki glúkagoni.

Ef sjúklingur er í dauðadái, skal honum gefið glúkagon í vöðva eða undir húð. Ef sjúklingur svarar ekki glúkagongjöf eða glúkagon er ófáanlegt skal honum gefinn glúkósi í æð. Mikilvægt er að sjúklingurinn fái að borða þegar hann hefur komist til meðvitundar.

Þar sem blóðsykur getur fallið aftur eftir að sjúklingur hefur svarað blóðsykurshækkandi meðferð getur þurft að viðhalda kolvetnainntöku og eftirliti.

**5. LYFJAFRÆÐILEGAR UPPLÝSINGAR**

**5.1 Lyfhrif**

Flokkun eftir verkun: Sykursýkislyf, insúlín og hliðstæður til inndælingar, skjótvirk, ATC flokkur: A10A B04.

Aðalverkun insúlín lispró er stjórnun glúkósaefnaskipta.

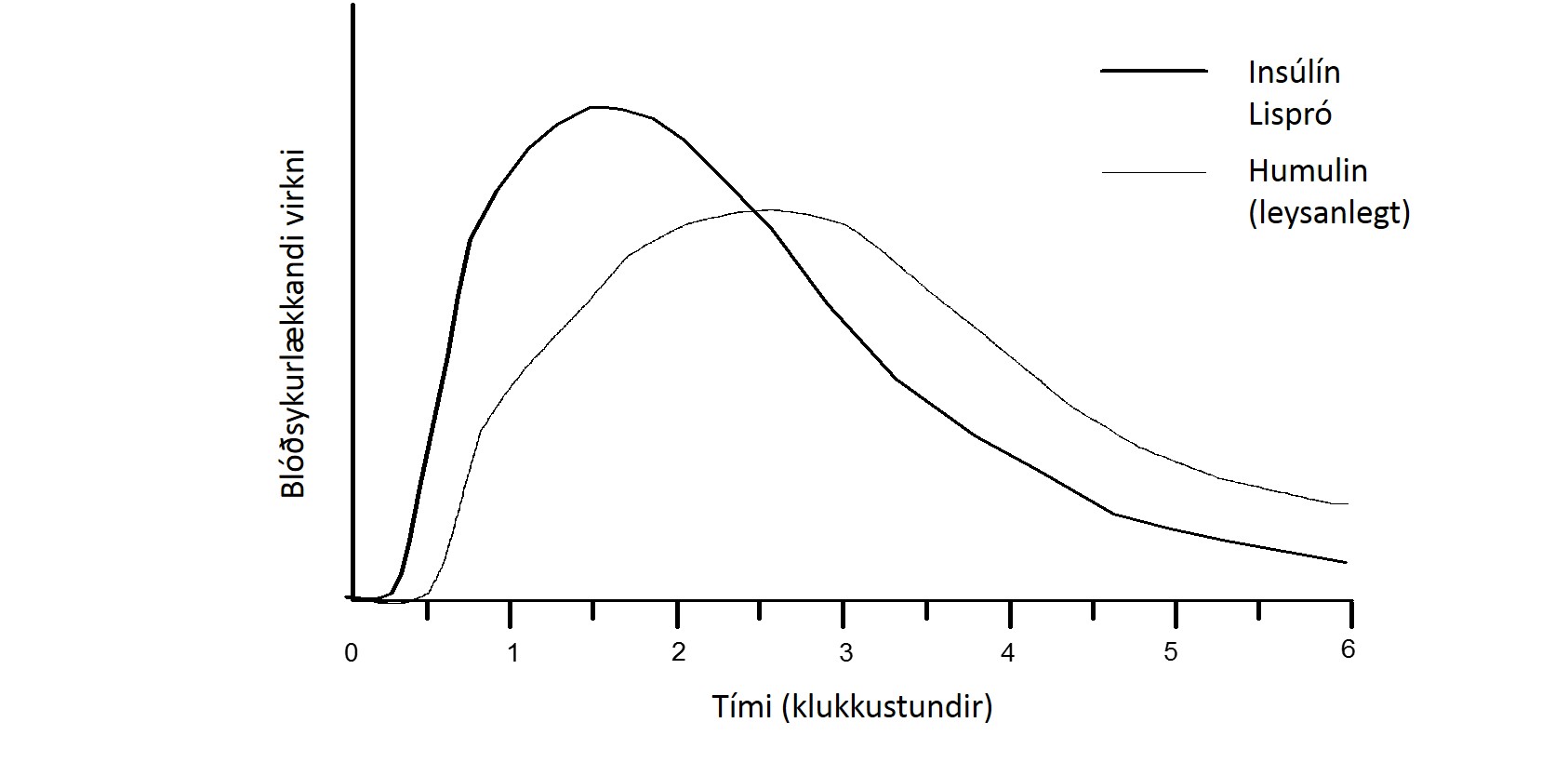
Insúlín hafa auk þess nokkra vefaukandi verkun á ýmsa vefi og ver þá gegn niðurbroti. Í vöðvum eykur það glýkógen-, fitusýru-, glýseról- og próteinframleiðslu og upptöku á amínósýrum, en dregur úr niðurbroti glýkógens, glúkósanýmyndun, ketónamyndun, fitusundrun, próteinbrennslu og losun á amínósýrum.

Verkun insúlín lispró hefst nær samstundis (eftir um 15 mínútur). Þess vegna er unnt að gefa insúlín lispró nær máltíðum (0 til 15 mínútum fyrir mat) samanborið við leysanlegt insúlín (30 til 45 mínútur fyrir mat). Verkun insúlín lispró hefst fyrr og hefur skemmri verkun (2 til 5 tímar) en leysanlegt insúlín.

Klínískar rannsóknir á sjúklingum með sykursýki af tegund 1 og 2 hafa sýnt minni ofhækkun blóðsykurs eftir máltíðir með insúlín lispró samanborið við skjótvirk mannainsúlín.

Verkun insúlíns lispró getur verið breytileg milli einstaklinga og frá einum tíma til annars hjá sama einstakling og er háð skammti stungustað, blóðflæði, hitastigi og hreyfingu. Eftirfarandi línurit sýnir dæmigerð lyfhrif eftir gjöf undir húð.

**Mynd 1:**



Línuritið að ofan sýnir hlutfallslegt magn glúkósa sem gefið var á tímabilinu til að viðhalda blóðsykursgildum þátttakenda, sem næst því sem þau voru við föstu og lýsandi fyrir áhrif þessara insúlína (100 einingar/ml) á blóðsykursstjórnun á tímabilinu.

Lyfhrif insúlín lispró 200 einingar/ml stungulyfs, lausnar eru svipuð og þegar insúlín lispró 100 einingar/ml er notað undir húð í stökum 20 eininga skammti hjá heilbrigðum einstaklingum eins og sýnt er á línuritinu hér fyrir neðan (mynd 2).

0

1

2

3

4

5

6

7

8

0

100

200

300

400

500

600

700

800

Tími (klukkustundir)

Innrenns-lishraði glúkósa (mg/min)

Insúlín lispró 200 einingar/ml

Insúlín lispró 100 einingar/ml

**Mynd 2:** Hreint meðaltal innrennslishraða glúkósa (mg/mín) á tímaeiningu (klst.) eftir inndælingu 20 eininga af insúlín lispró 200 einingar/ml eða insúlín lispró100 einingar/ml undir húð.

Hjá sjúklingum með sykursýki af tegund 2 á hámarksskömmtum af súlfónýlúrealyfjum, hafa rannsóknir sýnt að ef insúlín lispró er bætt við meðferðina, lækkar HbA1c samanborið við súlfónýlúrea eitt sér. Aðrar tegundir insúlíns, t.d. skjótvirk eða meðallangvirk insúlín geta einnig lækkað HbA1c.

Klínískar rannsóknir á sjúklingum með sykursýki af tegund 1 og 2 hafa sýnt að sjúklingar fá færri tilfelli af oflækkun blóðsykurs á nóttinni með insúlín lispró samanborið við skjótvirk mannainsúlín. Sumar rannsóknir sýndu að fækkun tilfella af blóðsykursfalli að nóttu tengdist fjölgun tilfella blóðsykursfalls að degi til.

Skert nýrna- eða lifrarstarfsemi hefur ekki áhrif á blóðsykurslækkandi áhrif insúlín lispró. Þátttakendur í samanburðarrannsókn á blóðsykurslækkandi áhrifum insúlín lispró og skjótvirks mannainsúlíns, mælt með blóðsykursþvingunarprófi, höfðu breytilega nýrnastarfsemi.

Sýnt hefur verið fram á að insúlín lispró er jafnvirkt og mannainsúlín þegar miðað er við mól/lítra, en verkunin hefst fyrr og varir skemur.

**5.2 Lyfjahvörf**

Lyfjahvörf insúlín lispró eru dæmigerð fyrir lyf sem frásogast hratt og nær hámarki í blóði 30 til 70 mínútum eftir gjöf undir húð. Þegar lagt er mat á klínískt gildi þessa munar er rétt að skoða glúkósaumsetningarlínuritið (sjá kafla 5.1).

Insúlín lispró frásogast einnig hraðar en skjótvirkt mannainsúlín hjá sjúklingum með skerta nýrnastarfsemi. Hjá sjúklingum, með sykursýki af tegund 2, með breytilega nýrnastarfsemi, fannst sami mismunur milli lyfjahvarfa insúlín lispró og skjótvirks insúlíns sem var óháður nýrnastarfsemi. Frásog og útskilnaður insúlín lispró var einnig hraðari samanborið við skjótvirkt insúlín hjá sjúklingum með skerta lifrarstarfsemi.

Insúlín lispró 200 einingar/ml stungulyf, lausn var jafngild insúlíni lispró 100 einingar/ml stungulyfi, lausn eftir inndælingu á stökum 20 eininga skammti undir húð hjá heilbrigðum einstaklingum. Tíminn þar til hámarksstyrk var náð var einnig sá sami hjá báðum lyfjaformum.

**5.3 Forklínískar upplýsingar**

Í *in vitro* prófunum, sýndi insúlín lispró svipaða hegðun eins og mannainsúlín þar með talið í bindingu við viðtaka og áhrif á frumur í vexti. Rannsóknir sýna einnig að klofnun insúlín lispró og mannainsúlíns frá insúlínviðtakanum er jafngild. Engar marktækar eiturverkanir fundust í rannsóknum sem miðuðust við að finna bráðar, eins mánaðar og eins árs eiturverkanir.

Insúlín lispró olli ekki minni frjósemi, eituráhrifum á fóstur eða vansköpunum í dýrarannsóknum.

**6. LYFJAGERÐARFRÆÐILEGAR UPPLÝSINGAR**

**6.1 Hjálparefni**

*m*-kresól

Glyseról

Trómetamól

Zinkoxíð

Vatn fyrir stungulyf

Saltsýra og natríumhýdoxíð eru notuð eftir þörfum til að stilla pH.

**6.2 Ósamrýmanleiki**

Ekki má blanda lyfinu við neitt annað insúlín eða annað lyf. Ekki má þynna lyfið.

**6.3 Geymsluþol**

Fyrir notkun

3 ár.

Eftir fyrstu notkun

28 dagar.

**6.4 Sérstakar varúðarreglur við geymslu**

Má ekki frjósa. Verjið gegn miklum hita eða sólskini.

Fyrir notkun

Geymið í kæli (2°C - 8°C).

Eftir fyrstu notkun

Geymið við lægri hita en 30°C. Má ekki geyma í kæli. Geymið ekki áfylltan lyfjapenna með nálinni áfastri.

**6.5 Gerð íláts og innihald**

Rörlykjur úr gleri af tegund I, lokaðar með halóbútýl töppum og stimpilkollum og innsiglað með álinnsigli. Dimeticon eða silicon fleyti getur verið notað til að meðhöndla stimpla rörlykjunnar og/eða gler rörlykjunnar. 3 ml rörlykjurnar sem innihalda 600 einingar af insúlín lispró (200 einingar/ml) eru innbyggðar í einnota lyfjapenna, sem hefur heitið „KwikPen“. Nálar fylgja ekki.

1 áfylltur 3 ml lyfjapenni

2 áfylltir 3 ml lyfjapennar

5 áfylltir 3 ml lyfjapennar

Fjölpakkning sem inniheldur 10 (2 pakkningar með 5) 3 ml áfyllta lyfjapenna

Ekki er víst að allar pakkningastærðir séu markaðssettar.

**6.6 Sérstakar varúðarráðstafanir við förgun og önnur meðhöndlun**

Leiðbeiningar um notkun og meðhöndlun

Til að forðast hugsanlegt smit má eingöngu nota hvern lyfjapenna fyrir einn sjúkling, jafnvel þó skipt sé um nál. Farga á notuðum sprautunálum eftir hverja lyfjagjöf.

Humalog lausnin á að vera tær og litlaus. Notið ekki Humalog ef lausnin virðist vera skýjuð, þykkfljótandi eða lítilsháttar lituð eða ef agnir eru sjáanlegar.

Meðhöndlun áfyllts penna

Meðfylgjandi notkunarleiðbeiningar skulu vandlega lesnar áður en KwikPen penninn er notaður. Nota verður KwikPen eins og ráðlagt er í leiðbeiningunum.

Ekki á að nota lyfjapenna ef einhverjir hlutar þeirra líta út fyrir að vera brotnir eða skemmdir.

Farga skal öllum lyfjaleifum og/eða úrgangi í samræmi við gildandi reglur.

**7. MARKAÐSLEYFISHAFI**

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

**8. Markaðsleyfisnúmer**

EU/1/96/007/039

EU/1/96/007/040

EU/1/96/007/041

EU/1/96/007/042

**9. DAGSETNING FYRSTU ÚTGÁFU MARKAÐSLEYFIS/ENDURNÝJUNAR MARKAÐSLEYFIS**

Dagsetning fyrstu útgáfu markaðsleyfis: 30. apríl 1996

Nýjasta dagsetning endurnýjunar markaðsleyfis: 30. apríl 2006

**10 DAGSETNING ENDURSKOÐUNAR TEXTANS**

Ítarlegar upplýsingar um lyfið eru birtar á vef Lyfjastofnunar Evrópu http://www.ema.europa.eu.

**VIÐAUKI II**

**A. FRAMLEIÐENDUR LÍFFRÆÐILEGRA VIRKRA EFNA OG**

**FRAMLEIÐENDUR SEM ERU ÁBYRGIR FYRIRLOKASAMÞYKKT**

**B. FORSENDUR FYRIR, EÐA TAKMARKANIR Á, AFGREIÐSLU OG NOTKUN**

**C. AÐRAR FORSENDUR OG SKILYRÐI MARKAÐSLEYFIS**

**D. FORSENDUR EÐA TAKMARKANIR ER VARÐA ÖRYGGI OG VERKUN VIÐ NOTKUN LYFSINS**

A. FRAMLEIÐENDUR LÍFFRÆÐILEGRA VIRKRA EFNA OG FRAMLEIÐENDUR SEM ERU ÁBYRGIR FYRIR LOKASAMÞYKKT

Heiti og heimilisföng framleiðenda líffræðilegs virks efnis

*Gerjun*

Eli Lilly and Company, Lilly Technology Center Building 333 and 324, Indianapolis, Indiana, USA.

Lilly del Caribe, Inc., Puerto Rico Industrial Park, 12.3 KM (PR05), 65th Infantry Road, Carolina, Puerto Rico 00985

*Endurheimting kyrnis*

Eli Lilly and Company, Lilly Technology Center Building 130, Indianapolis, Indiana, USA.

Lilly del Caribe, Inc., Puerto Rico Industrial Park, 12.3 KM (PR05), 65th Infantry Road, Carolina, Puerto Rico 00985

Heiti og heimilisföng framleiðenda sem eru ábyrgir fyrir lokasamþykkt

*Hettuglös*

Lilly S.A., Avda. de la Industria 30, 28108 Alcobendas, Madrid, Spánn.

*Rörlykjur*

Lilly France S.A.S., Rue du Colonel Lilly, 67640 Fegersheim, Frakkland.

Eli Lilly Italia S.p.A., Via Gramsci 731-733, 50019 Sesto Fiorentino, (FI) Ítalía.

*Humalog 100 einingar/ml KwikPen, Humalog Mix25 100 einingar/ml KwikPen, Humalog Mix50 100 einingar/ml KwikPen og Humalog 200 einingar/ml KwikPen*

Lilly France S.A.S., Rue du Colonel Lilly, 67640 Fegersheim, Frakkland.

Eli Lilly Italia S.p.A., Via Gramsci 731-733, 50019 Sesto Fiorentino, (FI) Ítalía.

*Humalog 100 einingar/ml Junior KwikPen og Humalog 100 einingar/ml Tempo Pen*

Lilly France S.A.S., Rue du Colonel Lilly, 67640 Fegersheim, Frakkland.

Heiti og heimilisfang framleiðanda sem ábyrgur er fyrir lokasamþykkt viðkomandi lotu skal koma fram í útprentuðum fylgiseðli.

B. FORSENDUR FYRIR, EÐA TAKMARKANIR Á, AFGREIÐSLU OG NOTKUN

Lyfið er lyfseðilsskylt.

C. AÐRAR FORSENDUR OG SKILYRÐI MARKAÐSLEYFIS

* **Samantektir um öryggi lyfsins (PSUR)**

Skilyrði um hvernig leggja skal fram samantektir um öryggi lyfsins koma fram í lista yfir viðmiðunardagsetningar Evrópusambandsins (EURD lista) sem gerð er krafa um í grein 107c(7) í tilskipun 2001/83/EB og öllum síðari uppfærslum sem birtar eru í evrópsku lyfjavefgáttinni.

D. FORSENDUR EÐA TAKMARKANIR ER VARÐA ÖRYGGI OG VERKUN VIÐ NOTKUN LYFSINS

**• Áætlun um áhættustjórnun**

Markaðsleyfishafi skal sinna lyfjagátaraðgerðum sem krafist er, sem og öðrum ráðstöfunum eins og fram kemur í áætlun um áhættustjórnun í kafla 1.8.2 í markaðsleyfinu og öllum uppfærslum á áætlun um áhættustjórnun sem ákveðnar verða.

Leggja skal fram uppfærða áætlun um áhættustjórnun:

• Að beiðni Lyfjastofnunar Evrópu.

• Þegar áhættustjórnunarkerfinu er breytt, sérstaklega ef það gerist í kjölfar þess að nýjar upplýsingar berast sem geta leitt til mikilvægra breytinga á hlutfalli ávinnings/áhættu eða vegna þess að mikilvægur áfangi (tengdur lyfjagát eða lágmörkun áhættu) næst.

**VIÐAUKI III**

**ÁLETRANIR OG FYLGISEÐILL**

A. ÁLETRANIR

**UPPLÝSINGAR SEM EIGA AÐ KOMA FRAM Á YTRI UMBÚÐUM OG INNRI UMBÚÐUM**

**YTRI ASKJA – Hettuglas. Pakkning með 1 eða 2**

**1. HEITI LYFS**

Humalog 100 einingar/ml stungulyf, lausn í hettuglasi

insúlín lispró

**2. VIRK(T) EFNI**

Einn ml af lausn inniheldur 100 einingar af insúlín lispró (jafngildir 3,5 mg).

**3. HJÁLPAREFNI**

Inniheldur glyseról, zinkoxíð, tvíbasískt natríumfosfat 7H2O með m-kresól sem rotvörn og vatn fyrir stungulyf.

Natríumhýdroxíð og/eða saltsýra eru notuð eftir þörfum til að stilla sýrustig (pH). Sjá frekari upplýsingar í fylgiseðli.

**4. LYFJAFORM OG INNIHALD**

Stungulyf, lausn

1 hettuglas með 10 ml

2 hettuglös með 10 ml

**5. AÐFERÐ VIÐ LYFJAGJÖF OG ÍKOMULEIÐIR**

Lesið fylgiseðilinn fyrir notkun.

Til notkunar undir húð og í bláæð.

**6. SÉRSTÖK VARNAÐARORÐ UM AÐ LYFIÐ SKULI GEYMT ÞAR SEM BÖRN HVORKI NÁ TIL NÉ SJÁ**

Geymið þar sem börn hvorki ná til né sjá.

**7. ÖNNUR SÉRSTÖK VARNAÐARORÐ, EF MEÐ ÞARF**

**8. FYRNINGARDAGSETNING**

EXP

**9. SÉRSTÖK GEYMSLUSKILYRÐI**

Geymið í kæli (2°C – 8°C).

Má ekki frjósa. Verjið gegn miklum hita eða sólskini.

Hettuglas í notkun má nota í allt að 28 daga. Hettuglös í notkun skal geyma við lægri hita en 30°C.

**10. SÉRSTAKAR VARÚÐARRÁÐSTAFANIR VIÐ FÖRGUN LYFJALEIFA EÐA ÚRGANGS VEGNA LYFSINS ÞAR SEM VIÐ Á**

**11. NAFN OG HEIMILISFANG MARKAÐSLEYFISHAFA**

Eli Lilly Nederland B.V.

Papendorpseweg 83, 3528 BJ Utrecht

Holland

**12. MARKAÐSLEYFISNÚMER**

EU/1/96/007/002

EU/1/96/007/020

**13. LOTUNÚMER**

Lot

**14. AFGREIÐSLUTILHÖGUN**

**15. NOTKUNARLEIÐBEININGAR**

**16. UPPLÝSINGAR MEÐ BLINDRALETRI**

|  |
| --- |
| **17. EINKVÆMT AUÐKENNI – TVÍVÍTT STRIKAMERKI** |

Á pakkningunni er tvívítt strikamerki með einkvæmu auðkenni.

|  |
| --- |
| **18. EINKVÆMT AUÐKENNI – UPPLÝSINGAR SEM FÓLK GETUR LESIÐ** |

PC

SN

NN

**UPPLÝSINGAR SEM EIGA AÐ KOMA FRAM Á YTRI UMBÚÐUM**

**YTRI ASKJA (með blue box) fjölpakkning - Hettuglas**

**1. HEITI LYFS**

Humalog 100 einingar/ml stungulyf, lausn í hettuglasi

insúlín lispró

**2. VIRK(T) EFNI**

Einn ml af lausn inniheldur 100 einingar af insúlín lispró (jafngildir 3,5 mg).

**3. HJÁLPAREFNI**

Inniheldur glyseról, zinkoxíð, tvíbasískt natríumfosfat 7H2O með m-kresól sem rotvörn og vatn fyrir stungulyf.

Natríumhýdroxíð og/eða saltsýra eru notuð eftir þörfum til að stilla sýrustig (pH). Sjá frekari upplýsingar í fylgiseðli.

**4. LYFJAFORM OG INNIHALD**

Stungulyf, lausn

Fjölpakkning: 5 (5 pakkar með 1) hettuglös með 10 ml.

**5. AÐFERÐ VIÐ LYFJAGJÖF OG ÍKOMULEIÐIR**

Lesið fylgiseðilinn fyrir notkun.

Til notkunar undir húð og í bláæð.

**6. SÉRSTÖK VARNAÐARORÐ UM AÐ LYFIÐ SKULI GEYMT ÞAR SEM BÖRN HVORKI NÁ TIL NÉ SJÁ**

Geymið þar sem börn hvorki ná til né sjá.

**7. ÖNNUR SÉRSTÖK VARNAÐARORÐ, EF MEÐ ÞARF**

**8. FYRNINGARDAGSETNING**

EXP

**9. SÉRSTÖK GEYMSLUSKILYRÐI**

Geymið í kæli (2°C – 8°C).

Má ekki frjósa. Verjið gegn miklum hita eða sólskini.

Hettuglas í notkun má nota í allt að 28 daga. Hettuglös í notkun skal geyma við lægri hita en 30°C.

**10. SÉRSTAKAR VARÚÐARRÁÐSTAFANIR VIÐ FÖRGUN LYFJALEIFA EÐA ÚRGANGS VEGNA LYFSINS ÞAR SEM VIÐ Á**

**11. NAFN OG HEIMILISFANG MARKAÐSLEYFISHAFA**

Eli Lilly Nederland B.V.

Papendorpseweg 83, 3528 BJ Utrecht

Holland

**12. MARKAÐSLEYFISNÚMER**

EU/1/96/007/021

**13. LOTUNÚMER**

Lot

**14. AFGREIÐSLUTILHÖGUN**

**15. NOTKUNARLEIÐBEININGAR**

**16. UPPLÝSINGAR MEÐ BLINDRALETRI**

|  |
| --- |
| **17. EINKVÆMT AUÐKENNI – TVÍVÍTT STRIKAMERKI** |

Á pakkningunni er tvívítt strikamerki með einkvæmu auðkenni.

|  |
| --- |
| **18. EINKVÆMT AUÐKENNI – UPPLÝSINGAR SEM FÓLK GETUR LESIÐ** |

PC

SN

NN

**UPPLÝSINGAR SEM EIGA AÐ KOMA FRAM Á YTRI UMBÚÐUM**

**INNRI ASKJA (án blue box) hluti fjölpakkningar - Hettuglas**

**1. HEITI LYFS**

Humalog 100 einingar/ml stungulyf, lausn í hettuglasi

insúlín lispró

**2. VIRK(T) EFNI**

Einn ml af lausn inniheldur 100 einingar af insúlín lispró (jafngildir 3,5 mg).

**3. HJÁLPAREFNI**

Inniheldur glyseról, zinkoxíð, tvíbasískt natríumfosfat 7H2O með m-kresól sem rotvörn og vatn fyrir stungulyf.

Natríumhýdroxíð og/eða saltsýra eru notuð eftir þörfum til að stilla sýrustig (pH). Sjá frekari upplýsingar í fylgiseðli.

**4. LYFJAFORM OG INNIHALD**

Stungulyf, lausn

1 hettuglas með 10 ml. Hluti fjölpakkningar, má ekki selja sér.

**5. AÐFERÐ VIÐ LYFJAGJÖF OG ÍKOMULEIÐIR**

Lesið fylgiseðilinn fyrir notkun.

Til notkunar undir húð og í bláæð.

**6. SÉRSTÖK VARNAÐARORÐ UM AÐ LYFIÐ SKULI GEYMT ÞAR SEM BÖRN HVORKI NÁ TIL NÉ SJÁ**

Geymið þar sem börn hvorki ná til né sjá.

**7. ÖNNUR SÉRSTÖK VARNAÐARORÐ, EF MEÐ ÞARF**

**8. FYRNINGARDAGSETNING**

EXP

**9. SÉRSTÖK GEYMSLUSKILYRÐI**

Geymið í kæli (2°C – 8°C).

Má ekki frjósa. Verjið gegn miklum hita eða sólskini.

Hettuglas í notkun má nota í allt að 28 daga. Hettuglös í notkun skal geyma við lægri hita en 30°C.

**10. SÉRSTAKAR VARÚÐARRÁÐSTAFANIR VIÐ FÖRGUN LYFJALEIFA EÐA ÚRGANGS VEGNA LYFSINS ÞAR SEM VIÐ Á**

**11. NAFN OG HEIMILISFANG MARKAÐSLEYFISHAFA**

Eli Lilly Nederland B.V.

Papendorpseweg 83, 3528 BJ Utrecht

Holland

**12. MARKAÐSLEYFISNÚMER**

EU/1/96/007/021

**13. LOTUNÚMER**

Lot

**14. AFGREIÐSLUTILHÖGUN**

**15. NOTKUNARLEIÐBEININGAR**

**16. UPPLÝSINGAR MEÐ BLINDRALETRI**

|  |
| --- |
| **17. EINKVÆMT AUÐKENNI – TVÍVÍTT STRIKAMERKI** |

|  |
| --- |
| **18. EINKVÆMT AUÐKENNI – UPPLÝSINGAR SEM FÓLK GETUR LESIÐ** |

**LÁGMARKS UPPLÝSINGAR SEM SKULU KOMA FRAM Á INNRI UMBÚÐUM LÍTILLA EININGA**

**LÍMMIÐI**

**1. HEITI LYFS OG ÍKOMULEIÐIR**

Humalog 100 einingar/ml stungulyf, lausn í hettuglasi

insúlín lispró

Til notkunar undir húð og í bláæð.

**2. AÐFERÐ VIÐ LYFJAGJÖF**

**3. FYRNINGARDAGSETNING**

EXP

**4. LOTUNÚMER**

Lot

**5. INNIHALD TILGREINT SEM ÞYNGD, RÚMMÁL EÐA FJÖLDI EININGA**

10 ml (3,5 mg/ml)

**6. ANNAÐ**

**UPPLÝSINGAR SEM EIGA AÐ KOMA FRAM Á YTRI UMBÚÐUM**

**YTRI ASKJA – Rörlykjur. Pakkning með 5 og 10**

**1. HEITI LYFS**

Humalog 100 einingar/ml stungulyf, lausn í rörlykjum

insúlín lispró

**2. VIRK(T) EFNI**

Einn ml af lausn inniheldur 100 einingar af insúlín lispró (jafngildir 3,5 mg).

**3. HJÁLPAREFNI**

Inniheldur glyseról, zinkoxíð, tvíbasískt natríumfosfat 7H2O með m-kresól sem rotvörn og vatn fyrir stungulyf.

Natríumhýdroxíð og/eða saltsýra eru notuð eftir þörfum til að stilla sýrustig (pH). Sjá frekari upplýsingar í fylgiseðli.

**4. LYFJAFORM OG INNIHALD**

Stungulyf, lausn

5 rörlykjur með 3 ml

10 rörlykjur með 3 ml

**5. AÐFERÐ VIÐ LYFJAGJÖF OG ÍKOMULEIÐIR**

Lesið fylgiseðilinn fyrir notkun.

Til notkunar undir húð.

**6. SÉRSTÖK VARNAÐARORÐ UM AÐ LYFIÐ SKULI GEYMT ÞAR SEM BÖRN HVORKI NÁ TIL NÉ SJÁ**

Geymið þar sem börn hvorki ná til né sjá.

**7. ÖNNUR SÉRSTÖK VARNAÐARORÐ, EF MEÐ ÞARF**

Þessar rörlykjur má einungis nota í 3 ml insúlínpenna frá Lilly.

**8. FYRNINGARDAGSETNING**

EXP

**9. SÉRSTÖK GEYMSLUSKILYRÐI**

Geymið í kæli (2°C – 8°C).

Má ekki frjósa. Verjið gegn miklum hita eða sólskini.

Rörlykjur í notkun má nota í allt að 28 daga. Eftir ísetningu í penna, skal geyma rörlykjur og penna við lægri hita en 30°C og ekki í kæli.

**10. SÉRSTAKAR VARÚÐARRÁÐSTAFANIR VIÐ FÖRGUN LYFJALEIFA EÐA ÚRGANGS VEGNA LYFSINS ÞAR SEM VIÐ Á**

**11. NAFN OG HEIMILISFANG MARKAÐSLEYFISHAFA**

Eli Lilly Nederland B.V.

Papendorpseweg 83, 3528 BJ Utrecht

Holland

**12. MARKAÐSLEYFISNÚMER**

EU/1/96/007/004

EU/1/96/007/023

**13. LOTUNÚMER**

Lot

**14. AFGREIÐSLUTILHÖGUN**

**15. NOTKUNARLEIÐBEININGAR**

(Rífið hér til að opna pakkann)

PAKKINN HEFUR VERIÐ OPNAÐUR

**16. UPPLÝSINGAR MEÐ BLINDRALETRI**

Humalog

|  |
| --- |
| **17. EINKVÆMT AUÐKENNI – TVÍVÍTT STRIKAMERKI** |

Á pakkningunni er tvívítt strikamerki með einkvæmu auðkenni.

|  |
| --- |
| **18. EINKVÆMT AUÐKENNI – UPPLÝSINGAR SEM FÓLK GETUR LESIÐ** |

PC

SN

NN

**LÁGMARKS UPPLÝSINGAR SEM SKULU KOMA FRAM Á INNRI UMBÚÐUM LÍTILLA EININGA**

**LÍMMIÐI**

**1. HEITI LYFS OG ÍKOMULEIÐIR**

Humalog 100 einingar/ml stungulyf, lausn í rörlykju

insúlín lispró

Til notkunar undir húð

**2. AÐFERÐ VIÐ LYFJAGJÖF**

**3. FYRNINGARDAGSETNING**

EXP

**4. LOTUNÚMER**

Lot

**5. INNIHALD TILGREINT SEM ÞYNGD, RÚMMÁL EÐA FJÖLDI EININGA**

3 ml (3,5 mg/ml)

**6. ANNAÐ**

**UPPLÝSINGAR SEM EIGA AÐ KOMA FRAM Á YTRI UMBÚÐUM**

**YTRI ASKJA – Hettuglas. Pakkning með 1**

**1. HEITI LYFS**

Humalog Mix25 100 einingar/ml stungulyf, dreifa í hettuglasi

25% insúlín lispró og 75% insúlín lispró prótamín dreifa

**2. VIRK(T) EFNI**

Einn ml af dreifu inniheldur 100 einingar af insúlín lispró (jafngildir 3,5 mg).

**3. HJÁLPAREFNI**

Inniheldur prótamínsúlfat, glyseról, zinkoxíð, tvíbasískt natríumfosfat 7H2O með *m*-kresóli og fenóli sem rotvörn og vatn fyrir stungulyf.

Natríumhýdroxíð og/eða saltsýra eru notuð eftir þörfum til að stilla sýrustig (pH). Sjá frekari upplýsingar í fylgiseðli.

**4. LYFJAFORM OG INNIHALD**

Stungulyf, dreifa

1 hettuglas með 10 ml

**5. AÐFERÐ VIÐ LYFJAGJÖF OG ÍKOMULEIÐ(IR)**

Lesið fylgiseðilinn fyrir notkun.

Til notkunar undir húð

**6. SÉRSTÖK VARNAÐARORÐ UM AÐ LYFIÐ SKULI GEYMT ÞAR SEM BÖRN HVORKI NÁ TIL NÉ SJÁ**

Geymið þar sem börn hvorki ná til né sjá.

**7. ÖNNUR SÉRSTÖK VARNAÐARORÐ, EF MEÐ ÞARF**

Blandist vandlega. Sjá meðfylgjandi fylgiseðil.

**8. FYRNINGARDAGSETNING**

EXP

**9. SÉRSTÖK GEYMSLUSKILYRÐI**

Geymið í kæli (2°C – 8°C).

Má ekki frjósa. Verjið gegn miklum hita eða sólskini.

Hettuglas í notkun má nota í allt að 28 daga. Hettuglös í notkun skal geyma við lægri hita en 30°C.

**10. SÉRSTAKAR VARÚÐARRÁÐSTAFANIR VIÐ FÖRGUN LYFJALEIFA EÐA ÚRGANGS VEGNA LYFSINS ÞAR SEM VIÐ Á**

**11. NAFN OG HEIMILISFANG MARKAÐSLEYFISHAFA**

Eli Lilly Nederland B.V.

Papendorpseweg 83, 3528 BJ Utrecht

Holland

**12. MARKAÐSLEYFISNÚMER**

EU/1/96/007/005

**13. LOTUNÚMER**

Lot

**14. AFGREIÐSLUTILHÖGUN**

**15. NOTKUNARLEIÐBEININGAR**

**16. UPPLÝSINGAR MEÐ BLINDRALETRI**

|  |
| --- |
| **17. EINKVÆMT AUÐKENNI – TVÍVÍTT STRIKAMERKI** |

Á pakkningunni er tvívítt strikamerki með einkvæmu auðkenni.

|  |
| --- |
| **18. EINKVÆMT AUÐKENNI – UPPLÝSINGAR SEM FÓLK GETUR LESIÐ** |

PC

SN

NN

**LÁGMARKS UPPLÝSINGAR SEM SKULU KOMA FRAM Á INNRI UMBÚÐUM LÍTILLA EININGA**

**LÍMMIÐI**

**1. HEITI LYFS OG ÍKOMULEIÐ(IR)**

Humalog Mix25 100 einingar/ml stungulyf, dreifa í hettuglasi

25% insúlín lispró og 75% insúlín lispró prótamín dreifa

Til notkunar undir húð

**2. AÐFERÐ VIÐ LYFJAGJÖF**

**3. FYRNINGARDAGSETNING**

EXP

**4. LOTUNÚMER**

Lot

**5. INNIHALD TILGREINT SEM ÞYNGD, RÚMMÁL EÐA FJÖLDI EININGA**

10 ml (3,5 mg/ml)

**6. ANNAÐ**

**UPPLÝSINGAR SEM EIGA AÐ KOMA FRAM Á YTRI UMBÚÐUM**

**YTRI ASKJA – Rörlykjur. Pakkning með 5 og 10**

**1. HEITI LYFS**

Humalog Mix25 100 einingar/ml stungulyf, dreifa í rörlykju

25% insúlín lispró og 75% insúlín lispró prótamín dreifa

**2. VIRK(T) EFNI**

Einn ml af dreifu inniheldur 100 einingar af insúlín lispró (jafngildir 3,5 mg).

**3. HJÁLPAREFNI**

Inniheldur prótamínsúlfat, glyseról, zinkoxíð, tvíbasískt natríumfosfat 7H2O með m-kresóli og fenóli sem rotvörn og vatn fyrir stungulyf.

Natríumhýdroxíð og/eða saltsýra eru notuð eftir þörfum til að stilla sýrustig (pH). Sjá frekari upplýsingar í fylgiseðli.

**4. LYFJAFORM OG INNIHALD**

Stungulyf, dreifa

5 rörlykjur með 3 ml

10 rörlykjur með 3 ml

**5. AÐFERÐ VIÐ LYFJAGJÖF OG ÍKOMULEIÐ(IR)**

Lesið fylgiseðilinn fyrir notkun.

Til notkunar undir húð

**6. SÉRSTÖK VARNAÐARORÐ UM AÐ LYFIÐ SKULI GEYMT ÞAR SEM BÖRN HVORKI NÁ TIL NÉ SJÁ**

Geymið þar sem börn hvorki ná til né sjá.

**7. ÖNNUR SÉRSTÖK VARNAÐARORÐ, EF MEÐ ÞARF**

Blandist vandlega. Sjá meðfylgjandi fylgiseðil.

Þessar rörlykjur má einungis nota í 3 ml insúlínpenna frá Lilly.

**8. FYRNINGARDAGSETNING**

EXP

**9. SÉRSTÖK GEYMSLUSKILYRÐI**

Geymið í kæli (2°C – 8°C).

Má ekki frjósa. Verjið gegn miklum hita eða sólskini.

Rörlykjur í notkun má nota í allt að 28 daga. Eftir ísetningu í penna, skal geyma rörlykjur og penna við lægri hita en 30°C og ekki í kæli.

**10. SÉRSTAKAR VARÚÐARRÁÐSTAFANIR VIÐ FÖRGUN LYFJALEIFA EÐA ÚRGANGS VEGNA LYFSINS ÞAR SEM VIÐ Á**

**11. NAFN OG HEIMILISFANG MARKAÐSLEYFISHAFA**

Eli Lilly Nederland B.V.

Papendorpseweg 83, 3528 BJ Utrecht

Holland

**12. MARKAÐSLEYFISNÚMER**

EU/1/96/007/008

EU/1/96/007/024

**13. LOTUNÚMER**

Lot

**14. AFGREIÐSLUTILHÖGUN**

**15. NOTKUNARLEIÐBEININGAR**

(Rífið hér til að opna pakkann)

PAKKINN HEFUR VERIÐ OPNAÐUR

**16. UPPLÝSINGAR MEÐ BLINDRALETRI**

Humalog Mix25

|  |
| --- |
| **17. EINKVÆMT AUÐKENNI – TVÍVÍTT STRIKAMERKI** |

Á pakkningunni er tvívítt strikamerki með einkvæmu auðkenni.

|  |
| --- |
| **18. EINKVÆMT AUÐKENNI – UPPLÝSINGAR SEM FÓLK GETUR LESIÐ** |

PC

SN

NN

**LÁGMARKS UPPLÝSINGAR SEM SKULU KOMA FRAM Á INNRI UMBÚÐUM LÍTILLA EININGA**

**LÍMMIÐI**

**1. HEITI LYFS OG ÍKOMULEIÐ(IR)**

Humalog Mix25 100 einingar/ml stungulyf, dreifa í rörlykju

25% insúlín lispró og 75% insúlín lispró prótamín dreifa

Til notkunar undir húð

**2. AÐFERÐ VIÐ LYFJAGJÖF**

**3. FYRNINGARDAGSETNING**

EXP

**4. LOTUNÚMER**

Lot

**5. INNIHALD TILGREINT SEM ÞYNGD, RÚMMÁL EÐA FJÖLDI EININGA**

3 ml (3,5 mg/ml)

**6. ANNAÐ**

**UPPLÝSINGAR SEM EIGA AÐ KOMA FRAM Á YTRI UMBÚÐUM**

**YTRI ASKJA – Rörlykjur. Pakkning með 5 og 10**

**1. HEITI LYFS**

Humalog Mix50 100 einingar/ml stungulyf, dreifa í rörlykju

50% insúlín lispró og 50% insúlín lispró prótamín dreifa

**2. VIRK(T) EFNI**

Einn ml af dreifu inniheldur 100 einingar af insúlín lispró (jafngildir 3,5 mg).

**3. HJÁLPAREFNI**

Inniheldur prótamínsúlfat, glyseról, zinkoxíð, tvíbasískt natríumfosfat 7H2O með m-kresóli og fenóli sem rotvörn og vatn fyrir stungulyf.

Natríumhýdroxíð og/eða saltsýra eru notuð eftir þörfum til að stilla sýrustig (pH). Sjá frekari upplýsingar í fylgiseðli.

**4. LYFJAFORM OG INNIHALD**

Stungulyf, dreifa

5 rörlykjur með 3 ml

10 rörlykjur með 3 ml

**5. AÐFERÐ VIÐ LYFJAGJÖF OG ÍKOMULEIÐ(IR)**

Lesið fylgiseðilinn fyrir notkun.

Til notkunar undir húð

**6. SÉRSTÖK VARNAÐARORÐ UM AÐ LYFIÐ SKULI GEYMT ÞAR SEM BÖRN HVORKI NÁ TIL NÉ SJÁ**

Geymið þar sem börn hvorki ná til né sjá.

**7. ÖNNUR SÉRSTÖK VARNAÐARORÐ, EF MEÐ ÞARF**

Blandist vandlega. Sjá meðfylgjandi fylgiseðil.

Þessar rörlykjur má einungis nota í 3 ml insúlínpenna frá Lilly.

**8. FYRNINGARDAGSETNING**

EXP

**9. SÉRSTÖK GEYMSLUSKILYRÐI**

Geymið í kæli (2°C – 8°C).

Má ekki frjósa. Verjið gegn miklum hita eða sólskini.

Rörlykjur í notkun má nota í allt að 28 daga. Eftir ísetningu í penna, skal geyma rörlykjur og penna við lægri hita en 30°C og ekki í kæli.

**10. SÉRSTAKAR VARÚÐARRÁÐSTAFANIR VIÐ FÖRGUN LYFJALEIFA EÐA ÚRGANGS VEGNA LYFSINS ÞAR SEM VIÐ Á**

**11. NAFN OG HEIMILISFANG MARKAÐSLEYFISHAFA**

Eli Lilly Nederland B.V.

Papendorpseweg 83, 3528 BJ Utrecht

Holland

**12. MARKAÐSLEYFISNÚMER**

EU/1/96/007/006

EU/1/96/007/025

**13. LOTUNÚMER**

Lot

**14. AFGREIÐSLUTILHÖGUN**

**15. NOTKUNARLEIÐBEININGAR**

(Rífið hér til að opna pakkann)

PAKKINN HEFUR VERIÐ OPNAÐUR

**16. UPPLÝSINGAR MEÐ BLINDRALETRI**

Humalog Mix50

|  |
| --- |
| **17. EINKVÆMT AUÐKENNI – TVÍVÍTT STRIKAMERKI** |

Á pakkningunni er tvívítt strikamerki með einkvæmu auðkenni.

|  |
| --- |
| **18. EINKVÆMT AUÐKENNI – UPPLÝSINGAR SEM FÓLK GETUR LESIÐ** |

PC

SN

NN

**LÁGMARKS UPPLÝSINGAR SEM SKULU KOMA FRAM Á INNRI UMBÚÐUM LÍTILLA EININGA**

**LÍMMIÐI**

**1. HEITI LYFS OG ÍKOMULEIÐ(IR)**

Humalog Mix50 100 einingar/ml stungulyf, dreifa í rörlykju

50% insúlín lispró og 50% insúlín lispró prótamín dreifa

Til notkunar undir húð

**2. AÐFERÐ VIÐ LYFJAGJÖF**

**3. FYRNINGARDAGSETNING**

EXP

**4. LOTUNÚMER**

Lot

**5. INNIHALD TILGREINT SEM ÞYNGD, RÚMMÁL EÐA FJÖLDI EININGA**

3 ml (3,5 mg/ml)

**6. ANNAÐ**

**UPPLÝSINGAR SEM EIGA AÐ KOMA FRAM Á YTRI UMBÚÐUM**

**YTRI ASKJA – KwikPen. Pakkning með 5**

**1. HEITI LYFS**

Humalog 100 einingar/ml KwikPen stungulyf, lausn í áfylltum lyfjapenna

insúlín lispró

**2. VIRK(T) EFNI**

Einn ml af lausn inniheldur 100 einingar af insúlín lispró (jafngildir 3,5 mg).

**3. HJÁLPAREFNI**

Inniheldur glyseról, zinkoxíð, tvíbasískt natríumfosfat 7H2O með m-kresóli sem rotvörn og vatn fyrir stungulyf.

Natríumhýdroxíð og/eða saltsýra eru notuð eftir þörfum til að stilla sýrustig (pH). Sjá frekari upplýsingar í fylgiseðli.

**4. LYFJAFORM OG INNIHALD**

Stungulyf, lausn.

5 lyfjapennar með 3 ml

**5. AÐFERÐ VIÐ LYFJAGJÖF OG ÍKOMULEIÐIR)**

Lesið fylgiseðilinn fyrir notkun.

Til notkunar undir húð.

**6. SÉRSTÖK VARNAÐARORÐ UM AÐ LYFIÐ SKULI GEYMT ÞAR SEM BÖRN HVORKI NÁ TIL NÉ SJÁ**

Geymið þar sem börn hvorki ná til né sjá.

**7. ÖNNUR SÉRSTÖK VARNAÐARORÐ, EF MEÐ ÞARF**

**8. FYRNINGARDAGSETNING**

EXP

**9. SÉRSTÖK GEYMSLUSKILYRÐI**

Geymið í kæli (2°C – 8°C).

Má ekki frjósa. Verjið gegn miklum hita eða sólskini.

Penna í notkun má nota í allt að 28 daga. Geymið penna í notkun við lægri hita en 30°C og ekki í kæli.

**10. SÉRSTAKAR VARÚÐARRÁÐSTAFANIR VIÐ FÖRGUN LYFJALEIFA EÐA ÚRGANGS VEGNA LYFSINS ÞAR SEM VIÐ Á**

**11. NAFN OG HEIMILISFANG MARKAÐSLEYFISHAFA**

Eli Lilly Nederland B.V.

Papendorpseweg 83, 3528 BJ Utrecht

Holland

**12. MARKAÐSLEYFISNÚMER**

EU/1/96/007/031

**13. LOTUNÚMER**

Lot

**14. AFGREIÐSLUTILHÖGUN**

**15. NOTKUNARLEIÐBEININGAR**

Hafðu samband við apótek, ef innsigli er rofið fyrir fyrstu notkun.

**16. UPPLÝSINGAR MEÐ BLINDRALETRI**

Humalog KwikPen

|  |
| --- |
| **17. EINKVÆMT AUÐKENNI – TVÍVÍTT STRIKAMERKI** |

Á pakkningunni er tvívítt strikamerki með einkvæmu auðkenni.

|  |
| --- |
| **18. EINKVÆMT AUÐKENNI – UPPLÝSINGAR SEM FÓLK GETUR LESIÐ** |

PC

SN

NN

**UPPLÝSINGAR SEM EIGA AÐ KOMA FRAM Á YTRI UMBÚÐUM**

**YTRI ASKJA (með blue box) fjölpakkning - KwikPen**

**1. HEITI LYFS**

Humalog 100 einingar/ml KwikPen stungulyf, lausn í áfylltum lyfjapenna

insúlín lispró

**2. VIRK(T) EFNI**

Einn ml af lausn inniheldur 100 einingar af insúlín lispró (jafngildir 3,5 mg).

**3. HJÁLPAREFNI**

Inniheldur glyseról, zinkoxíð, tvíbasískt natríumfosfat 7H2O með m-kresóli sem rotvörn og vatn fyrir stungulyf.

Natríumhýdroxíð og/eða saltsýra eru notuð eftir þörfum til að stilla sýrustig (pH). Sjá frekari upplýsingar í fylgiseðli.

**4. LYFJAFORM OG INNIHALD**

Stungulyf, lausn.

Fjölpakkning: 10 (2 pakkar með 5) lyfjapennar með 3 ml.

**5. AÐFERÐ VIÐ LYFJAGJÖF OG ÍKOMULEIÐIR)**

Lesið fylgiseðilinn fyrir notkun.

Til notkunar undir húð

**6. SÉRSTÖK VARNAÐARORÐ UM AÐ LYFIÐ SKULI GEYMT ÞAR SEM BÖRN HVORKI NÁ TIL NÉ SJÁ**

Geymið þar sem börn hvorki ná til né sjá.

**7. ÖNNUR SÉRSTÖK VARNAÐARORÐ, EF MEÐ ÞARF**

**8. FYRNINGARDAGSETNING**

EXP

**9. SÉRSTÖK GEYMSLUSKILYRÐI**

Geymið í kæli (2°C – 8°C).

Má ekki frjósa. Verjið gegn miklum hita eða sólskini.

Penna í notkun má nota í allt að 28 daga. Geymið penna í notkun við lægri hita en 30°C og ekki í kæli.

**10. SÉRSTAKAR VARÚÐARRÁÐSTAFANIR VIÐ FÖRGUN LYFJALEIFA EÐA ÚRGANGS VEGNA LYFSINS ÞAR SEM VIÐ Á**

**11. NAFN OG HEIMILISFANG MARKAÐSLEYFISHAFA**

Eli Lilly Nederland B.V.

Papendorpseweg 83, 3528 BJ Utrecht

Holland

**12. MARKAÐSLEYFISNÚMER**

EU/1/96/007/032

**13. LOTUNÚMER**

Lot

**14. AFGREIÐSLUTILHÖGUN**

**15. NOTKUNARLEIÐBEININGAR**

**16. UPPLÝSINGAR MEÐ BLINDRALETRI**

Humalog KwikPen

|  |
| --- |
| **17. EINKVÆMT AUÐKENNI – TVÍVÍTT STRIKAMERKI** |

Á pakkningunni er tvívítt strikamerki með einkvæmu auðkenni.

|  |
| --- |
| **18. EINKVÆMT AUÐKENNI – UPPLÝSINGAR SEM FÓLK GETUR LESIÐ** |

PC

SN

NN

**UPPLÝSINGAR SEM EIGA AÐ KOMA FRAM Á YTRI UMBÚÐUM**

**INNRI ASKJA (án blue box) hluti af fjölpakkningu - KwikPen**

**1. HEITI LYFS**

Humalog 100 einingar/ml KwikPen stungulyf, lausn í áfylltum lyfjapenna

insúlín lispró

**2. VIRK(T) EFNI**

Einn ml af lausn inniheldur 100 einingar af insúlín lispró (jafngildir 3,5 mg).

**3. HJÁLPAREFNI**

Inniheldur glyseról, zinkoxíð, tvíbasískt natríumfosfat 7H2O með m-kresóli sem rotvörn og vatn fyrir stungulyf.

Natríumhýdroxíð og/eða saltsýra eru notuð eftir þörfum til að stilla sýrustig (pH). Sjá frekari upplýsingar í fylgiseðli.

**4. LYFJAFORM OG INNIHALD**

Stungulyf, lausn.

5 pennar með 3 ml. Hluti fjölpakkningar, má ekki selja sér.

**5. AÐFERÐ VIÐ LYFJAGJÖF OG ÍKOMULEIÐIR)**

Lesið fylgiseðilinn fyrir notkun.

Til notkunar undir húð.

**6. SÉRSTÖK VARNAÐARORÐ UM AÐ LYFIÐ SKULI GEYMT ÞAR SEM BÖRN HVORKI NÁ TIL NÉ SJÁ**

Geymið þar sem börn hvorki ná til né sjá.

**7. ÖNNUR SÉRSTÖK VARNAÐARORÐ, EF MEÐ ÞARF**

**8. FYRNINGARDAGSETNING**

EXP

**9. SÉRSTÖK GEYMSLUSKILYRÐI**

Geymið í kæli (2°C – 8°C).

Má ekki frjósa. Verjið gegn miklum hita eða sólskini.

Penna í notkun má nota í allt að 28 daga. Geymið penna í notkun við lægri hita en 30°C og ekki í kæli.

**10. SÉRSTAKAR VARÚÐARRÁÐSTAFANIR VIÐ FÖRGUN LYFJALEIFA EÐA ÚRGANGS VEGNA LYFSINS ÞAR SEM VIÐ Á**

**11. NAFN OG HEIMILISFANG MARKAÐSLEYFISHAFA**

Eli Lilly Nederland B.V.

Papendorpseweg 83, 3528 BJ Utrecht

Holland

**12. MARKAÐSLEYFISNÚMER**

EU/1/96/007/032

**13. LOTUNÚMER**

Lot

**14. AFGREIÐSLUTILHÖGUN**

**15. NOTKUNARLEIÐBEININGAR**

Hafðu samband við apótek, ef innsigli er rofið fyrir fyrstu notkun.

**16. UPPLÝSINGAR MEÐ BLINDRALETRI**

Humalog KwikPen

|  |
| --- |
| **17. EINKVÆMT AUÐKENNI – TVÍVÍTT STRIKAMERKI** |

|  |
| --- |
| **18. EINKVÆMT AUÐKENNI – UPPLÝSINGAR SEM FÓLK GETUR LESIÐ** |

**LÁGMARKS UPPLÝSINGAR SEM SKULU KOMA FRAM Á INNRI UMBÚÐUM LÍTILLA EININGA**

**LÍMMIÐI**

**1. HEITI LYFS OG ÍKOMULEIÐIR**

Humalog 100 einingar/ml KwikPen stungulyf, lausn

insúlín lispró

Til notkunar undir húð.

**2. AÐFERÐ VIÐ LYFJAGJÖF**

**3. FYRNINGARDAGSETNING**

EXP

**4. LOTUNÚMER**

Lot

**5. INNIHALD TILGREINT SEM ÞYNGD, RÚMMÁL EÐA FJÖLDI EININGA**

3 ml (3,5 mg/ml)

**6. ANNAÐ**

**UPPLÝSINGAR SEM EIGA AÐ KOMA FRAM Á YTRI UMBÚÐUM**

**YTRI ASKJA – KwikPen. Pakkning með 5**

**1. HEITI LYFS**

Humalog Mix25 100 einingar/ml KwikPen stungulyf, dreifa í áfylltum lyfjapenna

25% insúlín lispró og 75% insúlín lispró prótamín dreifa

**2. VIRK(T) EFNI**

Einn ml af dreifu inniheldur 100 einingar af insúlín lispró (jafngildir 3,5 mg).

**3. HJÁLPAREFNI**

Inniheldur prótamínsúlfat, glyseról, zinkoxíð, tvíbasískt natríumfosfat 7H2O með m-kresóli og fenóli sem rotvörn og vatn fyrir stungulyf.

Natríumhýdroxíð og/eða saltsýra eru notuð eftir þörfum til að stilla sýrustig (pH). Sjá frekari upplýsingar í fylgiseðli.

**4. LYFJAFORM OG INNIHALD**

Stungulyf, dreifa.

5 lyfjapennar með 3 ml

**5. AÐFERÐ VIÐ LYFJAGJÖF OG ÍKOMULEIÐ(IR)**

Lesið fylgiseðilinn fyrir notkun.

Til notkunar undir húð

**6. SÉRSTÖK VARNAÐARORÐ UM AÐ LYFIÐ SKULI GEYMT ÞAR SEM BÖRN HVORKI NÁ TIL NÉ SJÁ**

Geymið þar sem börn hvorki ná til né sjá.

**7. ÖNNUR SÉRSTÖK VARNAÐARORÐ, EF MEÐ ÞARF**

Blandið vandlega. Sjá meðfylgjandi fylgiseðil.

**8. FYRNINGARDAGSETNING**

EXP

**9. SÉRSTÖK GEYMSLUSKILYRÐI**

Geymið í kæli (2°C – 8°C).

Má ekki frjósa. Verjið gegn miklum hita eða sólskini.

Penna í notkun má nota í allt að 28 daga. Geymið penna í notkun við lægri hita en 30°C og ekki í kæli.

**10. SÉRSTAKAR VARÚÐARRÁÐSTAFANIR VIÐ FÖRGUN LYFJALEIFA EÐA ÚRGANGS VEGNA LYFSINS ÞAR SEM VIÐ Á**

**11. NAFN OG HEIMILISFANG MARKAÐSLEYFISHAFA**

Eli Lilly Nederland B.V.

Papendorpseweg 83, 3528 BJ Utrecht

Holland

**12. MARKAÐSLEYFISNÚMER**

EU/1/96/007/033

**13. LOTUNÚMER**

Lot

**14. AFGREIÐSLUTILHÖGUN**

**15. NOTKUNARLEIÐBEININGAR**

Hafðu samband við apótek, ef innsigli er rofið fyrir fyrstu notkun.

**16. UPPLÝSINGAR MEÐ BLINDRALETRI**

Humalog Mix25 KwikPen

|  |
| --- |
| **17. EINKVÆMT AUÐKENNI – TVÍVÍTT STRIKAMERKI** |

Á pakkningunni er tvívítt strikamerki með einkvæmu auðkenni.

|  |
| --- |
| **18. EINKVÆMT AUÐKENNI – UPPLÝSINGAR SEM FÓLK GETUR LESIÐ** |

PC

SN

NN

**UPPLÝSINGAR SEM EIGA AÐ KOMA FRAM Á YTRI UMBÚÐUM**

**YTRI ASKJA (með blue box) fjölpakkning - KwikPen**

**1. HEITI LYFS**

Humalog Mix25 100 einingar/ml KwikPen stungulyf, dreifa í áfylltum lyfjapenna

25% insúlín lispró og 75% insúlín lispró prótamín dreifa

**2. VIRK(T) EFNI**

Einn ml af dreifu inniheldur 100 einingar af insúlín lispró (jafngildir 3,5 mg).

**3. HJÁLPAREFNI**

Inniheldur prótamínsúlfat, glyseról, zinkoxíð, tvíbasískt natríumfosfat 7H2O með m-kresóli og fenóli sem rotvörn og vatn fyrir stungulyf.

Natríumhýdroxíð og/eða saltsýra eru notuð eftir þörfum til að stilla sýrustig (pH). Sjá frekari upplýsingar í fylgiseðli.

**4. LYFJAFORM OG INNIHALD**

Stungulyf, dreifa.

Fjölpakkning: 10 (2 pakkar með 5) lyfjapennar með 3 ml.

**5. AÐFERÐ VIÐ LYFJAGJÖF OG ÍKOMULEIÐ(IR)**

Lesið fylgiseðilinn fyrir notkun.

Til notkunar undir húð

**6. SÉRSTÖK VARNAÐARORÐ UM AÐ LYFIÐ SKULI GEYMT ÞAR SEM BÖRN HVORKI NÁ TIL NÉ SJÁ**

Geymið þar sem börn hvorki ná til né sjá.

**7. ÖNNUR SÉRSTÖK VARNAÐARORÐ, EF MEÐ ÞARF**

Blandið vandlega. Sjá meðfylgjandi fylgiseðil.

**8. FYRNINGARDAGSETNING**

EXP

**9. SÉRSTÖK GEYMSLUSKILYRÐI**

Geymið í kæli (2°C – 8°C).

Má ekki frjósa. Verjið gegn miklum hita eða sólskini.

Penna í notkun má nota í allt að 28 daga. Geymið penna í notkun við lægri hita en 30°C og ekki í kæli.

**10. SÉRSTAKAR VARÚÐARRÁÐSTAFANIR VIÐ FÖRGUN LYFJALEIFA EÐA ÚRGANGS VEGNA LYFSINS ÞAR SEM VIÐ Á**

**11. NAFN OG HEIMILISFANG MARKAÐSLEYFISHAFA**

Eli Lilly Nederland B.V.

Papendorpseweg 83, 3528 BJ Utrecht

Holland

**12. MARKAÐSLEYFISNÚMER**

EU/1/96/007/034

**13. LOTUNÚMER**

Lot

**14. AFGREIÐSLUTILHÖGUN**

**15. NOTKUNARLEIÐBEININGAR**

**16. UPPLÝSINGAR MEÐ BLINDRALETRI**

Humalog Mix25 KwikPen

|  |
| --- |
| **17. EINKVÆMT AUÐKENNI – TVÍVÍTT STRIKAMERKI** |

Á pakkningunni er tvívítt strikamerki með einkvæmu auðkenni.

|  |
| --- |
| **18. EINKVÆMT AUÐKENNI – UPPLÝSINGAR SEM FÓLK GETUR LESIÐ** |

PC

SN

NN

**UPPLÝSINGAR SEM EIGA AÐ KOMA FRAM Á YTRI UMBÚÐUM**

**INNRI ASKJA (án blue box) hluti af fjölpakkningu- KwikPen**

**1. HEITI LYFS**

Humalog Mix25 100 einingar/ml KwikPen stungulyf, dreifa í áfylltum lyfjapenna

25% insúlín lispró og 75% insúlín lispró prótamín dreifa

**2. VIRK(T) EFNI**

Einn ml af dreifu inniheldur 100 einingar af insúlín lispró (jafngildir 3,5 mg).

**3. HJÁLPAREFNI**

Inniheldur prótamínsúlfat, glyseról, zinkoxíð, tvíbasískt natríumfosfat 7H2O með m-kresóli og fenóli sem rotvörn og vatn fyrir stungulyf.

Natríumhýdroxíð og/eða saltsýra eru notuð eftir þörfum til að stilla sýrustig (pH). Sjá frekari upplýsingar í fylgiseðli.

**4. LYFJAFORM OG INNIHALD**

Stungulyf, dreifa.

5 lyfjapennar með 3 ml. Hluti fjölpakkningar, má ekki selja sér.

**5. AÐFERÐ VIÐ LYFJAGJÖF OG ÍKOMULEIÐ(IR)**

Lesið fylgiseðilinn fyrir notkun.

Til notkunar undir húð

**6. SÉRSTÖK VARNAÐARORÐ UM AÐ LYFIÐ SKULI GEYMT ÞAR SEM BÖRN HVORKI NÁ TIL NÉ SJÁ**

Geymið þar sem börn hvorki ná til né sjá.

**7. ÖNNUR SÉRSTÖK VARNAÐARORÐ, EF MEÐ ÞARF**

Blandið vandlega. Sjá meðfylgjandi fylgiseðil.

**8. FYRNINGARDAGSETNING**

EXP

**9. SÉRSTÖK GEYMSLUSKILYRÐI**

Geymið í kæli (2°C – 8°C).

Má ekki frjósa. Verjið gegn miklum hita eða sólskini.

Penna í notkun má nota í allt að 28 daga. Geymið penna í notkun við lægri hita en 30°C og ekki í kæli.

**10. SÉRSTAKAR VARÚÐARRÁÐSTAFANIR VIÐ FÖRGUN LYFJALEIFA EÐA ÚRGANGS VEGNA LYFSINS ÞAR SEM VIÐ Á**

**11. NAFN OG HEIMILISFANG MARKAÐSLEYFISHAFA**

Eli Lilly Nederland B.V.

Papendorpseweg 83, 3528 BJ Utrecht

Holland

**12. MARKAÐSLEYFISNÚMER**

EU/1/96/007/034

**13. LOTUNÚMER**

Lot

**14. AFGREIÐSLUTILHÖGUN**

**15. NOTKUNARLEIÐBEININGAR**

Hafðu samband við apótek, ef innsigli er rofið fyrir fyrstu notkun.

**16. UPPLÝSINGAR MEÐ BLINDRALETRI**

Humalog Mix25 KwikPen

|  |
| --- |
| **17. EINKVÆMT AUÐKENNI – TVÍVÍTT STRIKAMERKI** |

|  |
| --- |
| **18. EINKVÆMT AUÐKENNI – UPPLÝSINGAR SEM FÓLK GETUR LESIÐ** |

**LÁGMARKS UPPLÝSINGAR SEM SKULU KOMA FRAM Á INNRI UMBÚÐUM LÍTILLA EININGA**

**LÍMMIÐI**

**1. HEITI LYFS OG ÍKOMULEIÐ(IR)**

Humalog Mix25 100 einingar/ml KwikPen stungulyf, dreifa

25% insúlín lispró og 75% insúlín lispró prótamín dreifa

Til notkunar undir húð

**2. AÐFERÐ VIÐ LYFJAGJÖF**

**3. FYRNINGARDAGSETNING**

EXP

**4. LOTUNÚMER**

Lot

**5. INNIHALD TILGREINT SEM ÞYNGD, RÚMMÁL EÐA FJÖLDI EININGA**

3 ml (3,5 mg/ml)

**6. ANNAÐ**

**UPPLÝSINGAR SEM EIGA AÐ KOMA FRAM Á YTRI UMBÚÐUM**

**YTRI ASKJA – KwikPen. Pakkning með 5**

**1. HEITI LYFS**

Humalog Mix50 100 einingar/ml KwikPen stungulyf, dreifa í áfylltum lyfjapenna

50% insúlín lispró og 50% insúlín lispró prótamín dreifa

**2. VIRK(T) EFNI**

Einn ml af dreifu inniheldur 100 einingar af insúlín lispró (jafngildir 3,5 mg).

**3. HJÁLPAREFNI**

Inniheldur prótamínsúlfat, glyseról, zinkoxíð, tvíbasískt natríumfosfat 7H2O með m-kresóli og fenóli sem rotvörn og vatn fyrir stungulyf.

Natríumhýdroxíð og/eða saltsýra eru notuð eftir þörfum til að stilla sýrustig (pH). Sjá frekari upplýsingar í fylgiseðli.

**4. LYFJAFORM OG INNIHALD**

Stungulyf, dreifa.

5 lyfjapennar með 3 ml

**5. AÐFERÐ VIÐ LYFJAGJÖF OG ÍKOMULEIÐ(IR)**

Lesið fylgiseðilinn fyrir notkun.

Til notkunar undir húð

**6. SÉRSTÖK VARNAÐARORÐ UM AÐ LYFIÐ SKULI GEYMT ÞAR SEM BÖRN HVORKI NÁ TIL NÉ SJÁ**

Geymið þar sem börn hvorki ná til né sjá.

**7. ÖNNUR SÉRSTÖK VARNAÐARORÐ, EF MEÐ ÞARF**

Blandið vandlega. Sjá meðfylgjandi fylgiseðil.

**8. FYRNINGARDAGSETNING**

EXP

**9. SÉRSTÖK GEYMSLUSKILYRÐI**

Geymið í kæli (2°C – 8°C).

Má ekki frjósa. Verjið gegn miklum hita eða sólskini.

Penna í notkun má nota í allt að 28 daga. Geymið penna í notkun við lægri hita en 30°C og ekki í kæli.

**10. SÉRSTAKAR VARÚÐARRÁÐSTAFANIR VIÐ FÖRGUN LYFJALEIFA EÐA ÚRGANGS VEGNA LYFSINS ÞAR SEM VIÐ Á**

**11. NAFN OG HEIMILISFANG MARKAÐSLEYFISHAFA**

Eli Lilly Nederland B.V.

Papendorpseweg 83, 3528 BJ Utrecht

Holland

**12. MARKAÐSLEYFISNÚMER**

EU/1/96/007/035

**13. LOTUNÚMER**

Lot

**14. AFGREIÐSLUTILHÖGUN**

**15. NOTKUNARLEIÐBEININGAR**

Hafðu samband við apótek, ef innsigli er rofið fyrir fyrstu notkun.

**16. UPPLÝSINGAR MEÐ BLINDRALETRI**

Humalog Mix50 KwikPen

|  |
| --- |
| **17. EINKVÆMT AUÐKENNI – TVÍVÍTT STRIKAMERKI** |

Á pakkningunni er tvívítt strikamerki með einkvæmu auðkenni.

|  |
| --- |
| **18. EINKVÆMT AUÐKENNI – UPPLÝSINGAR SEM FÓLK GETUR LESIÐ** |

PC

SN

NN

**UPPLÝSINGAR SEM EIGA AÐ KOMA FRAM Á YTRI UMBÚÐUM**

**YTRI ASKJA (með blue box) fjölpakkning - KwikPen**

**1. HEITI LYFS**

Humalog Mix50 100 einingar/ml KwikPen stungulyf, dreifa í áfylltum lyfjapenna

50% insúlín lispró og 50% insúlín lispró prótamín dreifa

**2. VIRK(T) EFNI**

Einn ml af dreifu inniheldur 100 einingar af insúlín lispró (jafngildir 3,5 mg).

**3. HJÁLPAREFNI**

Inniheldur prótamínsúlfat, glyseról, zinkoxíð, tvíbasískt natríumfosfat 7H2O með m-kresóli og fenóli sem rotvörn og vatn fyrir stungulyf.

Natríumhýdroxíð og/eða saltsýra eru notuð eftir þörfum til að stilla sýrustig (pH). Sjá frekari upplýsingar í fylgiseðli.

**4. LYFJAFORM OG INNIHALD**

Stungulyf, dreifa.

Fjölpakkning: 10 (2 pakkar með 5) lyfjapennar með 3 ml.

**5. AÐFERÐ VIÐ LYFJAGJÖF OG ÍKOMULEIÐ(IR)**

Lesið fylgiseðilinn fyrir notkun.

Til notkunar undir húð

**6. SÉRSTÖK VARNAÐARORÐ UM AÐ LYFIÐ SKULI GEYMT ÞAR SEM BÖRN HVORKI NÁ TIL NÉ SJÁ**

Geymið þar sem börn hvorki ná til né sjá.

**7. ÖNNUR SÉRSTÖK VARNAÐARORÐ, EF MEÐ ÞARF**

Blandið vandlega. Sjá meðfylgjandi fylgiseðil.

**8. FYRNINGARDAGSETNING**

EXP

**9. SÉRSTÖK GEYMSLUSKILYRÐI**

Geymið í kæli (2°C – 8°C).

Má ekki frjósa. Verjið gegn miklum hita eða sólskini.

Penna í notkun má nota í allt að 28 daga. Geymið penna í notkun við lægri hita en 30°C og ekki í kæli.

**10. SÉRSTAKAR VARÚÐARRÁÐSTAFANIR VIÐ FÖRGUN LYFJALEIFA EÐA ÚRGANGS VEGNA LYFSINS ÞAR SEM VIÐ Á**

**11. NAFN OG HEIMILISFANG MARKAÐSLEYFISHAFA**

Eli Lilly Nederland B.V.

Papendorpseweg 83, 3528 BJ Utrecht

Holland

**12. MARKAÐSLEYFISNÚMER**

EU/1/96/007/036

**13. LOTUNÚMER**

Lot

**14. AFGREIÐSLUTILHÖGUN**

**15. NOTKUNARLEIÐBEININGAR**

**16. UPPLÝSINGAR MEÐ BLINDRALETRI**

Humalog Mix50 KwikPen

|  |
| --- |
| **17. EINKVÆMT AUÐKENNI – TVÍVÍTT STRIKAMERKI** |

Á pakkningunni er tvívítt strikamerki með einkvæmu auðkenni.

|  |
| --- |
| **18. EINKVÆMT AUÐKENNI – UPPLÝSINGAR SEM FÓLK GETUR LESIÐ** |

PC

SN

NN

**UPPLÝSINGAR SEM EIGA AÐ KOMA FRAM Á YTRI UMBÚÐUM**

**INNRI ASKJA (án blue box) hluti fjölpakkningar – KwikPen**

**1. HEITI LYFS**

Humalog Mix50 100 einingar/ml KwikPen stungulyf, dreifa í áfylltum lyfjapenna

50% insúlín lispró og 50% insúlín lispró prótamín dreifa

**2. VIRK(T) EFNI**

Einn ml af dreifu inniheldur 100 einingar af insúlín lispró (jafngildir 3,5 mg).

**3. HJÁLPAREFNI**

Inniheldur prótamínsúlfat, glyseról, zinkoxíð, tvíbasískt natríumfosfat 7H2O með m-kresóli og fenóli sem rotvörn og vatn fyrir stungulyf.

Natríumhýdroxíð og/eða saltsýra eru notuð eftir þörfum til að stilla sýrustig (pH). Sjá frekari upplýsingar í fylgiseðli.

**4. LYFJAFORM OG INNIHALD**

Stungulyf, dreifa.

Fjölpakkning: 5 lyfjapennar með 3 ml. Hluti fjölpakkningar, má ekki selja sér

**5. AÐFERÐ VIÐ LYFJAGJÖF OG ÍKOMULEIÐ(IR)**

Lesið fylgiseðilinn fyrir notkun.

Til notkunar undir húð

**6. SÉRSTÖK VARNAÐARORÐ UM AÐ LYFIÐ SKULI GEYMT ÞAR SEM BÖRN HVORKI NÁ TIL NÉ SJÁ**

Geymið þar sem börn hvorki ná til né sjá.

**7. ÖNNUR SÉRSTÖK VARNAÐARORÐ, EF MEÐ ÞARF**

Blandið vandlega. Sjá meðfylgjandi fylgiseðil.

**8. FYRNINGARDAGSETNING**

EXP

**9. SÉRSTÖK GEYMSLUSKILYRÐI**

Geymið í kæli (2°C – 8°C).

Má ekki frjósa. Verjið gegn miklum hita eða sólskini.

Penna í notkun má nota í allt að 28 daga. Geymið penna í notkun við lægri hita en 30°C og ekki í kæli.

**10. SÉRSTAKAR VARÚÐARRÁÐSTAFANIR VIÐ FÖRGUN LYFJALEIFA EÐA ÚRGANGS VEGNA LYFSINS ÞAR SEM VIÐ Á**

**11. NAFN OG HEIMILISFANG MARKAÐSLEYFISHAFA**

Eli Lilly Nederland B.V.

Papendorpseweg 83, 3528 BJ Utrecht

Holland

**12. MARKAÐSLEYFISNÚMER**

EU/1/96/007/036

**13. LOTUNÚMER**

Lot

**14. AFGREIÐSLUTILHÖGUN**

**15. NOTKUNARLEIÐBEININGAR**

Hafðu samband við apótek, ef innsigli er rofið fyrir fyrstu notkun.

**16. UPPLÝSINGAR MEÐ BLINDRALETRI**

Humalog Mix50 KwikPen

|  |
| --- |
| **17. EINKVÆMT AUÐKENNI – TVÍVÍTT STRIKAMERKI** |

|  |
| --- |
| **18. EINKVÆMT AUÐKENNI – UPPLÝSINGAR SEM FÓLK GETUR LESIÐ** |

**LÁGMARKS UPPLÝSINGAR SEM SKULU KOMA FRAM Á INNRI UMBÚÐUM LÍTILLA EININGA**

**LÍMMIÐI**

**1. HEITI LYFS OG ÍKOMULEIÐ(IR)**

Humalog Mix50 100 einingar/ml KwikPen stungulyf, dreifa

50% insúlín lispró og 50% insúlín lispró prótamín dreifa

Til notkunar undir húð

**2. AÐFERÐ VIÐ LYFJAGJÖF**

**3. FYRNINGARDAGSETNING**

EXP

**4. LOTUNÚMER**

Lot

**5. INNIHALD TILGREINT SEM ÞYNGD, RÚMMÁL EÐA FJÖLDI EININGA**

3 ml (3,5 mg/ml)

**6. ANNAÐ**

**UPPLÝSINGAR SEM EIGA AÐ KOMA FRAM Á YTRI UMBÚÐUM**

**YTRI ASKJA – KwikPen. Pakkningar með 1, 2 og 5**

**1. HEITI LYFS**

Humalog 200 einingar/ml KwikPen stungulyf, lausn í áfylltum lyfjapenna

insúlín lispró

**2. VIRK(T) EFNI**

Einn ml af lausninni inniheldur 200 einingar af insúlín lispró (jafngildir 6,9 mg)

**3. HJÁLPAREFNI**

Inniheldur glyseról, zinkoxíð, trómetamól metakresól og vatn fyrir stungulyf.

Natríumhýdroxíð og/eða saltsýra eru notuð eftir þörfum til að stilla sýrustig. Sjá frekari upplýsingar í fylgiseðli.

**4. LYFJAFORM OG INNIHALD**

Stungulyf, lausn.

1 lyfjapenni með 3 ml

2 lyfjapennar með 3 ml

5 lyfjapennar með 3 ml

**5. AÐFERÐ VIÐ LYFJAGJÖF OG ÍKOMULEIÐIR)**

Lesið fylgiseðilinn fyrir notkun.

Til notkunar undir húð

**6. SÉRSTÖK VARNAÐARORÐ UM AÐ LYFIÐ SKULI GEYMT ÞAR SEM BÖRN HVORKI NÁ TIL NÉ SJÁ**

Geymið þar sem börn hvorki ná til né sjá.

**7. ÖNNUR SÉRSTÖK VARNAÐARORÐ, EF MEÐ ÞARF**

**Notið aðeins í þessum penna, annars er hætta á alvarlegri ofskömmtun**

Hafið samband við apótek ef innsigli er rofið fyrir fyrstu notkun.

**8. FYRNINGARDAGSETNING**

EXP

**9. SÉRSTÖK GEYMSLUSKILYRÐI**

Geymið í kæli (2°C – 8°C).

Má ekki frjósa. Verjið gegn miklum hita eða sólskini.

Penna í notkun má nota í allt að 28 daga. Geymið penna í notkun við lægri hita en 30°C og ekki í kæli.

**10. SÉRSTAKAR VARÚÐARRÁÐSTAFANIR VIÐ FÖRGUN LYFJALEIFA EÐA ÚRGANGS VEGNA LYFSINS ÞAR SEM VIÐ Á**

**11. NAFN OG HEIMILISFANG MARKAÐSLEYFISHAFA**

Eli Lilly Nederland B.V.

Papendorpseweg 83, 3528 BJ Utrecht, Holland

**12. MARKAÐSLEYFISNÚMER**

EU/1/96/007/039- 1 lyfjapenni

EU/1/96/007/040 2 lyfjapennar

EU/1/96/007/041 5 lyfjapennar

**13. LOTUNÚMER**

Lot

**14. AFGREIÐSLUTILHÖGUN**

**15. NOTKUNARLEIÐBEININGAR**

**16. UPPLÝSINGAR MEÐ BLINDRALETRI**

Humalog 200 einingar/ml

|  |
| --- |
| **17. EINKVÆMT AUÐKENNI – TVÍVÍTT STRIKAMERKI** |

Á pakkningunni er tvívítt strikamerki með einkvæmu auðkenni.

|  |
| --- |
| **18. EINKVÆMT AUÐKENNI – UPPLÝSINGAR SEM FÓLK GETUR LESIÐ** |

PC

SN

NN

**UPPLÝSINGAR SEM EIGA AÐ KOMA FRAM Á YTRI UMBÚÐUM**

**YTRI ASKJA (með blue box) fjölpakkningar - KwikPen**

**1. HEITI LYFS**

Humalog 200 einingar/ml KwikPen stungulyf, lausn í áfylltum lyfjapenna

insúlín lispró

**2. VIRK(T) EFNI**

Einn ml af lausninni inniheldur 200 einingar af insúlín lispró (jafngildir 6,9 mg).

**3. HJÁLPAREFNI**

Inniheldur glyseról, zinkoxíð, trómetamól, metakresól og vatn fyrir stungulyf.

Natríumhýdroxíð og/eða saltsýra eru notuð eftir þörfum til að stilla sýrustig. Sjá frekari upplýsingar í fylgiseðli.

**4. LYFJAFORM OG INNIHALD**

Stungulyf, lausn.

Fjölpakkning: 10 (2 pakkar með 5) 3 ml lyfjapennar.

**5. AÐFERÐ VIÐ LYFJAGJÖF OG ÍKOMULEIÐIR)**

Lesið fylgiseðilinn fyrir notkun.

Til notkunar undir húð

**6. SÉRSTÖK VARNAÐARORÐ UM AÐ LYFIÐ SKULI GEYMT ÞAR SEM BÖRN HVORKI NÁ TIL NÉ SJÁ**

Geymið þar sem börn hvorki ná til né sjá.

**7. ÖNNUR SÉRSTÖK VARNAÐARORÐ, EF MEÐ ÞARF**

**Notið aðeins í þessum penna, annars er hætta á alvarlegri ofskömmtun**

Hafið samband við apótek ef innsigli er rofið fyrir fyrstu notkun.

**8. FYRNINGARDAGSETNING**

EXP

**9. SÉRSTÖK GEYMSLUSKILYRÐI**

Geymið í kæli (2°C – 8°C).

Má ekki frjósa. Verjið gegn miklum hita eða sólskini.

Penna í notkun má nota í allt að 28 daga. Geymið penna í notkun við lægri hita en 30°C og ekki í kæli.

**10. SÉRSTAKAR VARÚÐARRÁÐSTAFANIR VIÐ FÖRGUN LYFJALEIFA EÐA ÚRGANGS VEGNA LYFSINS ÞAR SEM VIÐ Á**

**11. NAFN OG HEIMILISFANG MARKAÐSLEYFISHAFA**

Eli Lilly Nederland B.V.

Papendorpseweg 83, 3528 BJ Utrecht, Holland

**12. MARKAÐSLEYFISNÚMER**

EU/1/96/007/042

**13. LOTUNÚMER**

Lot

**14. AFGREIÐSLUTILHÖGUN**

**15. NOTKUNARLEIÐBEININGAR**

**16. UPPLÝSINGAR MEÐ BLINDRALETRI**

Humalog 200 einingar/ml

|  |
| --- |
| **17. EINKVÆMT AUÐKENNI – TVÍVÍTT STRIKAMERKI** |

Á pakkningunni er tvívítt strikamerki með einkvæmu auðkenni.

|  |
| --- |
| **18. EINKVÆMT AUÐKENNI – UPPLÝSINGAR SEM FÓLK GETUR LESIÐ** |

PC

SN

NN

**UPPLÝSINGAR SEM EIGA AÐ KOMA FRAM Á YTRI UMBÚÐUM**

**INNRI ASKJA (án blue box) hluti fjölpakkningar - KwikPen**

**1. HEITI LYFS**

Humalog 200 einingar/ml KwikPen stungulyf, lausn í áfylltum lyfjapenna

insúlín lispró

**2. VIRK(T) EFNI**

Einn ml af lausninni inniheldur 200 einingar af insúlín lispró (jafngildir 6,9 mg)

**3. HJÁLPAREFNI**

Inniheldur glyseról, zinkoxíð, trómetamól metakresól og vatn fyrir stungulyf.

Natríumhýdroxíð og/eða saltsýra eru notuð eftir þörfum til að stilla sýrustig. Sjá frekari upplýsingar í fylgiseðli.

**4. LYFJAFORM OG INNIHALD**

Stungulyf, lausn.

Fjölpakkning: 5 lyfjapennar með 3ml. Hluti fjölpakkningar, má ekki selja sér.

**5. AÐFERÐ VIÐ LYFJAGJÖF OG ÍKOMULEIÐIR)**

Lesið fylgiseðilinn fyrir notkun.

Til notkunar undir húð.

**6. SÉRSTÖK VARNAÐARORÐ UM AÐ LYFIÐ SKULI GEYMT ÞAR SEM BÖRN HVORKI NÁ TIL NÉ SJÁ**

Geymið þar sem börn hvorki ná til né sjá.

**7. ÖNNUR SÉRSTÖK VARNAÐARORÐ, EF MEÐ ÞARF**

**Notið aðeins í þessum penna, annars er hætta á alvarlegri ofskömmtun**

Hafið samband við apótek ef innsigli er rofið fyrir fyrstu notkun.

**8. FYRNINGARDAGSETNING**

EXP

**9. SÉRSTÖK GEYMSLUSKILYRÐI**

Geymið í kæli (2°C – 8°C).

Má ekki frjósa. Verjið gegn miklum hita eða sólskini.

Penna í notkun má nota í allt að 28 daga. Geymið penna í notkun við lægri hita en 30°C og ekki í kæli.

**10. SÉRSTAKAR VARÚÐARRÁÐSTAFANIR VIÐ FÖRGUN LYFJALEIFA EÐA ÚRGANGS VEGNA LYFSINS ÞAR SEM VIÐ Á**

**11. NAFN OG HEIMILISFANG MARKAÐSLEYFISHAFA**

Eli Lilly Nederland B.V.

Papendorpseweg 83, 3528 BJ Utrecht, Holland

**12. MARKAÐSLEYFISNÚMER**

EU/1/96/007/042

**13. LOTUNÚMER**

Lot

**14. AFGREIÐSLUTILHÖGUN**

**15. NOTKUNARLEIÐBEININGAR**

**16. UPPLÝSINGAR MEÐ BLINDRALETRI**

Humalog 200 einingar/ml

|  |
| --- |
| **17. EINKVÆMT AUÐKENNI – TVÍVÍTT STRIKAMERKI** |

|  |
| --- |
| **18. EINKVÆMT AUÐKENNI – UPPLÝSINGAR SEM FÓLK GETUR LESIÐ** |

**LÁGMARKS UPPLÝSINGAR SEM SKULU KOMA FRAM Á INNRI UMBÚÐUM LÍTILLA EININGA**

**LÍMMIÐI**

**1. HEITI LYFS OG ÍKOMULEIÐIR**

Humalog 200 einingar/ml KwikPen stungulyf, lausn

insúlín lispró

Til notkunar undir húð.

**2. AÐFERÐ VIÐ LYFJAGJÖF**

**3. FYRNINGARDAGSETNING**

EXP

**4. LOTUNÚMER**

Lot

**5. INNIHALD TILGREINT SEM ÞYNGD, RÚMMÁL EÐA FJÖLDI EININGA**

3 ml

**6. ANNAÐ**

**NOTIÐ AÐEINS Í ÞESSUM PENNA, ANNARS ER HÆTTA Á ALVARLEGRI OFSKÖMMTUN**

**UPPLÝSINGAR SEM EIGA AÐ KOMA FRAM Á YTRI UMBÚÐUM**

**YTRI ASKJA – Junior KwikPen. Pakkning með 1 eða 5**

**1. HEITI LYFS**

Humalog 100 einingar/ml Junior KwikPen stungulyf, lausn í áfylltum lyfjapenna

insúlín lispró

**2. VIRK(T) EFNI**

Einn ml af lausninni inniheldur 100 einingar af insúlín lispró (jafngildir 3,5 mg)

**3. HJÁLPAREFNI**

Inniheldur glyseról, zinkoxíð, tvíbasískt natríumfosfat 7H20, metakresól og vatn fyrir stungulyf.

Natríumhýdroxíð og/eða saltsýra eru notuð eftir þörfum til að stilla sýrustig (pH). Sjá frekari upplýsingar í fylgiseðli.

**4. LYFJAFORM OG INNIHALD**

Stungulyf, lausn.

1 lyfjapenni með 3 ml.

5 lyfjapennar með 3 ml.

**5. AÐFERÐ VIÐ LYFJAGJÖF OG ÍKOMULEIÐIR**

Lesið fylgiseðilinn fyrir notkun.

**Til notkunar undir húð**

**6. SÉRSTÖK VARNAÐARORÐ UM AÐ LYFIÐ SKULI GEYMT ÞAR SEM BÖRN HVORKI NÁ TIL NÉ SJÁ**

Geymið þar sem börn hvorki ná til né sjá.

**7. ÖNNUR SÉRSTÖK VARNAÐARORÐ, EF MEÐ ÞARF**

**Penninn gefur 0,5 - 30 einingar í 0,5 eininga þrepum.**

Hafið samband við apótek ef innsigli er rofið fyrir fyrstu notkun.

**8. FYRNINGARDAGSETNING**

EXP

**9. SÉRSTÖK GEYMSLUSKILYRÐI**

Geymið í kæli (2°C – 8°C).

Má ekki frjósa. Verjið gegn miklum hita eða sólskini.

Penna í notkun má nota í allt að 28 daga. Farga á pennanum eftir 28 daga, jafnvel þó eitthvað sé eftir af lausninni. Geymið penna í notkun við lægri hita en 30°C og ekki í kæli.

**10. SÉRSTAKAR VARÚÐARRÁÐSTAFANIR VIÐ FÖRGUN LYFJALEIFA EÐA ÚRGANGS VEGNA LYFSINS ÞAR SEM VIÐ Á**

**11. NAFN OG HEIMILISFANG MARKAÐSLEYFISHAFA**

Eli Lilly Nederland B.V.

Papendorpseweg 83, 3528 BJ Utrecht

Holland

**12. MARKAÐSLEYFISNÚMER**

EU/1/96/007/043 1 penni

EU/1/96/007/044 5 pennar

**13. LOTUNÚMER**

Lot

**14. AFGREIÐSLUTILHÖGUN**

**15. NOTKUNARLEIÐBEININGAR**

**16. UPPLÝSINGAR MEÐ BLINDRALETRI**

Humalog 100 einingar/ml Junior KwikPen

|  |
| --- |
| **17. EINKVÆMT AUÐKENNI – TVÍVÍTT STRIKAMERKI** |

Á pakkningunni er tvívítt strikamerki með einkvæmu auðkenni.

|  |
| --- |
| **18. EINKVÆMT AUÐKENNI – UPPLÝSINGAR SEM FÓLK GETUR LESIÐ** |

PC

SN

NN

**UPPLÝSINGAR SEM EIGA AÐ KOMA FRAM Á YTRI UMBÚÐUM**

**YTRI ASKJA (með blue box) fjölpakkning – Junior KwikPen**

**1. HEITI LYFS**

Humalog 100 einingar/ml Junior KwikPen stungulyf, lausn í áfylltum lyfjapenna

insúlín lispró

**2. VIRK(T) EFNI**

Einn ml af lausninni inniheldur 100 einingar af insúlín lispró (jafngildir 3,5 mg).

**3. HJÁLPAREFNI**

Inniheldur glyseról, zinkoxíð, tvíbasískt natríumfosfat 7H2O, metakresól og vatn fyrir stungulyf.

Natríumhýdroxíð og/eða saltsýra eru notuð eftir þörfum til að stilla sýrustig (pH). Sjá frekari upplýsingar í fylgiseðli.

**4. LYFJAFORM OG INNIHALD**

Stungulyf, lausn.

Fjölpakkning: 10 lyfjapennar með 3 ml (2 pakkar með 5).

**5. AÐFERÐ VIÐ LYFJAGJÖF OG ÍKOMULEIÐIR**

Lesið fylgiseðilinn fyrir notkun.

**Til notkunar undir húð.**

**6. SÉRSTÖK VARNAÐARORÐ UM AÐ LYFIÐ SKULI GEYMT ÞAR SEM BÖRN HVORKI NÁ TIL NÉ SJÁ**

Geymið þar sem börn hvorki ná til né sjá.

**7. ÖNNUR SÉRSTÖK VARNAÐARORÐ, EF MEÐ ÞARF**

**Penninn gefur 0,5 - 30 einingar í 0,5 eininga þrepum.**

**8. FYRNINGARDAGSETNING**

EXP

**9. SÉRSTÖK GEYMSLUSKILYRÐI**

Geymið í kæli (2°C – 8°C).

Má ekki frjósa. Verjið gegn miklum hita eða sólskini.

Penna í notkun má nota í allt að 28 daga. Farga á pennanum eftir 28 daga, jafnvel þó eitthvað sé eftir af lausninni. Geymið penna í notkun við lægri hita en 30°C og ekki í kæli.

**10. SÉRSTAKAR VARÚÐARRÁÐSTAFANIR VIÐ FÖRGUN LYFJALEIFA EÐA ÚRGANGS VEGNA LYFSINS ÞAR SEM VIÐ Á**

**11. NAFN OG HEIMILISFANG MARKAÐSLEYFISHAFA**

Eli Lilly Nederland B.V.

Papendorpseweg 83, 3528 BJ Utrecht

Holland

**12. MARKAÐSLEYFISNÚMER**

EU/1/96/007/045

**13. LOTUNÚMER**

Lot

**14. AFGREIÐSLUTILHÖGUN**

**15. NOTKUNARLEIÐBEININGAR**

**16. UPPLÝSINGAR MEÐ BLINDRALETRI**

Humalog 100 einingar/ml Junior KwikPen

|  |
| --- |
| **17. EINKVÆMT AUÐKENNI – TVÍVÍTT STRIKAMERKI** |

Á pakkningunni er tvívítt strikamerki með einkvæmu auðkenni.

|  |
| --- |
| **18. EINKVÆMT AUÐKENNI – UPPLÝSINGAR SEM FÓLK GETUR LESIÐ** |

PC

SN

NN

**UPPLÝSINGAR SEM EIGA AÐ KOMA FRAM Á YTRI UMBÚÐUM**

**INNRI ASKJA (án blue box) hluti fjölpakkningar – Junior KwikPen**

**1. HEITI LYFS**

Humalog 100 einingar/ml Junior KwikPen stungulyf, lausn í áfylltum lyfjapenna

insúlín lispró

**2. VIRK(T) EFNI**

Einn ml af lausninni inniheldur 100 einingar af insúlín lispró (jafngildir 3,5 mg).

**3. HJÁLPAREFNI**

Inniheldur glyseról, zinkoxíð, tvíbasískt natríumfosfat 7H2O, metakresól og vatn fyrir stungulyf.

Natríumhýdroxíð og/eða saltsýra eru notuð eftir þörfum til að stilla sýrustig (pH). Sjá frekari upplýsingar í fylgiseðli.

**4. LYFJAFORM OG INNIHALD**

Stungulyf, lausn.

Fjölpakkning: 5 lyfjapennar með 3 ml. Hluti fjölpakkningar, má ekki selja sér.

**5. AÐFERÐ VIÐ LYFJAGJÖF OG ÍKOMULEIÐIR**

Lesið fylgiseðilinn fyrir notkun.

**Til notkunar undir húð**

**6. SÉRSTÖK VARNAÐARORÐ UM AÐ LYFIÐ SKULI GEYMT ÞAR SEM BÖRN HVORKI NÁ TIL NÉ SJÁ**

Geymið þar sem börn hvorki ná til né sjá.

**7. ÖNNUR SÉRSTÖK VARNAÐARORÐ, EF MEÐ ÞARF**

**Penninn gefur 0,5 - 30 einingar í 0,5 eininga þrepum.**

Hafið samband við apótek ef innsigli er rofið fyrir fyrstu notkun.

**8. FYRNINGARDAGSETNING**

EXP

**9. SÉRSTÖK GEYMSLUSKILYRÐI**

Geymið í kæli (2°C – 8°C).

Má ekki frjósa. Verjið gegn miklum hita eða sólskini.

Penna í notkun má nota í allt að 28 daga. Farga á pennanum eftir 28 daga, jafnvel þó eitthvað sé eftir af lausninni. Geymið penna í notkun við lægri hita en 30°C og ekki í kæli.

**10. SÉRSTAKAR VARÚÐARRÁÐSTAFANIR VIÐ FÖRGUN LYFJALEIFA EÐA ÚRGANGS VEGNA LYFSINS ÞAR SEM VIÐ Á**

**11. NAFN OG HEIMILISFANG MARKAÐSLEYFISHAFA**

Eli Lilly Nederland B.V.

Papendorpseweg 83, 3528 BJ Utrecht

Holland

**12. MARKAÐSLEYFISNÚMER**

EU/1/96/007/045

**13. LOTUNÚMER**

Lot

**14. AFGREIÐSLUTILHÖGUN**

**15. NOTKUNARLEIÐBEININGAR**

**16. UPPLÝSINGAR MEÐ BLINDRALETRI**

Humalog 100 einingar/ml Junior KwikPen

|  |
| --- |
| **17. EINKVÆMT AUÐKENNI – TVÍVÍTT STRIKAMERKI** |

|  |
| --- |
| **18. EINKVÆMT AUÐKENNI – UPPLÝSINGAR SEM FÓLK GETUR LESIÐ** |

**LÁGMARKS UPPLÝSINGAR SEM SKULU KOMA FRAM Á INNRI UMBÚÐUM LÍTILLA EININGA**

**LÍMMIÐI**

**1. HEITI LYFS OG ÍKOMULEIÐIR**

Humalog 100 einingar/ml Junior KwikPen stungulyf, lausn

insúlín lispró

Til notkunar undir húð

**2. AÐFERÐ VIÐ LYFJAGJÖF**

**3. FYRNINGARDAGSETNING**

EXP

**4. LOTUNÚMER**

Lot

**5. INNIHALD TILGREINT SEM ÞYNGD, RÚMMÁL EÐA FJÖLDI EININGA**

3 ml

**6. ANNAÐ**

**UPPLÝSINGAR SEM EIGA AÐ KOMA FRAM Á YTRI UMBÚÐUM**

**YTRI ASKJA – Tempo Pen. Pakkning með 5**

**1. HEITI LYFS**

Humalog 100 einingar/ml Tempo Pen stungulyf, lausn í áfylltum lyfjapenna

insúlín lispró

**2. VIRK(T) EFNI**

Einn ml af lausn inniheldur 100 einingar af insúlín lispró (jafngildir 3,5 mg).

**3. HJÁLPAREFNI**

Hjálparefni: glyseról, zinkoxíð, tvíbasískt natríumfosfat 7H2O með m-kresóli sem rotvörn og vatn fyrir stungulyf.

Natríumhýdroxíð og/eða saltsýra eru notuð eftir þörfum til að stilla sýrustig (pH). Sjá frekari upplýsingar í fylgiseðli.

**4. LYFJAFORM OG INNIHALD**

Stungulyf, lausn.

5 lyfjapennar með 3 ml

**5. AÐFERÐ VIÐ LYFJAGJÖF OG ÍKOMULEIÐIR**

Lesið fylgiseðilinn fyrir notkun.

Til notkunar undir húð.

**6. SÉRSTÖK VARNAÐARORÐ UM AÐ LYFIÐ SKULI GEYMT ÞAR SEM BÖRN HVORKI NÁ TIL NÉ SJÁ**

Geymið þar sem börn hvorki ná til né sjá.

**7. ÖNNUR SÉRSTÖK VARNAÐARORÐ, EF MEÐ ÞARF**

**8. FYRNINGARDAGSETNING**

EXP

**9. SÉRSTÖK GEYMSLUSKILYRÐI**

Geymið í kæli (2°C – 8°C).

Má ekki frjósa. Verjið gegn miklum hita eða sólskini.

Penna í notkun má nota í allt að 28 daga. Geymið penna í notkun við lægri hita en 30°C og ekki í kæli.

**10. SÉRSTAKAR VARÚÐARRÁÐSTAFANIR VIÐ FÖRGUN LYFJALEIFA EÐA ÚRGANGS VEGNA LYFSINS ÞAR SEM VIÐ Á**

**11. NAFN OG HEIMILISFANG MARKAÐSLEYFISHAFA**

Eli Lilly Nederland B.V.

Papendorpseweg 83, 3528 BJ Utrecht

Holland

**12. MARKAÐSLEYFISNÚMER**

EU/1/96/007/046

**13. LOTUNÚMER**

Lot

**14. AFGREIÐSLUTILHÖGUN**

**15. NOTKUNARLEIÐBEININGAR**

Hafðu samband við apótek, ef innsigli er rofið fyrir fyrstu notkun.

**16. UPPLÝSINGAR MEÐ BLINDRALETRI**

Humalog Tempo Pen

|  |
| --- |
| **17. EINKVÆMT AUÐKENNI – TVÍVÍTT STRIKAMERKI** |

Á pakkningunni er tvívítt strikamerki með einkvæmu auðkenni.

|  |
| --- |
| **18. EINKVÆMT AUÐKENNI – UPPLÝSINGAR SEM FÓLK GETUR LESIÐ** |

PC

SN

NN

**UPPLÝSINGAR SEM EIGA AÐ KOMA FRAM Á YTRI UMBÚÐUM**

**YTRI ASKJA (með blue box) fjölpakkning – Tempo Pen**

**1. HEITI LYFS**

Humalog 100 einingar/ml Tempo Pen stungulyf, lausn í áfylltum lyfjapenna

insúlín lispró

**2. VIRK(T) EFNI**

Einn ml af lausn inniheldur 100 einingar af insúlín lispró (jafngildir 3,5 mg).

**3. HJÁLPAREFNI**

Hjálparefni: glyseról, zinkoxíð, tvíbasískt natríumfosfat 7 H2O með m-kresóli sem rotvörn og vatn fyrir stungulyf.

Natríumhýdroxíð og/eða saltsýra eru notuð eftir þörfum til að stilla sýrustig (pH). Sjá frekari upplýsingar í fylgiseðli.

**4. LYFJAFORM OG INNIHALD**

Stungulyf, lausn.

Fjölpakkning: 10 (2 pakkar með 5) lyfjapennar með 3 ml.

**5. AÐFERÐ VIÐ LYFJAGJÖF OG ÍKOMULEIÐIR)**

Lesið fylgiseðilinn fyrir notkun.

Til notkunar undir húð

**6. SÉRSTÖK VARNAÐARORÐ UM AÐ LYFIÐ SKULI GEYMT ÞAR SEM BÖRN HVORKI NÁ TIL NÉ SJÁ**

Geymið þar sem börn hvorki ná til né sjá.

**7. ÖNNUR SÉRSTÖK VARNAÐARORÐ, EF MEÐ ÞARF**

**8. FYRNINGARDAGSETNING**

EXP

**9. SÉRSTÖK GEYMSLUSKILYRÐI**

Geymið í kæli (2°C – 8°C).

Má ekki frjósa. Verjið gegn miklum hita eða sólskini.

Penna í notkun má nota í allt að 28 daga. Geymið penna í notkun við lægri hita en 30°C og ekki í kæli.

**10. SÉRSTAKAR VARÚÐARRÁÐSTAFANIR VIÐ FÖRGUN LYFJALEIFA EÐA ÚRGANGS VEGNA LYFSINS ÞAR SEM VIÐ Á**

**11. NAFN OG HEIMILISFANG MARKAÐSLEYFISHAFA**

Eli Lilly Nederland B.V.

Papendorpseweg 83, 3528 BJ Utrecht

Holland

**12. MARKAÐSLEYFISNÚMER**

EU/1/96/007/047

**13. LOTUNÚMER**

Lot

**14. AFGREIÐSLUTILHÖGUN**

**15. NOTKUNARLEIÐBEININGAR**

**16. UPPLÝSINGAR MEÐ BLINDRALETRI**

Humalog Tempo Pen

|  |
| --- |
| **17. EINKVÆMT AUÐKENNI – TVÍVÍTT STRIKAMERKI** |

Á pakkningunni er tvívítt strikamerki með einkvæmu auðkenni.

|  |
| --- |
| **18. EINKVÆMT AUÐKENNI – UPPLÝSINGAR SEM FÓLK GETUR LESIÐ** |

PC

SN

NN

**UPPLÝSINGAR SEM EIGA AÐ KOMA FRAM Á YTRI UMBÚÐUM**

**INNRI ASKJA (án blue box) hluti af fjölpakkningu – Tempo Pen**

**1. HEITI LYFS**

Humalog 100 einingar/ml Tempo Pen stungulyf, lausn í áfylltum lyfjapenna

insúlín lispró

**2. VIRK(T) EFNI**

Einn ml af lausn inniheldur 100 einingar af insúlín lispró (jafngildir 3,5 mg).

**3. HJÁLPAREFNI**

Hjálparefni: glyseról, zinkoxíð, tvíbasískt natríumfosfat 7 H2O með m-kresóli sem rotvörn og vatn fyrir stungulyf.

Natríumhýdroxíð og/eða saltsýra eru notuð eftir þörfum til að stilla sýrustig (pH). Sjá frekari upplýsingar í fylgiseðli.

**4. LYFJAFORM OG INNIHALD**

Stungulyf, lausn.

Fjölpakkning: 5 pennar með 3 ml. Hluti fjölpakkningar, má ekki selja sér.

**5. AÐFERÐ VIÐ LYFJAGJÖF OG ÍKOMULEIÐIR)**

Lesið fylgiseðilinn fyrir notkun.

Til notkunar undir húð.

**6. SÉRSTÖK VARNAÐARORÐ UM AÐ LYFIÐ SKULI GEYMT ÞAR SEM BÖRN HVORKI NÁ TIL NÉ SJÁ**

Geymið þar sem börn hvorki ná til né sjá.

**7. ÖNNUR SÉRSTÖK VARNAÐARORÐ, EF MEÐ ÞARF**

**8. FYRNINGARDAGSETNING**

EXP

**9. SÉRSTÖK GEYMSLUSKILYRÐI**

Geymið í kæli (2°C – 8°C).

Má ekki frjósa. Verjið gegn miklum hita eða sólskini.

Penna í notkun má nota í allt að 28 daga. Geymið penna í notkun við lægri hita en 30°C og ekki í kæli.

**10. SÉRSTAKAR VARÚÐARRÁÐSTAFANIR VIÐ FÖRGUN LYFJALEIFA EÐA ÚRGANGS VEGNA LYFSINS ÞAR SEM VIÐ Á**

**11. NAFN OG HEIMILISFANG MARKAÐSLEYFISHAFA**

Eli Lilly Nederland B.V.

Papendorpseweg 83, 3528 BJ Utrecht

Holland

**12. MARKAÐSLEYFISNÚMER**

EU/1/96/007/047

**13. LOTUNÚMER**

Lot

**14. AFGREIÐSLUTILHÖGUN**

**15. NOTKUNARLEIÐBEININGAR**

Hafðu samband við apótek, ef innsigli er rofið fyrir fyrstu notkun.

**16. UPPLÝSINGAR MEÐ BLINDRALETRI**

Humalog Tempo Pen

|  |
| --- |
| **17. EINKVÆMT AUÐKENNI – TVÍVÍTT STRIKAMERKI** |

|  |
| --- |
| **18. EINKVÆMT AUÐKENNI – UPPLÝSINGAR SEM FÓLK GETUR LESIÐ** |

**LÁGMARKS UPPLÝSINGAR SEM SKULU KOMA FRAM Á INNRI UMBÚÐUM LÍTILLA EININGA**

**LÍMMIÐI**

**1. HEITI LYFS OG ÍKOMULEIÐIR**

Humalog 100 einingar/ml Tempo Pen, stungulyf, lausn

insúlín lispró

Til notkunar undir húð

**2. AÐFERÐ VIÐ LYFJAGJÖF**

**3. FYRNINGARDAGSETNING**

EXP

**4. LOTUNÚMER**

Lot

**5. INNIHALD TILGREINT SEM ÞYNGD, RÚMMÁL EÐA FJÖLDI EININGA**

3 ml

**6. ANNAÐ**

B. FYLGISEÐILL

**Fylgiseðill: Upplýsingar fyrir notanda lyfsins**

**Humalog 100 einingar/ml stungulyf, lausn í hettuglasi**

**insúlín lispró**

**Lesið allan fylgiseðilinn vandlega áður en byrjað er að nota lyfið. Í honum eru mikilvægar upplýsingar.**

- Geymið fylgiseðilinn. Nauðsynlegt getur verið að lesa hann síðar.

- Leitið til læknisins eða lyfjafræðings ef þörf er á frekari upplýsingum.

- Þessu lyfi hefur verið ávísað til persónulegra nota. Ekki má gefa það öðrum. Það getur valdið þeim skaða, jafnvel þótt um sömu sjúkdómseinkenni sé að ræða.

- Látið lækninn eða lyfjafræðing vita um allar aukaverkanir. Þetta gildir einnig um aukaverkanir sem ekki er minnst á í þessum fylgiseðli. Sjá kafla 4.

**Í fylgiseðlinum eru eftirfarandi kaflar**

1. Upplýsingar um Humalog og við hverju það er notað

2. Áður en byrjað er að nota Humalog

3. Hvernig nota á Humalog

4. Hugsanlegar aukaverkanir

5. Hvernig geyma á Humalog

6. Pakkningar og aðrar upplýsingar

**1. Upplýsingar um Humalog og við hverju það er notað**

Humalog er notað til meðhöndlunar á sykursýki. Humalog virkar hraðar en venjulegt mannainsúlín vegna þess að insúlínsameindinni hefur verið breytt örlítið.

Þú færð sykursýki ef briskirtillinn framleiðir ekki nægjanlegt insúlín til að stjórna blóðsykursmagninu. Humalog kemur í staðinn fyrir þitt eigið insúlín og er notað til langtímastjórnunar á blóðsykri. Verkun hefst fyrr og varir skemur en þegar notað er skjótvirkt insúlín (2-5 klst.). Þú þarft venjulega að nota Humalog innan 15 mínútna fyrir máltíð.

Það getur verið að læknirinn þinn vilji að þú notir Humalog ásamt insúlíni sem hefur lengri verkun. Sérstakar leiðbeiningar fylgja með hverri insúlíntegund. Þú mátt ekki breyta um insúlíntegund nema að læknirinn þinn segi þér að gera það. Vertu mjög varkár ef þú skiptir um insúlíntegund.

Gefa má fullorðnum og börnum Humalog.

**2. Áður en byrjað er að nota Humalog**

**Ekki má nota Humalog**

* + ef þér finnst að **blóðsykurinn sé að lækka (blóðsykursfall).** Seinna í þessum fylgiseðli er sagt frá því hvernig þú átt að bregðast við vægu blóðsykursfalli(sjá kafla 3: Ef notaður er stærri skammtur en mælt er fyrir um).

**-** ef þú ert með **ofnæmi** fyrir insúlín lispró eða einhverju öðru innihaldsefni lyfsins (talin upp í kafla 6).

**Varnaðarorð og varúðarreglur**

* Þegar þú sækir insúlín í apótek skaltu alltaf kanna hvort þú fáir örugglega rétt insúlín með því að lesa á miðann á umbúðunum og hettuglasinu. Vertu viss um að þú fáir það Humalog sem læknirinn hefur sagt þér að nota.
* **Ef blóðsykrinum er vel stjórnað með núverandi insúlínmeðferð þá getur verið að þú skynjir síður viðvörunareinkenni** um lágan blóðsykur. Einkennum er lýst síðar í þessum fylgiseðli. Þú verður því að skipuleggja vel máltíðir þínar, hve oft þú stundar líkamsrækt og hve mikið þú æfir. Þú verður líka að fylgjast vel með blóðsykursgildunum með því að mæla blóðsykurinn oft.
* Sumir sjúklingar, sem hafa fengið blóðsykursfall eftir að skipta frá dýrainsúlíni yfir í mannainsúlín hafa sagt, að varúðareinkennin séu síður augljós eða öðruvísi þegar mannainsúlín er notað. Ef þú færð oft lágan blóðsykur eða átt erfitt með að finna ef blóðsykurinn lækkar, skaltu ráðfæra þig við lækninn.
* Ef þú getur svarað einhverri af eftirfarandi spurningum JÁTANDI skaltu tala við lækninn, lyfjafræðing, eða hjúkrunarfræðing á sykursýkisdeild
  + Hefurðu orðið veik(ur) nýlega?
  + Hefur þú einkenni frá nýrum eða lifur?
  + Stundar þú meiri hreyfingu en venjulega?
* Insúlínþörf þín getur líka breyst ef þú neytir áfengis.
* Þú ættir einnig að ræða við lækninn, lyfjafræðing eða hjúkrunarfræðing á sykursýkisdeild ef þú ætlar að ferðast til útlanda. Tímamunur milli landa getur valdið því að þú þarft að sprauta þig og borða á öðrum tímum en heima.
* Sumir sjúklingar, með langvarandi sykursýki af gerð 2 og hjartasjúkdóm eða höfðu fengið heilablóðfall, sem meðhöndlaðir voru með pioglitazóni og insúlíni, fengu hjartabilun. Tilkynntu lækninum eins fljótt og auðið er ef þú verður var við einkenni hjartabilunar eins og óeðlilega mæði eða öra þyngdaraukningu eða staðbundinn bjúg.

**Notkun annarra lyfja samhliða Humalog**

Insúlínþörf þín getur breyst ef þú notar

* getnaðarvarnartöflur,
* steralyf,
* skjaldkirtilshormón,
* sykursýkislyf til inntöku,
* acetýlsalicýlsýru,
* súlfalyf,
* octreótíð,
* beta-2-örvandi lyf (t.d. rítódrín, salbútamól eða terbútalín),
* beta-blokka eða
* sum þunglyndislyf (monoamín oxidasa hemlar eða sérhæfðir serotonin endurupptöku hemlar),
* danazol,
* suma ACE (angiotensin converting enzyme) hemla (til dæmis captopril, enalapril) og
* angíótensín II viðtakablokka.

Látið lækninn eða lyfjafræðing vita um öll önnur lyf sem eru notuð, hafa nýlega verið notuð eða kynnu að verða notuð, einnig þau sem fengin eru án lyfseðils (sjá kaflann „Varnaðarorð og varúðarreglur“).

**Meðganga og brjóstagjöf**

Áttu von á barni, ráðgerir þú að verða barnshafandi eða ertu með barn á brjósti? Insúlínþörfin minnkar venjulega á fyrstu þremur mánuðum meðgöngunnar en eykst svo á þeim sex mánuðum sem eftir eru. Ef þú ert með barn á brjósti gæti þurft að breyta insúlínskammtinum eða mataræðinu.

Leitið ráða hjá lækninum.

**Akstur og notkun véla**

Einbeiting og viðbragðsflýtir getur minnkað ef blóðsykur lækkar of mikið. Hafðu þessi atriði í huga við allar kringumstæður þar sem hugsanlegt er að þú stofnir þér eða öðrum í hættu (t.d. við akstur og stjórnun vinnuvéla). Þú verður að ræða við lækninn þinn um hvort ráðlegt sé að aka ef þú:

* færð tíð tilfelli af of lágum blóðsykri
* finnur lítil eða engin af varúðareinkennum um lágan blóðsykur.

**Humalog inniheldur natríum**

Lyfið inniheldur minna en 1 mmól (23 mg) af natríum í hverjum skammti, þ.e.a.s. er sem næst natríumlaust.

**3. Hvernig nota á Humalog**

Notið lyfið alltaf eins og læknirinn hefur sagt til um. Ef ekki er ljóst hvernig nota á lyfið skal leita upplýsinga hjá lækninum.

**Skammtur**

* Venjulega áttu að sprauta þig með Humalog innan 15 mínútna fyrir máltíð. Ef það er nauðsynlegt, getur þú sprautað þig fljótlega eftir máltíð. Læknirinn hefur sagt þér nákvæmlega hversu mikið insúlín þú átt að nota, hvenær þú átt að sprauta þig og hversu oft. Þessar leiðbeiningar læknisins gilda einungis fyrir þig. Farðu nákvæmlega eftir þeim og farðu reglulega í eftirlit.
* Ef þú skiptir um insúlíngerð (t.d. frá mannainsúlíni eða dýrainsúlíni í Humalog) þarf e.t.v. að breyta skammtinum. Kannski þarf bara að breyta fyrsta skammtinum en e.t.v. getur þurft að breyta skammtinum smátt og smátt á nokkrum vikum eða mánuðum.
* Humalog á að sprauta undir húð. Þú mátt aðeins sprauta Humalog í vöðva ef læknirinn hefur sagt þér að gera það.

**Undirbúningur fyrir notkun Humalog**

* Humalog er tilbúin vatnslausn, þú þarft ekki að blanda neinu við það. Þú mátt þó **einungis** nota lausnina ef hún er tær sem vatn. Lausnin á að vera tær, litlaus og án agna. Athugaðu þetta ávallt áður en þú sprautar þig.

**Að sprauta sig með Humalog**

* Þvoðu þér fyrst um hendurnar.
* Hreinsaðu húðina eins og þér hefur verið kennt þar sem þú ætlar að sprauta þig. Hreinsaðu gúmmíhimnuna á hettuglasinu, en ekki fjarlægja hana.
* Notaðu hreina, sæfða sprautu og nál til að stinga í gegnum gúmmíhimnuna og draga upp skammtinn þinn af Humalog. Læknirinn eða hjúkrunarfræðingurinn kenna þér þetta. **Þú mátt aldrei deila nálum og sprautum með öðrum.**
* Sprautaðu Humalog undir húð eins og þér hefur verið kennt. Gættu þess að stinga ekki í æðar. Eftir að þú hefur sprautað þig skaltu láta nálina vera í húðinni í 5 sekúndur, til að vera viss um að þú hafir fengið allan skammtinn. Ekki nudda stungustaðinn. Gættu þess að sprauta þig minnst 1 cm frá síðasta stungustað og skiptu um stungustað í hvert skipti sem þú sprautar þig, eins og þér hefur verið kennt. Ekki skiptir máli hvort þú sprautar þig í upphandlegg, læri, sitjanda eða kvið, Humalog byrjar ávallt að verka fyrr en uppleyst mannainsúlín.
* Læknirinn þinn segir þér ef þú átt að blanda öðru mannainsúlíni við Humalog. Ef þú átt að nota svona blöndu áttu fyrst að draga Humalog upp í sprautuna og svo langverkandi insúlínið. Sprautaðu þig strax og þú ert búin/n að blanda þessu saman. Venjulega þarftu ekki að blanda Humalog við blöndur af mannainsúlíni. Þú mátt aldrei blanda Humalog við insúlín frá öðrum framleiðendum eða við dýrainsúlín.
* Þú mátt ekki sprauta þig með Humalog í bláæð. Sprautaðu þig með Humalog eins og þér hefur verið kennt af lækni eða hjúkrunarfræðingi. Humalog má eingöngu sprauta í bláæð af lækni. Það er einungis gert við sérstakar aðstæður svo sem við skurðaðgerð, ef þú ert veik(ur) og blóðsykurinn er of hár.

**Notkun Humalog í insúlíndælu**

* Einungis má nota vissar CE-merktar insúlíndælur til inndælingar á insúlín lispró. Áður en þú hefur inndælingu insúlín lispró skaltu kynna þér leiðbeiningar framleiðanda dælunnar til að fullvissa þig um að hún henti. Lestu og fylgdu leiðbeiningunum sem fylgja með insúlíndælunni.
* Vertu viss um að þú hafir rétta geyminn og legginn fyrir insúlíndæluna.
* Skipta á um innrennslissett (leiðslur og holnál) samkvæmt þeim upplýsingum sem eru í leiðarvísinum sem fylgir innrennslissettinu.
* Ef blóðsykur verður of lágur, skal dælan stöðvuð uns blóðsykurslækkunin hefur verið leiðrétt. Hafðu samband við lækninn þinn eða sjúkrahús ef endurteknar eða alvarlegar blóðsykurslækkanir eiga sér stað og þú þarft að meta hvort þú eigir að lækka skammtinn eða stöðva dæluna.
* Bilun í dælunni eða stíflað innrennslissett getur valdið því að blóðsykurinn hækkar skyndilega. Fylgdu leiðbeiningum frá framleiðanda dælunnar, ef grunur er um truflun á insúlínflæði og ef það er nauðsynlegt skaltu hafa samband við lækninn þinn eða sjúkrahús.
* Þegar Humalog er notað í insúlíndælur, má ekki blanda því við önnur insúlín.

**Ef notaður er stærri skammtur en mælt er fyrir um**

Ef þú notar stærri skammt af Humalog en mælt er fyrir um eða ert óviss um hve miklu var dælt inn, getur blóðsykurinn lækkað. Athugaðu blóðsykurinn.

Ef blóðsykurinn þinn er lágur (**vægt blóðsykursfall**) skaltu fá þér þrúgusykur, sykur eða sætan drykk. Borðaðu síðan ávöxt, kex eða samloku, eins og læknirinn hefur ráðlagt þér og hvíldu þig svo. Þetta getur hjálpað þér til að komast yfir vægt fall á blóðsykri eða væga ofskömmtun. Ef þér líður illa, öndun verður grunn og húðin föl skaltu strax hafa samband við lækni. Glúkagonsprauta getur dugað sem meðferð við oflækkun blóðsykurs. Fáðu þér þrúgusykur eða sykur eftir glúkagonsprautuna. Ef þú svarar ekki glúkagonsprautunni verður að meðhöndla þig á sjúkrahúsi. Biddu lækninn að segja þér frá glúkagoni.

**Ef gleymist að nota Humalog**

Ef þú notar minna Humalog en mælt er fyrir um eða ert óviss um hve miklu var dælt inn, getur blóðsykurinn hækkað. Athugaðu blóðsykurinn.

Ef of lágur blóðsykur eða of hár blóðsykur er ekki meðhöndlaður getur ástandið orðið mjög alvarlegt og orsakað höfuðverk, ógleði, uppköst, þurrk, meðvitundarleysi og jafnvel dauða (sjá lið A og B í kafla 4 “Hugsanlegar aukaverkanir”).

**Þrjú einföld skref** til að komast hjá blóðsykurslækkun eða blóðsykurshækkun:

* Gættu þess að eiga alltaf til auka einnotasprautur og auka Humalog hettuglas.
* Vertu alltaf með eitthvað á þér sem sýnir að þú ert með sykursýki.
* Vertu alltaf með sykur á þér.

**Ef hætt er að nota Humalog**

Ef þú notar minna Humalog en mælt er fyrir um, getur blóðsykurinn hækkað. Breyttu ekki insúlíninu nema læknirinn gefi fyrirmæli um það.

Leitið til læknisins eða lyfjafræðings ef þörf er á frekari upplýsingum um notkun lyfsins.

**4. Hugsanlegar aukaverkanir**

Eins og við á um öll lyf getur þetta lyf valdið aukaverkunum en það gerist þó ekki hjá öllum.

Almenn ofnæmiseinkenni eru mjög sjaldgæf (> 1/10.000 til <1/1.000). Einkennin eru eftirfarandi:

• útbrot um allan líkamann • lækkandi blóðþrýstingur

• öndunarerfiðleikar • hraður hjartsláttur

• sog- eða blísturshljóð við öndun • aukin svitamyndun

Ef þú heldur að þú sért með svona ofnæmi fyrir Humalog insúlíni láttu þá lækninn vita strax.

Staðbundið ofnæmi er algengt (> 1/100 til <1/10). Sumir einstaklingar fá roða, þrota eða kláða við stungustað. Þetta hverfur venjulega á nokkrum dögum eða fáum vikum. Láttu lækninn vita ef þetta kemur fyrir.

Fitukyrkingur (þykknun eða holun húðarinnar) er sjaldgæfur (> 1/1.000 til <1/100). Láttu lækninn vita ef þú tekur eftir því að húðin þykknar eða það myndast holur við stungustaði.

Tilkynnt hefur verið um bjúg (t.d. bólgnir handleggir, ökklar, vökvasöfnun), sérstaklega í upphafi insúlín meðferðar eða við breytingu á meðferð sem er ætlað að bæta blóðsykursstjórnun hjá þér.

**Tilkynning aukaverkana**

Látið lækninn eða lyfjafræðing vita um allar aukaverkanir. Þetta gildir einnig um aukaverkanir sem ekki er minnst á í þessum fylgiseðli. Einnig er hægt að tilkynna aukaverkanir beint samkvæmt fyrirkomulagi sem gildir í hverju landi fyrir sig, sjá [Appendix V](http://www.ema.europa.eu/docs/en_GB/document_library/Template_or_form/2013/03/WC500139752.doc). Með því að tilkynna aukaverkanir er hægt að hjálpa til við að auka upplýsingar um öryggi lyfsins.

**Algeng vandamál sem geta komið upp í tengslum við sykursýki**

**A. Blóðsykurslækkun**

Blóðsykurslækkun þýðir að það er ekki nægilegur sykur í blóðinu.

Hugsanlegar orsakir:

1. þú hefur tekið of mikið af Humalog eða öðru insúlíni;
2. þú hefur sleppt úr eða seinkað máltíð, eða þú hefur breytt mataræði þínu;
3. þú hreyfir þig of mikið eða vinnur of mikið rétt fyrir eða rétt eftir máltíð;
4. þú ert með sýkingu eða þú ert veik(ur) (sérstaklega niðurgangur eða uppköst);
5. það hefur orðið breyting á insúlínþörf þinni; eða
6. þú ert með versnandi nýrna- eða lifrarsjúkdóm.

Áfengi og ýmis lyf geta haft áhrif á blóðsykursmagnið.

Fyrstu einkennin um lágan blóðsykur koma venjulega fljótt og þau eru:

• þreyta • hraður hjartsláttur

• taugaveiklun eða skjálfti • ógleði

• höfuðverkur • kaldur sviti

Ef þú telur þig ekki finna eða þekkja einkenni um lágan blóðsykur skaltu forðast að aka bíl og aðrar kringumstæður þar sem lágur blóðsykur getur stofnað þér eða öðrum í hættu.

**B. Blóðsykurshækkun og sykursýkisketónblóðsýring**

Blóðsykurshækkun þýðir að líkami þinn fær ekki nægilegt insúlín. Hugsanlegar orsakir blóðsykurshækkunar:

1. að þú hefur ekki notað Humalog eða annað insúlín;
2. að þú notar minna insúlín en læknirinn ávísar;
3. að þú borðar meira en þinn matarskammt; eða
4. að þú ert með hita, sýkingu eða ert í tilfinningalegu ójafnvægi.

Blóðsykurshækkun getur leitt til sykursýkisketónblóðsýringar. Fyrstu einkennin koma hægt, á mörgum tímum eða dögum. Þessi einkenni eru m.a.:

• syfja • lystarleysi

• roði og hitatilfinning í andliti • sérstök ávaxtalykt úr vitum

• þorsti • ógleði eða uppköst

Alvarleg einkenni eru öndunarerfiðleikar og hraður púls. **Leitaðu strax til læknis.**

**C. Sjúkdómar**

Ef þú veikist, sérstaklega ef þér er óglatt eða þú kastar upp, getur insúlínþörf þín breyst. **Þótt þú borðir ekki eins og venjulega hefur þú áfram þörf fyrir insúlín**. Mældu sykur í þvagi eða í blóði og fylgdu almennum reglum við veikindi og láttu lækninn þinn vita.

**5. Hvernig geyma á Humalog**

Fyrir fyrstu notkun skal geyma Humalog í kæli (2°C - 8°C). Má ekki frjósa.

Geymið hettuglas sem er í notkun í kæli (2°C - 8°C) eða við stofuhita (við lægri hita en 30°C) og fargið eftir 28 daga. Ekki geyma lyfið í hita eða í sólskini.

Geymið lyfið þar sem börn hvorki ná til né sjá.

Ekki skal nota lyfið eftir fyrningardagsetningu sem tilgreind er á merkimiðanum og öskjunni. Fyrningardagsetning er síðasti dagur mánaðarins sem þar kemur fram.

Ekki skal nota lyfið ef lausnin er lituð eða inniheldur agnir. Það má **aðeins** nota lyfið ef það er tært sem vatn. Athugaðu þetta ávallt áður en þú sprautar þig.

Ekki má skola lyfjum niður í frárennslislagnir eða fleygja þeim með heimilissorpi. Leitið ráða í apóteki um hvernig heppilegast er að farga lyfjum sem hætt er að nota. Markmiðið er að vernda umhverfið.

**6. Pakkningar og aðrar upplýsingar**

**Humalog 100 einingar/ml, stungulyf, lausn í hettuglasi inniheldur**

- Virka efnið er insúlín lispró. Insúlín lispró er framleitt á rannsóknarstofu með raðbrigða erfðatækni. Það er mannainsúlín sem hefur verið breytt og er því öðruvísi en önnur mannainsúlín eða insúlín af dýrauppruna. Insúlín lispró er náskylt mannainsúlíni, sem er náttúrulegt hormón, framleitt í briskirtli.

- Auk þess inniheldur lyfið hjálparefnin m-kresól, glyseról, tvíbasískt natríumfosfat 7H2O, zinkoxíð og vatn fyrir stungulyf. Natríumhýdroxíði eða saltsýru getur verið bætt við til að stilla sýrustig.

**Lýsing á útliti Humalog og pakkningastærðir**

Humalog 100 einingar/ml stungulyf, lausn, er sæfð, tær, litlaus vatnslausn og inniheldur 100 einingar af insúlín lispró í hverjum millilítra (100 einingar/ml) af stungulyfi, lausn. Hvert hettuglas inniheldur 1000 einingar (10 millilítra). Humalog 100 einingar/ml stungulyf lausn í hettuglasi er til í pakkningu sem inniheldur 1 hettuglas, 2 hettuglös eða fjölpakkningu sem inniheldur 5 x 1 hettuglas. Ekki er víst að allar pakkningastærðir séu markaðssettar.

**Markaðsleyfishafi og framleiðandi**

Humalog 100 einingar/ml stungulyf, lausn í hettuglasi er framleitt af:

1. Lilly S.A., Avda. de la Industria 30, 28108 Alcobendas, Madrid, Spánn.

Markaðsleyfishafi er: Eli Lilly Nederland B.V., Papendorpseweg 83, 3528 BJ Utrecht, Holland.

Hafið samband við fulltrúa markaðsleyfishafa á hverjum stað ef óskað er upplýsinga um lyfið.

|  |  |
| --- | --- |
| **Belgique/België/Belgien**  Eli Lilly Benelux S.A./N.V.  Tél/Tel: + 32-(0)2 548 84 84 | **Lietuva**  Eli Lilly Lietuva  Tel. +370 (5) 2649600 |
| **България**  ТП "Ели Лили Недерланд" Б.В. - България  тел. + 359 2 491 41 40 | **Luxembourg/Luxemburg**  Eli Lilly Benelux S.A./N.V.  Tél/Tel: + 32-(0)2 548 84 84 |
| **Česká republika**  ELI LILLY ČR, s.r.o.  Tel: + 420 234 664 111 | **Magyarország**  Lilly Hungária Kft.  Tel: + 36 1 328 5100 |
| **Danmark**  Eli Lilly Danmark A/S  Tlf: +45 45 26 6000 | **Malta**  Charles de Giorgio Ltd.  Tel: + 356 25600 500 |
| **Deutschland**  Lilly Deutschland GmbH  Tel. + 49-(0) 6172 273 2222 | **Nederland**  Eli Lilly Nederland B.V.  Tel: + 31-(0) 30 60 25 800 |
| **Eesti**  Eli Lilly Nederland B.V.  Tel: **+**372 6817 280 | **Norge**  Eli Lilly Norge A.S.  Tlf: + 47 22 88 18 00 |
| **Ελλάδα**  ΦΑΡΜΑΣΕΡΒ-ΛΙΛΛΥ Α.Ε.Β.Ε.  Τηλ: +30 210 629 4600 | **Österreich**  Eli Lilly Ges. m.b.H.  Tel: + 43-(0) 1 711 780 |
| **España**  Lilly S.A.  Tel: + 34-91 663 50 00 | **Polska**  Eli Lilly Polska Sp. z o.o.  Tel: +48 22 440 33 00 |
| **France**  Lilly France S.A.S.  Tél: +33-(0) 1 55 49 34 34 | **Portugal**  Lilly Portugal - Produtos Farmacêuticos, Lda  Tel: + 351-21-4126600 |
| **Hrvatska**  Eli Lilly Hrvatska d.o.o.  Tel: +385 1 2350 999 | **România**  Eli Lilly România S.R.L.  Tel: + 40 21 4023000 |
|  |  |
| **Ireland**  Eli Lilly and Company (Ireland) Limited  Tel: + 353-(0) 1 661 4377 | **Slovenija**  Eli Lilly farmacevtska družba, d.o.o.  Tel: +386 (0) 1 580 00 10 |
| **Ísland**  Icepharma hf.  Sími + 354 540 8000 | **Slovenská republika**  Eli Lilly Slovakia s.r.o.  Tel: + 421 220 663 111 |
| **Italia**  Eli Lilly Italia S.p.A.  Tel: + 39- 055 42571 | **Suomi/Finland**  Oy Eli Lilly Finland Ab  Puh/Tel: + 358-(0) 9 85 45 250 |
| **Κύπρος**  Phadisco Ltd  Τηλ: +357 22 715000 | **Sverige**  Eli Lilly Sweden AB  Tel: + 46-(0) 8 7378800 |
| **Latvija**  Eli Lilly (Suisse) S.A Pārstāvniecība Latvijā  Tel: **+**371 67364000 | **United Kingdom**  Eli Lilly and Company Limited  Tel: + 44-(0) 1256 315000 |

**Þessi fylgiseðill var síðast uppfærður**

Ítarlegar upplýsingar um lyfið eru birtar á vef Lyfjastofnunar Evrópu http://www.ema.europa.eu/ og á vef Lyfjastofnunar, http://www.serlyfjaskra.is.

**Fylgiseðill: Upplýsingar fyrir notanda lyfsins**

**Humalog 100 einingar/ml stungulyf, lausn í rörlykju**

**insúlín lispró**

**Lesið allan fylgiseðilinn vandlega áður en byrjað er að nota lyfið. Í honum eru mikilvægar upplýsingar.**

- Geymið fylgiseðilinn. Nauðsynlegt getur verið að lesa hann síðar.

- Leitið til læknisins eða lyfjafræðings ef þörf er á frekari upplýsingum.

- Þessu lyfi hefur verið ávísað til persónulegra nota. Ekki má gefa það öðrum. Það getur valdið þeim skaða, jafnvel þótt um sömu sjúkdómseinkenni sé að ræða.

- Látið lækninn eða lyfjafræðing vita um allar aukaverkanir. Þetta gildir einnig um aukaverkanir sem ekki er minnst á í þessum fylgiseðli. Sjá kafla 4.

**Í fylgiseðlinum eru eftirfarandi kaflar**:

1. Upplýsingar um Humalog og við hverju það er notað

2. Áður en byrjað er að nota Humalog

3. Hvernig nota á Humalog

4. Hugsanlegar aukaverkanir

5. Hvernig geyma á Humalog

6. Pakkningar og aðrar upplýsingar

**1. Upplýsingar um Humalog og við hverju það er notað**

Humalog er notað til meðhöndlunar á sykursýki. Humalog virkar hraðar en venjulegt mannainsúlín, vegna þess að insúlínsameindinni hefur verið breytt örlítið.

Þú færð sykursýki ef briskirtillinn framleiðir ekki nægjanlegt insúlín til að stjórna blóðsykursmagninu. Humalog kemur í staðinn fyrir þitt eigið insúlín og er notað til langtímastjórnunar á blóðsykri. Verkun hefst fyrr og varir skemur en þegar notað er skjótvirkt insúlín (2-5 klst.). Þú þarft venjulega að nota Humalog innan 15 mínútna fyrir máltíð.

Það getur verið að læknirinn þinn vilji að þú notir Humalog ásamt insúlíni sem hefur lengri verkun. Sérstakar leiðbeiningar fylgja með hverri insúlíntegund. Þú mátt ekki breyta um insúlíntegund nema að læknirinn þinn segi þér að gera það. Vertu mjög varkár ef þú skiptir um insúlíntegund.

Gefa má fullorðnum og börnum Humalog.

**2. Áður en byrjað er að nota Humalog**

**Ekki má nota Humalog**

**-** ef þér finnst að **blóðsykurinn sé að lækka (blóðsykursfall).** Seinna í þessum fylgiseðli er sagt frá því hvernig þú átt að bregðast við vægu blóðsykursfalli (sjá kafla 3: Ef notaður er stærri skammtur en mælt er fyrir um).

**-** ef þú ert með **ofnæmi** fyrir insúlín lispró eða einhverju öðru innihaldsefni lyfsins (talin upp í kafla 6).

**Varnaðarorð og varúðarreglur**

* Þegar þú sækir insúlín í apótek skaltu alltaf kanna hvort þú fáir örugglega rétt insúlín með því að lesa á miðann á umbúðunum og rörlykjunni. Vertu viss um að þú fáir það Humalog sem læknirinn hefur sagt þér að nota.
* Ef blóðsykrinum er vel stjórnað með núverandi insúlínmeðferð þá getur verið að þú skynjir síður viðvörunareinkenni um lágan blóðsykur. Einkennum er lýst síðar í þessum fylgiseðli. Þú verður því að skipuleggja vel máltíðir þínar, hve oft þú stundar líkamsrækt og hve mikið þú æfir. Þú verður líka að fylgjast vel með blóðsykursgildunum með því að mæla blóðsykurinn oft.
* Sumir sjúklingar, sem hafa fengið blóðsykursfall eftir að skipta frá dýrainsúlíni yfir í mannainsúlín hafa sagt, að varúðareinkennin séu síður augljós eða öðruvísi þegar mannainsúlín er notað. Ef þú færð oft lágan blóðsykur eða átt erfitt með að finna ef blóðsykurinn lækkar, skaltu ráðfæra þig við lækninn.
* Ef þú getur svarað einhverri af eftirfarandi spurningum JÁTANDI skaltu tala við lækninn, lyfjafræðing, eða hjúkrunarfræðing á sykursýkisdeild
  + Hefurðu orðið veik(ur) nýlega?
  + Hefur þú einkenni frá nýrum eða lifur?
  + Stundar þú meiri hreyfingu en venjulega?
* Insúlínþörf þín getur líka breyst ef þú neytir áfengis.
* Þú ættir einnig að ræða við lækninn, lyfjafræðing eða hjúkrunarfræðing á sykursýkisdeild ef þú ætlar að ferðast til útlanda. Tímamunur milli landa getur valdið því að þú þarft að sprauta þig og borða á öðrum tímum en heima.
* Sumir sjúklingar, með langvarandi sykursýki af gerð 2 og hjartasjúkdóm eða höfðu fengið heilablóðfall, sem meðhöndlaðir voru með pioglitazóni og insúlíni, fengu hjartabilun. Tilkynntu lækninum eins fljótt og auðið er ef þú verður var við einkenni hjartabilunar eins og óeðlilega mæði eða öra þyngdaraukningu eða staðbundinn bjúg.

**Notkun annarra lyfja samhliða Humalog**

Insúlínþörf þín getur breyst ef þú notar

* getnaðarvarnartöflur,
* steralyf,
* skjaldkirtilshormón,
* sykursýkislyf til inntöku,
* acetýlsalicýlsýru,
* súlfalyf,
* octreótíð,
* beta-2-örvandi lyf (t.d. rítódrín, salbútamól eða terbútalín),
* beta-blokka eða
* sum þunglyndislyf (monoamín oxidasa hemlar eða sérhæfðir serotonin endurupptöku hemlar),
* danazol,
* suma ACE (angiotensin converting enzyme) hemla (til dæmis captopril, enalapril) og
* angíótensín II viðtakablokka.

Látið lækninn eða lyfjafræðing vita um öll önnur lyf sem eru notuð, hafa nýlega verið notuð eða kynnu að verða notuð, einnig þau sem fengin eru án lyfseðils (sjá kaflann „Varnaðarorð og varúðarreglur“).

**Meðganga og brjóstagjöf**

Áttu von á barni, ráðgerir þú að verða barnshafandi eða ertu með barn á brjósti? Insúlínþörfin minnkar venjulega á fyrstu þremur mánuðum meðgöngunnar en eykst svo á þeim sex mánuðum sem eftir eru. Ef þú ert með barn á brjósti gæti þurft að breyta insúlínskammtinum eða mataræðinu.

Leitið ráða hjá lækninum.

**Akstur og notkun véla**

Einbeiting og viðbragðsflýtir getur minnkað ef blóðsykur lækkar of mikið. Hafðu þessi atriði í huga við allar kringumstæður þar sem hugsanlegt er að þú stofnir þér eða öðrum í hættu (t.d. við akstur og stjórnun vinnuvéla). Þú verður að ræða við lækninn þinn um hvort ráðlegt sé að aka ef þú:

* færð tíð tilfelli af of lágum blóðsykri
* finnur lítil eða engin af varúðareinkennum um lágan blóðsykur.

**Humalog inniheldur natríum**

Lyfið inniheldur minna en 1 mmól (23 mg) af natríum í hverjum skammti, þ.e.a.s. er sem næst natríumlaust.

**3. Hvernig nota á Humalog**

**Aðeins má nota 3 ml rörlykju í 3 ml penna frá Lilly. Hana má ekki nota í 1,5 ml penna.**

Notið lyfið alltaf eins og læknirinn hefur sagt til um. Ef ekki er ljóst hvernig nota á lyfið skal leita upplýsinga hjá lækninum. Til að forðast hugsanlegt smit má enginn annar en þú nota rörlykjuna, jafnvel þó skipt sé um nál á lyfjapennanum.

**Skammtur**

* Venjulega áttu að sprauta þig með Humalog innan 15 mínútna fyrir máltíð. Ef það er nauðsynlegt, getur þú sprautað þig fljótlega eftir máltíð. Læknirinn hefur sagt þér nákvæmlega hversu mikið insúlín þú átt að nota, hvenær þú átt að sprauta þig og hversu oft. Þessar leiðbeiningar læknisins gilda einungis fyrir þig. Farðu nákvæmlega eftir þeim og farðu reglulega í eftirlit.
* Ef þú skiptir um insúlíngerð (t.d. frá mannainsúlíni eða dýrainsúlíni í Humalog) þarf e.t.v. að breyta skammtinum. Kannski þarf bara að breyta fyrsta skammtinum en e.t.v. getur þurft að breyta skammtinum smátt og smátt á nokkrum vikum eða mánuðum.
* Humalog á að sprauta undir húð. Þú mátt aðeins sprauta Humalog í vöðva ef læknirinn hefur sagt þér að gera það.

**Undirbúningur fyrir notkun Humalog**

* Humalog er tilbúin vatnslausn, þú þarft ekki að blanda neinu við það. Þú mátt þó **einungis** nota lausnina ef hún er tær sem vatn. Lausnin á að vera tær, litlaus og án agna. Athugaðu þetta ávallt áður en þú sprautar þig.

**Undirbúningur fyrir notkun pennans**

* Þvoðu þér fyrst um hendurnar. Sótthreinsaðu gúmmíhimnuna á rörlykjunni.
* **Þú mátt bara nota Humalog rörlykjur í insúlínpenna frá Lilly. Gættu þess að minnst sé á Humalog eða Lilly rörlykjur í notkunarleiðbeiningum fyrir lyfjapennann. 3 ml rörlykja passar aðeins í 3 ml lyfjapenna.**
* Farðu eftir leiðbeiningunum sem fylgja pennanum. Komdu rörlykjunni fyrir í pennanum.
* Stilltu skammtinn á 1 eða 2 einingar. Haltu pennanum þannig að nálin vísi upp og bankaðu létt í pennann, svo loftbólurnar stígi upp í rörlykjuna. Haltu pennanum áfram í þessari stöðu og þrýstu skömmtunartakkanum í botn. Gerðu þetta þar til það kemur lítill dropi út úr nálinni. Það eru kannski nokkrar litlar loftbólur eftir í rörlykjunni en þær eru skaðlausar. Stórar loftbólur geta gert insúlínskammtinn þinn ónákvæman.

**Að sprauta sig með Humalog**

* Hreinsaðu húðina eins og þér hefur verið kennt þar sem þú ætlar að sprauta þig. Sprautaðu Humalog undir húð eins og þér hefur verið kennt. Gættu þess að stinga ekki í æðar. Eftir að þú hefur sprautað þig skaltu láta nálina vera í húðinni í 5 sekúndur, til að vera viss um að þú hafir fengið allan skammtinn. Ekki nudda stungustaðinn. Gættu þess að sprauta þig minnst 1 cm frá síðasta stungustað og skiptu um stungustað í hvert skipti sem þú sprautar þig, eins og þér hefur verið kennt. Ekki skiptir máli hvort þú sprautar þig í upphandlegg, læri, sitjanda eða kvið, Humalog byrjar ávallt að verka fyrr en uppleyst mannainsúlín.
* Þú mátt ekki sprauta þig með Humalog í bláæð. Sprautaðu þig með Humalog eins og þér hefur verið kennt af lækni eða hjúkrunarfræðingi. Humalog má eingöngu sprauta í bláæð af lækni. Það er einungis gert við sérstakar aðstæður svo sem við skurðaðgerð, ef þú ert veik(ur) og blóðsykurinn er of hár.

**Eftir sprautuna**

* Strax eftir að þú ert búin(n) að sprauta þig skaltu fjarlægja nálina af pennanum með hjálp ytri nálarhettu. Þannig helst Humalog sæft og kemur í veg fyrir leka. Það kemur líka í veg fyrir að loft komist inn í pennann og að nálin stíflist. **Þú mátt aldrei deila nálum með öðrum**. Þú mátt ekki lána öðrum pennann þinn. Settu pennalokið aftur á pennann. Láttu rörlykjuna vera í pennanum.

**Næstu sprautur**

* Fyrir hverja sprautu skaltu stilla á 1 eða 2 einingar og láta pennann vísa með nálina upp og þrýstu skömmtunartakkanum í botn, þar til það kemur Humalog dropi úr nálinni. Þú getur séð hvað það er mikið eftir af Humalog með því að líta á kvarðann á rörlykjunni. Það eru u.þ.b. 20 einingar milli merkja. Ef það er ekki nægilegt Humalog eftir fyrir skammtinn þinn, þá skaltu skipta um rörlykju.

**Blandaðu aldrei öðru insúlíni í Humalog rörlykju. Þegar hún er tóm skaltu ekki nota hana meira.**

**Notkun Humalog í insúlíndælu**

* Einungis má nota vissar CE-merktar insúlíndælur til inndælingar á insúlín lispró. Áður en þú hefur inndælingu insúlín lispró skaltu kynna þér leiðbeiningar framleiðanda dælunnar til að fullvissa þig um að hún henti. Lestu og fylgdu leiðbeiningunum sem fylgja með insúlíndælunni.
* Vertu viss um að þú hafir rétta geyminn og legginn fyrir insúlíndæluna.
* Skipta á um innrennslissett (leiðslur og holnál) samkvæmt þeim upplýsingum sem eru í leiðarvísinum sem fylgir innrennslissettinu.
* Ef blóðsykur verður of lágur, skal dælan stöðvuð uns blóðsykurslækkunin hefur verið leiðrétt. Hafðu samband við lækninn þinn eða sjúkrahús ef endurteknar eða alvarlegar blóðsykurslækkanir eiga sér stað og þú þarft að meta hvort þú eigir að lækka skammtinn eða stöðva dæluna.
* Bilun í dælunni eða stíflað innrennslissett getur valdið því að blóðsykurinn hækkar skyndilega. Fylgdu leiðbeiningum frá framleiðanda dælunnar, ef grunur er um truflun á insúlínflæði og ef það er nauðsynlegt skaltu hafa samband við lækninn þinn eða sjúkrahús.
* Þegar Humalog er notað í insúlíndælur, má ekki blanda því við önnur insúlín.

**Ef notaður er stærri skammtur en mælt er fyrir um**

Ef þú notar stærri skammt af Humalog en mælt er fyrir um eða þú ert óviss um hve miklu var dælt inn, getur blóðsykurinn lækkað. Athugaðu blóðsykurinn.

Ef blóðsykurinn þinn er lágur (**vægt blóðsykursfall**) skaltu fá þér þrúgusykur, sykur eða sætan drykk. Borðaðu síðan ávöxt, kex eða samloku, eins og læknirinn hefur ráðlagt þér og hvíldu þig svo. Þetta getur hjálpað þér til að komast yfir vægt fall á blóðsykri eða væga ofskömmtun. Ef þér líður illa, öndun verður grunn og húðin föl skaltu strax hafa samband við lækni. Glúkagonsprauta getur dugað sem meðferð við oflækkun blóðsykurs. Fáðu þér þrúgusykur eða sykur eftir glúkagonsprautuna. Ef þú svarar ekki glúkagonsprautunni verður að meðhöndla þig á sjúkrahúsi. Biddu lækninn að segja þér frá glúkagoni.

**Ef gleymist að nota Humalog**

Ef þú notar minna Humalog en mælt er fyrir um eða þú ert óviss um hve miklu var dælt inn, getur blóðsykurinn hækkað. Athugaðu blóðsykurinn.

Ef of lágur blóðsykur eða of hár blóðsykur er ekki meðhöndlaður getur ástandið orðið mjög alvarlegt og orsakað höfuðverk, ógleði, uppköst, þurrk, meðvitundarleysi og jafnvel dauða (sjá lið A og B í kafla 4 “Hugsanlegar aukaverkanir”).

**Þrjú einföld skref** til að komast hjá blóðsykurslækkun eða blóðsykurshækkun:

* Gættu þess að eiga alltaf til auka einnotasprautur og auka Humalog hettuglas, eða auka penna og rörlykjur ef penninn eða rörlykjurnar myndu týnast eða skemmast.
* Vertu alltaf með eitthvað á þér sem sýnir að þú ert með sykursýki.
* Vertu alltaf með sykur á þér.

**Ef hætt er að nota Humalog**

Ef þú notar minna Humalog en mælt er fyrir um, getur blóðsykurinn hækkað. Breyttu ekki insúlíninu nema læknirinn gefi fyrirmæli um það.

Leitið til læknisins eða lyfjafræðings ef þörf er á frekari upplýsingum um notkun lyfsins.

**4. Hugsanlegar aukaverkanir**

Eins og við á um öll lyf getur þetta lyf valdið aukaverkunum en það gerist þó ekki hjá öllum.

Almenn ofnæmiseinkenni eru mjög sjaldgæf (> 1/10.000 til <1/1.000). Einkennin eru eftirfarandi:

• útbrot um allan líkamann • lækkandi blóðþrýstingur

• öndunarerfiðleikar • hraður hjartsláttur

• sog- eða blísturshljóð við öndun • aukin svitamyndun

Ef þú heldur að þú sért með svona ofnæmi fyrir insúlíni láttu þá lækninn vita strax.

Staðbundið ofnæmi er algengt (> 1/100 til <1/10). Sumir einstaklingar fá roða, þrota eða kláða við stungustað. Þetta hverfur venjulega á nokkrum dögum eða fáum vikum. Láttu lækninn vita ef þetta kemur fyrir.

Fitukyrkingur (þykknun eða holun húðarinnar) er sjaldgæfur (> 1/1.000 til <1/100). Láttu lækninn vita ef þú tekur eftir því að húðin þykknar eða það myndast holur við stungustaði.

Tilkynnt hefur verið um bjúg (t.d. bólgnir handleggir, ökklar, vökvasöfnun), sérstaklega í upphafi insúlín meðferðar eða við breytingu á meðferð sem er ætlað að bæta blóðsykursstjórnun hjá þér.

**Tilkynning aukaverkana**

Látið lækninn eða lyfjafræðing vita um allar aukaverkanir. Þetta gildir einnig um aukaverkanir sem ekki er minnst á í þessum fylgiseðli. Einnig er hægt að tilkynna aukaverkanir beint samkvæmt fyrirkomulagi sem gildir í hverju landi fyrir sig, sjá [Appendix V](http://www.ema.europa.eu/docs/en_GB/document_library/Template_or_form/2013/03/WC500139752.doc). Með því að tilkynna aukaverkanir er hægt að hjálpa til við að auka upplýsingar um öryggi lyfsins.

**Algeng vandamál sem geta komið upp í tengslum við sykursýki**

**A. Blóðsykurslækkun**

Blóðsykurslækkunþýðir að það er ekki nægilegur sykur í blóðinu.

Hugsanlegar orsakir:

* þú hefur tekið of mikið af Humalog eða öðru insúlíni;
* þú hefur sleppt úr eða seinkað máltíð, eða þú hefur breytt mataræði þínu;
* þú hreyfir þig of mikið eða vinnur of mikið rétt fyrir eða rétt eftir máltíð;
* þú ert með sýkingu eða þú ert veik(ur) (sérstaklega niðurgangur eða uppköst);
* það hefur orðið breyting á insúlínþörf þinni; eða
* þú ert með versnandi nýrna- eða lifrarsjúkdóm.

Áfengi og ýmis lyf geta haft áhrif á blóðsykursmagnið.

Fyrstu einkennin um lágan blóðsykur koma venjulega fljótt og þau eru:

• þreyta • hraður hjartsláttur

• taugaveiklun eða skjálfti • ógleði

• höfuðverkur • kaldur sviti

Ef þú telur þig ekki finna eða þekkja einkenni um lágan blóðsykur skaltu forðast að aka bíl og aðrar kringumstæður þar sem lágur blóðsykur getur stofnað þér eða öðrum í hættu.

**B. Blóðsykurshækkun og sykursýkisketónblóðsýring**

Blóðsykurshækkun þýðir að líkami þinn fær ekki nægilegt insúlín. Hugsanlegar orsakir blóðsykurshækkunar:

* að þú hefur ekki notað Humalog eða annað insúlín;
* að þú notar minna insúlín en læknirinn ávísar;
* að þú borðar meira en þinn matarskammt; eða
* að þú ert með hita, sýkingu eða ert í tilfinningalegu ójafnvægi.

Blóðsykurshækkun getur leitt til sykursýkisketónblóðsýringar. Fyrstu einkennin koma hægt, á mörgum tímum eða dögum. Þessi einkenni eru m.a.:

• syfja • lystarleysi

• roði og hitatilfinning í andliti • sérstök ávaxtalykt úr vitum

• þorsti • ógleði eða uppköst

Alvarleg einkenni eru öndunarerfiðleikar og hraður púls. **Leitaðu strax til læknis.**

**C. Sjúkdómar**

Ef þú veikist, sérstaklega ef þér er óglatt eða þú kastar upp, getur insúlínþörf þín breyst. **Þótt þú borðir ekki eins og venjulega hefur þú áfram þörf fyrir insúlín**. Mældu sykur í þvagi eða í blóði og fylgdu almennum reglum við veikindi og láttu lækninn þinn vita.

**5. Hvernig geyma á Humalog**

Fyrir fyrstu notkun skal geyma Humalog í kæli (2°C - 8°C). Má ekki frjósa. Geymið rörlykjuna sem er í notkun við stofuhita (við lægri hita en 30°C) og fargið eftir 28 daga. Geymið ekki í hita eða í sólskini. Ekki má geyma pennann eða rörlykjurnar sem eru í notkun í ísskáp. Geymið ekki lyfjapenna með rörlykju með nálinni áfastri.

Geymið lyfið þar sem börn hvorki ná til né sjá.

Ekki skal nota lyfið eftir fyrningardagsetningu sem tilgreind er á merkimiðanum og öskjunni. Fyrningardagsetning er síðasti dagur mánaðarins sem þar kemur fram.

Ekki skal nota lyfið ef lausnin er lituð eða inniheldur agnir. Það má **aðeins** nota lyfið ef það er tært sem vatn. Athugaðu þetta ávallt áður en þú sprautar þig.

Ekki má skola lyfjum niður í frárennslislagnir eða fleygja þeim með heimilissorpi. Leitið ráða í apóteki um hvernig heppilegast er að farga lyfjum sem hætt er að nota. Markmiðið er að vernda umhverfið.

**6. Pakkningar og aðrar upplýsingar**

**Humalog 100 einingar/ml, stungulyf, lausn í rörlykju inniheldur**

- Virka efnið er insúlín lispró. Insúlín lispró er framleitt á rannsóknarstofu með raðbrigða erfðatækni. Það er mannainsúlín sem hefur verið breytt og er því öðruvísi en önnur mannainsúlín eða insúlín af dýrauppruna. Insúlín lispró er náskylt mannainsúlíni, sem er náttúrulegt hormón, framleitt í briskirtli.

- Auk þess inniheldur lyfið hjálparefnin m-kresól, glyseról, tvíbasískt natríumfosfat 7H2O, zinkoxíð og vatn fyrir stungulyf. Natríumhýdroxíði eða saltsýru getur verið bætt við til að stilla sýrustig.

**Lýsing á útliti Humalog og pakkningastærðir**

Humalog 100 einingar/ml stungulyf, lausn, er sæfð, tær, litlaus vatnslausn og inniheldur 100 einingar af insúlín lispró í hverjum millilítra (100 einingar/ml) af stungulyfi, lausn. Hver rörlykja inniheldur 300 einingar (3 millilítra). Rörlykjurnar fást í pakkningu sem inniheldur 5 eða 10 rörlykjur. Ekki er víst að allar pakkningastærðir séu markaðssettar.

**Markaðsleyfishafi og framleiðandi**

Humalog 100 einingar/ml stungulyf, lausn í rörlykju er framleitt af:

* Lilly France S.A.S., Rue du Colonel Lilly, 67640 Fegersheim, Frakkland,
* Eli Lilly Italia S.p.A., Via Gramsci 731-733, 50019 Sesto Fiorentino, (FI) Ítalía.

Markaðsleyfishafi er: Eli Lilly Nederland B.V., Papendorpseweg 83, 3528 BJ Utrecht, Holland.

Hafið samband við fulltrúa markaðsleyfishafa á hverjum stað ef óskað er upplýsinga um lyfið.

|  |  |
| --- | --- |
| **Belgique/België/Belgien**  Eli Lilly Benelux S.A./N.V.  Tél/Tel: + 32-(0)2 548 84 84 | **Lietuva**  Eli Lilly Lietuva  Tel. +370 (5) 2649600 |
| **България**  ТП "Ели Лили Недерланд" Б.В. - България  тел. + 359 2 491 41 40 | **Luxembourg/Luxemburg**  Eli Lilly Benelux S.A./N.V.  Tél/Tel: + 32-(0)2 548 84 84 |
| **Česká republika**  ELI LILLY ČR, s.r.o.  Tel: + 420 234 664 111 | **Magyarország**  Lilly Hungária Kft.  Tel: + 36 1 328 5100 |
| **Danmark**  Eli Lilly Danmark A/S  Tlf: +45 45 26 6000 | **Malta**  Charles de Giorgio Ltd.  Tel: + 356 25600 500 |
| **Deutschland**  Lilly Deutschland GmbH  Tel. + 49-(0) 6172 273 2222 | **Nederland**  Eli Lilly Nederland B.V.  Tel: + 31-(0) 30 60 25 800 |
| **Eesti**  Eli Lilly Nederland B.V.  Tel: **+**372 6817 280 | **Norge**  Eli Lilly Norge A.S.  Tlf: + 47 22 88 18 00 |
| **Ελλάδα**  ΦΑΡΜΑΣΕΡΒ-ΛΙΛΛΥ Α.Ε.Β.Ε.  Τηλ: +30 210 629 4600 | **Österreich**  Eli Lilly Ges. m.b.H.  Tel: + 43-(0) 1 711 780 |
| **España**  Lilly S.A.  Tel: + 34-91 663 50 00 | **Polska**  Eli Lilly Polska Sp. z o.o.  Tel: +48 22 440 33 00 |
| **France**  Lilly France S.A.S.  Tél: +33-(0) 1 55 49 34 34 | **Portugal**  Lilly Portugal - Produtos Farmacêuticos, Lda  Tel: + 351-21-4126600 |
| **Hrvatska**  Eli Lilly Hrvatska d.o.o.  Tel: +385 1 2350 999 | **România**  Eli Lilly România S.R.L.  Tel: + 40 21 4023000 |
|  |  |
| **Ireland**  Eli Lilly and Company (Ireland) Limited  Tel: + 353-(0) 1 661 4377 | **Slovenija**  Eli Lilly farmacevtska družba, d.o.o.  Tel: +386 (0) 1 580 00 10 |
| **Ísland**  Icepharma hf.  Sími + 354 540 8000 | **Slovenská republika**  Eli Lilly Slovakia s.r.o.  Tel: + 421 220 663 111 |
| **Italia**  Eli Lilly Italia S.p.A.  Tel: + 39- 055 42571 | **Suomi/Finland**  Oy Eli Lilly Finland Ab  Puh/Tel: + 358-(0) 9 85 45 250 |
| **Κύπρος**  Phadisco Ltd  Τηλ: +357 22 715000 | **Sverige**  Eli Lilly Sweden AB  Tel: + 46-(0) 8 7378800 |
| **Latvija**  Eli Lilly (Suisse) S.A Pārstāvniecība Latvijā  Tel: **+**371 67364000 | **United Kingdom**  Eli Lilly and Company Limited  Tel: + 44-(0) 1256 315000 |

**Þessi fylgiseðill var síðast uppfærður**

Ítarlegar upplýsingar um lyfið eru birtar á vef Lyfjastofnunar Evrópu http://www.ema.europa.eu/ og á vef Lyfjastofnunar, http://www.serlyfjaskra.is.

**Fylgiseðill: Upplýsingar fyrir notanda lyfsins**

**Humalog Mix25 100 einingar/ml stungulyf, dreifa í hettuglasi**

**insúlín lispró**

**Lesið allan fylgiseðilinn vandlega áður en byrjað er að nota lyfið. Í honum eru mikilvægar upplýsingar.**

- Geymið fylgiseðilinn. Nauðsynlegt getur verið að lesa hann síðar.

- Leitið til læknisins eða lyfjafræðings ef þörf er á frekari upplýsingum.

- Þessu lyfi hefur verið ávísað til persónulegra nota. Ekki má gefa það öðrum. Það getur valdið þeim skaða, jafnvel þótt um sömu sjúkdómseinkenni sé að ræða.

- Látið lækninn eða lyfjafræðing vita um allar aukaverkanir. Þetta gildir einnig um aukaverkanir sem ekki er minnst á í þessum fylgiseðli. Sjá kafla 4.

**Í fylgiseðlinum eru eftirfarandi kaflar**

1. Upplýsingar um Humalog Mix25 og við hverju það er notað

2. Áður en byrjað er að nota Humalog Mix25

3. Hvernig nota á Humalog Mix25

4. Hugsanlegar aukaverkanir

5. Hvernig geyma á Humalog Mix25

6. Pakkningar og aðrar upplýsingar

**1. Upplýsingar um Humalog Mix25 og við hverju það er notað**

Humalog Mix25 er notað til meðferðar við sykursýki. Humalog Mix25 er tilbúin blönduð dreifa. Virka efnið heitir insúlín lispró. 25% af insúlín lispró í Humalog Mix25 er uppleyst í vatni og það verkar hraðar en venjulegt skjótvirkt insúlín vegna þess að insúlínsameindinni hefur verið breytt lítillega. 75% af insúlín lispró í Humalog Mix25 er insúlín lispró dreifa með prótamínsúlfati, sem lengir verkunina.

Þú færð sykursýki ef briskirtillinn framleiðir ekki nægjanlegt insúlín til að stjórna blóðsykursmagninu. Humalog Mix25 kemur í staðinn fyrir þitt eigið insúlín og er notað til langtímastjórnunar á blóðsykri. Verkun Humalog Mix25 hefst fyrr og varir lengur en uppleysanleg insúlín. Venjulega áttu að sprauta þig með Humalog Mix 25 innan við 15 mínútum fyrir mat.

Það getur verið að læknirinn þinn vilji að þú notir Humalog Mix25 ásamt insúlíni sem hefur lengri verkun. Hver tegund insúlíns hefur sínar notkunarleiðbeiningar með upplýsingum fyrir þig um insúlínið. Þú mátt ekki breyta um insúlíntegund nema læknirinn þinn segi þér að gera það. Vertu mjög varkár ef þú skiptir um insúlíntegund.

**2. Áður en byrjað er að nota Humalog Mix25**

**Ekki má nota Humalog Mix25**

**-** ef þér finnst að **blóðsykurinn sé að lækka (blóðsykursfall).** Seinna í þessum fylgiseðli er sagt frá því hvernig þú átt að bregðast við vægu blóðsykursfalli (sjá kafla 3: Ef notaður er stærri skammtur en mælt er fyrir um).

**-** ef þú ert með **ofnæmi** fyrir insúlín lispró eða einhverju öðru innihaldsefni lyfsins (talin upp í kafla 6).

**Varnaðarorð og varúðarreglur**

* Þegar þú sækir insúlín í apótek skaltu kanna hvort þú fáir örugglega rétt insúlín með því að lesa á miðann á umbúðunum og hettuglösunum. Vertu viss um að þú fáir það Humalog Mix25 sem læknirinn þinn vill að þú notir.
* Ef blóðsykrinum er vel stjórnað með núverandi insúlínmeðferð þá getur verið að þú skynjir síður viðvörunareinkenni um lágan blóðsykur. Einkennum er lýst síðar í þessum fylgiseðli. Þú verður því að skipuleggja vel máltíðir þínar, hve oft þú stundar líkamsrækt og hve mikið þú æfir. Þú verður líka að fylgjast vel með blóðsykursgildunum með því að mæla blóðsykurinn oft.
* Sumir sjúklingar, sem hafa fengið blóðsykursfall eftir að skipta frá dýrainsúlíni yfir í mannainsúlín hafa sagt, að varúðareinkennin séu síður augljós eða öðruvísi þegar mannainsúlín er notað. Ef þú færð oft lágan blóðsykur eða átt erfitt með að finna ef blóðsykurinn lækkar, skaltu ráðfæra þig við lækninn.
* Ef þú getur svarað einhverri af eftirfarandi spurningum JÁTANDI skaltu tala við lækninn, lyfjafræðing, eða hjúkrunarfræðing á sykursýkisdeild
  + Hefurðu orðið veik(ur) nýlega?
  + Hefur þú einkenni frá nýrum eða lifur?
  + Stundar þú meiri hreyfingu en venjulega?
* Insúlínþörf þín getur líka breyst ef þú neytir áfengis.
* Þú ættir einnig að ræða við lækninn, lyfjafræðing eða hjúkrunarfræðing á sykursýkisdeild ef þú ætlar að ferðast til útlanda. Tímamunur milli landa getur valdið því að þú þarft að sprauta þig og borða á öðrum tímum en heima.
* Sumir sjúklingar, með langvarandi sykursýki af gerð 2 og hjartasjúkdóm eða höfðu fengið heilablóðfall, sem meðhöndlaðir voru með pioglitazóni og insúlíni, fengu hjartabilun. Tilkynntu lækninum eins fljótt og auðið er ef þú verður var við einkenni hjartabilunar eins og óeðlilega mæði eða öra þyngdaraukningu eða staðbundinn bjúg.

**Notkun annarra lyfja samhliða Humalog Mix 25**

Insúlínþörf þín getur breyst ef þú notar

* getnaðarvarnartöflur,
* steralyf,
* skjaldkirtilshormón,
* sykursýkislyf til inntöku,
* acetýlsalicýlsýru,
* súlfalyf,
* octreótíð,
* beta-2-örvandi lyf (t.d. rítódrín, salbútamól eða terbútalín),
* beta-blokka eða
* sum þunglyndislyf (monoamín oxidasa hemlar eða sérhæfðir serotonin endurupptöku hemlar),
* danazol,
* suma ACE (angiotensin converting enzyme) hemla (til dæmis captopril, enalapril) og
* angíótensín II viðtakablokka.

Látið lækninn eða lyfjafræðing vita um öll önnur lyf sem eru notuð, hafa nýlega verið notuð eða kynnu að verða notuð, einnig þau sem fengin eru án lyfseðils (sjá kaflann “ Varnaðarorð og varúðarreglur“).

**Meðganga og brjóstagjöf**

Áttu von á barni, ráðgerir þú að verða barnshafandi eða ertu með barn á brjósti? Insúlínþörfin minnkar venjulega á fyrstu þremur mánuðum meðgöngunnar en eykst svo á þeim sex mánuðum sem eftir eru. Ef þú ert með barn á brjósti gæti þurft að breyta insúlínskammtinum eða mataræðinu.

Leitið ráða hjá lækninum.

**Akstur og notkun véla**

Einbeiting og viðbragðsflýtir getur minnkað ef blóðsykur lækkar of mikið. Hafðu þessi atriði í huga við allar kringumstæður þar sem hugsanlegt er að þú stofnir þér eða öðrum í hættu (t.d. við akstur og stjórnun vinnuvéla). Þú verður að ræða við lækninn þinn um hvort ráðlegt sé að aka ef þú:

* færð tíð tilfelli af of lágum blóðsykri
* finnur lítil eða engin af varúðareinkennum um lágan blóðsykur.

**Humalog Mix25 inniheldur natríum**

Lyfið inniheldur minna en 1 mmól (23 mg) af natríum í hverjum skammti, þ.e.a.s. er sem næst natríumlaust.

**3. Hvernig nota á Humalog Mix25**

Notið lyfið alltaf eins og læknirinn hefur sagt til um. Ef ekki er ljóst hvernig nota á lyfið skal leita upplýsinga hjá lækninum.

**Skammtur**

• Venjulega áttu að sprauta þig með Humalog Mix25 innan við 15 mínútum fyrir mat. Ef það er nauðsynlegt, getur þú sprautað þig fljótlega eftir máltíð. Læknirinn þinn segir þér nákvæmlega hversu mikið insúlín þú átt að nota, hvenær þú átt að sprauta þig og hversu oft. Þessar leiðbeiningar læknisins gilda einungis fyrir þig. Farðu nákvæmlega eftir þeim og farðu reglulega í eftirlit.

• Ef þú breytir um insúlíngerð (t.d. frá manninsúlíni eða dýrainsúlíni í Humalog samsetningar) þarf e.t.v. að breyta skammtinum. Kannski þarf bara að breyta fyrsta skammtinum en kannski breytist skammturinn smátt og smátt á nokkrum vikum eða mánuðum.

• Humalog Mix25 á að sprauta undir húð. Þú mátt ekki sprauta því öðru vísi en undir húð. Humalog Mix25 má ekki undir neinum kringumstæðum sprauta í æð.

**Undirbúningur fyrir notkun Humalog Mix25**

• Rúllaðu Humalog Mix25 hettuglasinu milli lófanna fyrir notkun til að insúlínið blandist, lausnin á að vera einsleit, skýjuð eða mjólkurhvít. Hristið ekki, því það getur valdið froðumyndun sem getur valdið ónákvæmri mælingu á skammti. Skoðaðu innihald hettuglassins áður en þú sprautar þig, því þú mátt ekki nota það ef það hefur kekkjast eða ef hvítar agnir, sem líkjast hrími, eru fastar á botni eða hliðum hettuglassins.

Athugaðu þetta ávallt áður en þú sprautar þig.

**Að sprauta sig með Humalog Mix25**

• Þvoðu þér fyrst um hendurnar.

• Hreinsaðu húðina eins og þér hefur verið kennt þar sem þú ætlar að sprauta þig með Humalog Mix25. Hreinsaðu gúmmíhimnuna á hettuglasinu, en ekki fjarlægja hana.

• Notaðu hreina, sæfða sprautu og nál til að stinga í gengum gúmmíhimnuna og draga upp skammtinn þinn af Humalog Mix25. Læknirinn þinn eða hjúkrunarfræðingur kennir þér þetta. **Þú mátt aldrei deila nálum og sprautum með öðrum.**

• Sprautaðu Humalog Mix25 undir húðina eins og þér hefur verið kennt. Gættu þess að sprauta ekki í æð. Ekki nudda stungustaðinn. Gættu þess að sprauta minnst 1 cm frá síðasta stungustað og að skipta um stungustað í hvert skipti sem þú sprautar þig, eins og þér hefur verið kennt.

**Ef notaður er stærri skammtur en mælt er fyrir um**

Ef þú notar stærri skammt af Humalog Mix25 en mælt er fyrir um eða þú ert óviss um hve miklu var dælt inn, getur blóðsykurinn lækkað. Athugaðu blóðsykurinn.

Ef blóðsykurinn þinn er lágur (**vægt blóðsykursfall**) skaltu fá þér þrúgusykur, sykur eða sætan drykk. Borðaðu síðan ávöxt, kex eða samloku, eins og læknirinn hefur ráðlagt þér og hvíldu þig svo. Þetta getur hjálpað þér til að komast yfir vægt fall á blóðsykri eða komið í veg fyrir væga ofskömmtun. Ef þér líður illa, öndun verður grunn og húðin föl skaltu strax hafa samband við lækni. Glúkagonsprauta getur dugað sem meðferð við blóðsykurslækkun. Fáðu þér þrúgusykur eða sykur eftir glúkagonsprautuna. Ef þú svarar ekki glúkagonsprautunni verður að meðhöndla þig á sjúkrahúsi. Biddu lækninn þinn að segja þér frá glúkagoni.

**Ef gleymist að nota Humalog Mix25**

Ef þú notar minna Humalog Mix25 en mælt er fyrir um eða þú ert óviss um hve miklu var dælt inn, getur blóðsykurinn hækkað. Athugaðu blóðsykurinn.

Ef of lágur blóðsykur eða of hár blóðsykur er ekki meðhöndlaður getur ástandið orðið mjög alvarlegt og orsakað höfuðverk, ógleði, uppköst, þurrk, meðvitundarleysi og jafnvel dauða (sjá lið A og B í kafla 4 “Hugsanlegar aukaverkanir”).

**Þrjú einföld skref** til að komast hjá blóðsykurslækkun eða blóðsykurshækkun:

* Gættu þess að eiga alltaf til auka einnotasprautur og auka Humalog Mix25 hettuglas.
* Vertu alltaf með eitthvað á þér sem sýnir að þú ert með sykursýki.
* Vertu alltaf með sykur á þér.

**Ef hætt er að nota Humalog Mix25**

Ef þú notar minna Humalog Mix25 en mælt er fyrir um, getur blóðsykurinn hækkað. Breyttu ekki insúlíninu nema læknirinn gefi fyrirmæli um það.

Leitið til læknisins eða lyfjafræðings ef þörf er á frekari upplýsingum um notkun lyfsins.

**4. Hugsanlegar aukaverkanir**

Eins og við á um öll lyf getur þetta lyf valdið aukaverkunum en það gerist þó ekki hjá öllum.

Almenn ofnæmiseinkenni eru mjög sjaldgæf (> 1/10.000 til <1/1.000). Einkennin eru eftirfarandi:

• útbrot um allan líkamann • lækkandi blóðþrýstingur

• öndunarerfiðleikar • hraður hjartsláttur

• sog- eða blísturshljóð við öndun • aukin svitamyndun

Ef þú heldur að þú sért með svona ofnæmi fyrir Humalog Mix25 láttu þá lækninn vita strax.

Staðbundið ofnæmi er algengt (> 1/100 til <1/10). Sumir einstaklingar fá roða, þrota eða kláða við stungustað. Þetta hverfur venjulega á nokkrum dögum eða fáum vikum. Láttu lækninn vita ef þetta kemur fyrir.

Fitukyrkingur (þykknun eða holun húðarinnar) er sjaldgæfur (> 1/1.000 til <1/100). Láttu lækninn vita ef þú tekur eftir því að húðin þykknar eða það myndast holur við stungustaði.

Tilkynnt hefur verið um bjúg (t.d. bólgnir handleggir, ökklar, vökvasöfnun), sérstaklega í upphafi insúlín meðferðar eða við breytingu á meðferð sem er ætlað að bæta blóðsykursstjórnun hjá þér.

**Tilkynning aukaverkana**

Látið lækninn eða lyfjafræðing vita um allar aukaverkanir. Þetta gildir einnig um aukaverkanir sem ekki er minnst á í þessum fylgiseðli. Einnig er hægt að tilkynna aukaverkanir beint samkvæmt fyrirkomulagi sem gildir í hverju landi fyrir sig, sjá [Appendix V](http://www.ema.europa.eu/docs/en_GB/document_library/Template_or_form/2013/03/WC500139752.doc). Með því að tilkynna aukaverkanir er hægt að hjálpa til við að auka upplýsingar um öryggi lyfsins.

**Algeng vandamál sem geta komið upp í tengslum við sykursýki**

**A. Blóðsykurslækkun**

Blóðsykurslækkun þýðir að það er ekki nægilegur sykur í blóðinu.

Hugsanlegar orsakir:

* þú hefur tekið of mikið af Humalog Mix25 eða öðru insúlíni;
* þú hefur sleppt úr eða seinkað máltíð, eða þú hefur breytt mataræði þínu;
* þú hreyfir þig of mikið eða vinnur of mikið rétt fyrir eða rétt eftir máltíð;
* þú ert með sýkingu eða þú ert veik(ur) (sérstaklega niðurgangur eða uppköst);
* það hefur orðið breyting á insúlínþörf þinni; eða
* þú ert með versnandi nýrna- eða lifrarsjúkdóm.

Áfengi og ýmis lyf geta haft áhrif á blóðsykursmagnið.

Fyrstu einkennin um lágan blóðsykur koma venjulega fljótt og þau eru:

• þreyta • hraður hjartsláttur

• taugaveiklun eða skjálfti • ógleði

• höfuðverkur • kaldur sviti

Ef þú telur þig ekki finna eða þekkja einkenni um lágan blóðsykur skaltu forðast að aka bíl og aðrar kringumstæður þar sem lágur blóðsykur getur stofnað þér eða öðrum í hættu.

**B. Blóðsykurshækkun og sykursýkisketónblóðsýring**

Blóðsykurshækkun þýðir að líkami þinn fær ekki nægilegt insúlín. Hugsanlegar orsakir blóðsykurshækkunar:

* að þú hefur ekki notað Humalog eða annað insúlín;
* að þú notar minna insúlín en læknirinn ávísar;
* að þú borðar meira en þinn matarskammt; eða
* að þú ert með hita, sýkingu eða ert í tilfinningalegu ójafnvægi.

Blóðsykurshækkun getur leitt til sykursýkisketónblóðsýringar. Fyrstu einkennin koma hægt, á mörgum tímum eða dögum. Þessi einkenni eru m.a.:

• syfja • lystarleysi

• roði og hitatilfinning í andliti • sérstök ávaxtalykt úr vitum

• þorsti • ógleði eða uppköst

Alvarleg einkenni eru öndunarerfiðleikar og hraður púls. **Leitaðu strax til læknis.**

**C. Sjúkdómar**

Ef þú veikist, sérstaklega ef þér er óglatt eða þú kastar upp, getur insúlínþörf þín breyst. **Þótt þú borðir ekki eins og venjulega hefur þú áfram þörf fyrir insúlín**. Mældu sykur í þvagi eða í blóði og fylgdu almennum reglum við veikindi og láttu lækninn þinn vita.

**5. Hvernig geyma á Humalog Mix25**

Fyrir fyrstu notkun skal geyma Humalog Mix25 í kæli (2°C - 8°C). Má ekki frjósa. Geymið hettuglas sem er í notkun í kæli (2°C - 8°C) eða við stofuhita (við lægri hita en 30oC) og fargið eftir 28 daga. Ekki geyma lyfið í hita eða í sólskini.

Geymið lyfið þar sem börn hvorki ná til né sjá.

Ekki skal nota lyfið eftir fyrningardagsetningu sem tilgreind er á merkimiðanum og öskjunni. Fyrningardagsetning er síðasti dagur mánaðarins sem þar kemur fram.

Ekki skal nota lyfið ef það hefur kekkjast eða ef hvítar agnir, sem líkjast hrími, eru fastar á botni eða hliðum hettuglassins. Athugaðu þetta ávallt áður en þú sprautar þig.

Ekki má skola lyfjum niður í frárennslislagnir eða fleygja þeim með heimilissorpi. Leitið ráða í apóteki um hvernig heppilegast er að farga lyfjum sem hætt er að nota. Markmiðið er að vernda umhverfið.

**6. Pakkningar og aðrar upplýsingar**

**Humalog Mix25 100 einingar/ml stungulyf, dreifa í hettuglasi inniheldur**

- Virka efnið er insúlín lispró. Insúlín lispró er framleitt á rannsóknarstofu með raðbrigða erfðatækni. Það er mannainsúlín sem hefur verið breytt og er því öðruvísi en önnur mannainsúlín eða insúlín af dýrauppruna. Insúlín lispró er náskylt mannainsúlíni, sem er náttúrulegt hormón, framleitt í briskirtli.

- Auk þess inniheldur lyfið hjálparefnin: Prótamínsúlfat, m-kresól, fenól, glyseról, tvíbasískt natríumfosfat 7H2O, zinkoxíð og vatn fyrir stungulyf. Natríumhýdroxíði eða saltsýru getur verið bætt við til að stilla sýrustig.

**Lýsing á útliti Humalog Mix25 100 einingar/ml stungulyf, dreifa í hettuglasi og pakkningastærðir**

Humalog Mix25 100 einingar/ml stungulyf, dreifa í hettuglasi er hvít, sæfð dreifa og inniheldur 100 einingar af insúlín lispró í hverjum millilítra (100 einingar/ml) af dreifu til innspýtingar. 25% af insúlín lispró í Humalog Mix25 er uppleyst í vatni. 75% af insúlín lispró í Humalog Mix25 er insúlín lispró dreifa með prótamínsúlfati. Hvert hettuglas inniheldur 1000 einingar (10 millilítrar). Humalog Mix25 100 einingar/ml stungulyf, dreifa fæst í pakkningu sem inniheldur 1 hettuglas.

**Markaðsleyfishafi og framleiðandi**

Humalog Mix25 100 einingar/ml stungulyf, dreifa í hettuglasi er framleitt af:

1. Lilly S.A., Avda. de la Industria 30, 28108 Alcobendas, Madrid, Spánn.

Markaðsleyfishafi er Eli Lilly Nederland B.V., Papendorpseweg 83, 3528 BJ Utrecht, Holland. Hafið samband við fulltrúa markaðsleyfishafa á hverjum stað ef óskað er upplýsinga um lyfið.

|  |  |
| --- | --- |
| **Belgique/België/Belgien**  Eli Lilly Benelux S.A./N.V.  Tél/Tel: + 32-(0)2 548 84 84 | **Lietuva**  Eli Lilly Lietuva  Tel. +370 (5) 2649600 |
| **България**  ТП "Ели Лили Недерланд" Б.В. - България  тел. + 359 2 491 41 40 | **Luxembourg/Luxemburg**  Eli Lilly Benelux S.A./N.V.  Tél/Tel: + 32-(0)2 548 84 84 |
| **Česká republika**  ELI LILLY ČR, s.r.o.  Tel: + 420 234 664 111 | **Magyarország**  Lilly Hungária Kft.  Tel: + 36 1 328 5100 |
| **Danmark**  Eli Lilly Danmark A/S  Tlf: +45 45 26 6000 | **Malta**  Charles de Giorgio Ltd.  Tel: + 356 25600 500 |
| **Deutschland**  Lilly Deutschland GmbH  Tel. + 49-(0) 6172 273 2222 | **Nederland**  Eli Lilly Nederland B.V.  Tel: + 31-(0) 30 60 25 800 |
| **Eesti**  Eli Lilly Nederland B.V.  Tel: **+**372 6817 280 | **Norge**  Eli Lilly Norge A.S.  Tlf: + 47 22 88 18 00 |
| **Ελλάδα**  ΦΑΡΜΑΣΕΡΒ-ΛΙΛΛΥ Α.Ε.Β.Ε.  Τηλ: +30 210 629 4600 | **Österreich**  Eli Lilly Ges. m.b.H.  Tel: + 43-(0) 1 711 780 |
| **España**  Lilly S.A.  Tel: + 34-91 663 50 00 | **Polska**  Eli Lilly Polska Sp. z o.o.  Tel: +48 22 440 33 00 |
| **France**  Lilly France S.A.S.  Tél: +33-(0) 1 55 49 34 34 | **Portugal**  Lilly Portugal - Produtos Farmacêuticos, Lda  Tel: + 351-21-4126600 |
| **Hrvatska**  Eli Lilly Hrvatska d.o.o.  Tel: +385 1 2350 999 | **România**  Eli Lilly România S.R.L.  Tel: + 40 21 4023000 |
|  |  |
| **Ireland**  Eli Lilly and Company (Ireland) Limited  Tel: + 353-(0) 1 661 4377 | **Slovenija**  Eli Lilly farmacevtska družba, d.o.o.  Tel: +386 (0) 1 580 00 10 |
| **Ísland**  Icepharma hf.  Sími + 354 540 8000 | **Slovenská republika**  Eli Lilly Slovakia s.r.o.  Tel: + 421 220 663 111 |
| **Italia**  Eli Lilly Italia S.p.A.  Tel: + 39- 055 42571 | **Suomi/Finland**  Oy Eli Lilly Finland Ab  Puh/Tel: + 358-(0) 9 85 45 250 |
| **Κύπρος**  Phadisco Ltd  Τηλ: +357 22 715000 | **Sverige**  Eli Lilly Sweden AB  Tel: + 46-(0) 8 7378800 |
| **Latvija**  Eli Lilly (Suisse) S.A Pārstāvniecība Latvijā  Tel: **+**371 67364000 | **United Kingdom**  Eli Lilly and Company Limited  Tel: + 44-(0) 1256 315000 |

**Þessi fylgiseðill var síðast uppfærður**

Ítarlegar upplýsingar um lyfið eru birtar á vef Lyfjastofnunar Evrópu http://www.ema.europa.eu/ og á vef Lyfjastofnunar, http://www.serlyfjaskra.is.

**Fylgiseðill: Upplýsingar fyrir notanda lyfsins**

**Humalog Mix25 100 einingar/ml stungulyf, dreifa í rörlykju**

**insúlín lispró**

**Lesið allan fylgiseðilinn vandlega áður en byrjað er að nota lyfið. Í honum eru mikilvægar upplýsingar.**

- Geymið fylgiseðilinn. Nauðsynlegt getur verið að lesa hann síðar.

- Leitið til læknisins eða lyfjafræðings ef þörf er á frekari upplýsingum.

- Þessu lyfi hefur verið ávísað til persónulegra nota. Ekki má gefa það öðrum. Það getur valdið þeim skaða, jafnvel þótt um sömu sjúkdómseinkenni sé að ræða.

- Látið lækninn eða lyfjafræðing vita um allar aukaverkanir. Þetta gildir einnig um aukaverkanir sem ekki er minnst á í þessum fylgiseðli. Sjá kafla 4.

**Í fylgiseðlinum eru eftirfarandi kaflar**

1. Upplýsingar um Humalog Mix25 og við hverju það er notað

2. Áður en byrjað er að nota Humalog Mix25

3. Hvernig nota á Humalog Mix25

4. Hugsanlegar aukaverkanir

5. Hvernig geyma á Humalog Mix25

6. Pakkningar og aðrar upplýsingar

**1. Upplýsingar um Humalog Mix25 og við hverju það er notað**

Humalog Mix25 er notað til meðferðar við sykursýki. Humalog Mix25 er tilbúin blönduð dreifa. Virka efnið heitir insúlín lispró. 25% af insúlín lispró í Humalog Mix25 er uppleyst í vatni og það verkar hraðar en venjulegt skjótvirkt insúlín vegna þess að insúlínsameindinni hefur verið breytt lítillega. 75% af insúlín lispró í Humalog Mix25 er insúlín lispró dreifa með prótamínsúlfati, sem lengir verkunina.

Þú færð sykursýki ef briskirtillinn framleiðir ekki nægjanlegt insúlín til að stjórna blóðsykursmagninu. Humalog Mix25 kemur í staðinn fyrir þitt eigið insúlín og er notað til langtímastjórnunar á blóðsykri. Verkun Humalog Mix25 hefst fyrr og varir lengur en uppleysanleg insúlín. Venjulega áttu að sprauta þig með Humalog Mix 25 innan við 15 mínútum fyrir mat.

Það getur verið að læknirinn þinn vilji að þú notir Humalog Mix25 ásamt insúlíni sem hefur lengri verkun. Hver tegund insúlíns hefur sínar notkunarleiðbeiningar með upplýsingum fyrir þig um insúlínið. Þú mátt ekki breyta um insúlíntegund nema læknirinn þinn segi þér að gera það. Vertu mjög varkár ef þú skiptir um insúlíntegund.

**2. Áður en byrjað er að nota Humalog Mix25**

**Ekki má nota Humalog Mix25**

**-** ef þér finnst að **blóðsykurinn sé að lækka (blóðsykursfall).** Seinna í þessum fylgiseðli er sagt frá því hvernig þú átt að bregðast við vægu blóðsykursfalli (sjá kafla 3: Ef notaður er stærri skammtur en mælt er fyrir um)**.**

**-** ef þú ert með **ofnæmi** fyrir insúlín lispró eða einhverju öðru innihaldsefni lyfsins (talin upp í kafla 6).

**Varnaðarorð og varúðarreglur**

* Þegar þú sækir insúlín í apótek skaltu kanna hvort þú fáir örugglega rétt insúlín með því að lesa á miðann á umbúðunum og rörlykjunni. Vertu viss um að þú fáir það Humalog Mix25 sem læknirinn þinn vill að þú notir.
* Ef blóðsykrinum er vel stjórnað með núverandi insúlínmeðferð þá getur verið að þú skynjir síður viðvörunareinkenni um lágan blóðsykur. Einkennum er lýst síðar í þessum fylgiseðli. Þú verður því að skipuleggja vel máltíðir þínar, hve oft þú stundar líkamsrækt og hve mikið þú æfir. Þú verður líka að fylgjast vel með blóðsykursgildunum með því að mæla blóðsykurinn oft.
* Sumir sjúklingar, sem hafa fengið blóðsykursfall eftir að skipta frá dýrainsúlíni yfir í mannainsúlín hafa sagt, að varúðareinkennin séu síður augljós eða öðruvísi þegar mannainsúlín er notað. Ef þú færð oft lágan blóðsykur eða átt erfitt með að finna ef blóðsykurinn lækkar, skaltu ráðfæra þig við lækninn.
* Ef þú getur svarað einhverri af eftirfarandi spurningum JÁTANDI skaltu tala við lækninn, lyfjafræðing, eða hjúkrunarfræðing á sykursýkisdeild
  + Hefurðu orðið veik(ur) nýlega?
  + Hefur þú einkenni frá nýrum eða lifur?
  + Stundar þú meiri hreyfingu en venjulega?
* Insúlínþörf þín getur líka breyst ef þú neytir áfengis.
* Þú ættir einnig að ræða við lækninn, lyfjafræðing eða hjúkrunarfræðing á sykursýkisdeild ef þú ætlar að ferðast til útlanda. Tímamunur milli landa getur valdið því að þú þarft að sprauta þig og borða á öðrum tímum en heima.
* Sumir sjúklingar, með langvarandi sykursýki af gerð 2 og hjartasjúkdóm eða höfðu fengið heilablóðfall, sem meðhöndlaðir voru með pioglitazóni og insúlíni, fengu hjartabilun. Tilkynntu lækninum eins fljótt og auðið er ef þú verður var við einkenni hjartabilunar eins og óeðlilega mæði eða öra þyngdaraukningu eða staðbundinn bjúg.

**Notkun annarra lyfja samhliða Humalog Mix25**

Insúlínþörf þín getur breyst ef þú notar

* getnaðarvarnartöflur,
* steralyf,
* skjaldkirtilshormón,
* sykursýkislyf til inntöku,
* acetýlsalicýlsýru,
* súlfalyf,
* octreótíð,
* beta-2-örvandi lyf (t.d. rítódrín, salbútamól eða terbútalín),
* beta-blokka eða
* sum þunglyndislyf (monoamín oxidasa hemlar eða sérhæfðir serotonin endurupptöku hemlar),
* danazol,
* suma ACE (angiotensin converting enzyme) hemla (til dæmis captopril, enalapril) og
* angíótensín II viðtakablokka.

Látið lækninn eða lyfjafræðing vita um öll önnur lyf sem eru notuð, hafa nýlega verið notuð eða kynnu að verða notuð, einnig þau sem fengin eru án lyfseðils (sjá kaflann “ Varnaðarorð og varúðarreglur Humalog Mix25).

**Meðganga og brjóstagjöf**

Áttu von á barni, ráðgerir þú að verða barnshafandi eða ertu með barn á brjósti? Insúlínþörfin minnkar venjulega á fyrstu þremur mánuðum meðgöngunnar en eykst svo á þeim sex mánuðum sem eftir eru. Ef þú ert með barn á brjósti gæti þurft að breyta insúlínskammtinum eða mataræðinu.

Leitið ráða hjá lækninum.

**Akstur og notkun véla**

Einbeiting og viðbragðsflýtir getur minnkað ef blóðsykur lækkar of mikið. Hafðu þessi atriði í huga við allar kringumstæður þar sem hugsanlegt er að þú stofnir þér eða öðrum í hættu (t.d. við akstur og stjórnun vinnuvéla). Þú verður að ræða við lækninn þinn um hvort ráðlegt sé að aka ef þú:

* færð tíð tilfelli af of lágum blóðsykri
* finnur lítil eða engin af varúðareinkennum um lágan blóðsykur.

**Humalog Mix25 inniheldur natríum**

Lyfið inniheldur minna en 1 mmól (23 mg) af natríum í hverjum skammti, þ.e.a.s. er sem næst natríumlaust.

**3. Hvernig nota á Humalog Mix25**

**Aðeins má nota 3 ml rörlykju í 3 ml penna frá Lilly. Hana má ekki nota í 1,5 ml penna.**

Notið lyfið alltaf eins og læknirinn hefur sagt til um. Ef ekki er ljóst hvernig nota á lyfið skal leita upplýsinga hjá lækninum. Til að forðast hugsanlegt smit má enginn annar en þú nota rörlykjuna, jafnvel þó skipt sé um nál á lyfjapennanum.

**Skammtur**

• Venjulega áttu að sprauta þig með Humalog Mix25 innan við 15 mínútum fyrir mat. Ef það er nauðsynlegt, getur þú sprautað þig fljótlega eftir máltíð. Læknirinn þinn segir þér nákvæmlega hversu mikið insúlín þú átt að nota, hvenær þú átt að sprauta þig og hversu oft. Þessar leiðbeiningar læknisins gilda einungis fyrir þig. Farðu nákvæmlega eftir þeim og farðu reglulega í eftirlit.

• Ef þú breytir um insúlíngerð (t.d. frá manninsúlíni eða dýrainsúlíni í Humalog samsetningar) þarf e.t.v. að breyta skammtinum. Kannski þarf bara að breyta fyrsta skammtinum en kannski breytist skammturinn smátt og smátt á nokkrum vikum eða mánuðum.

• Humalog Mix25 á að sprauta undir húð. Þú mátt ekki sprauta því öðru vísi en undir húð. Humalog Mix25 má ekki undir neinum kringumstæðum sprauta í æð.

**Undirbúningur fyrir notkun Humalog Mix25**

• Rúllaðu Humalog Mix25 rörlykjunni tíu sinnum milli lófanna og veltu henni síðan upp og niður 180º tíu sinnum fyrir notkun til að insúlínið blandist, lausnin á að vera einsleit, skýjuð eða mjólkurhvít. Ef lausnin er ekki einsleit, skal framangreind blöndun endurtekin uns lausnin verður einsleit. Lítil glerkúla er í rörlykjunni til að auðvelda blöndunina. Hristið ekki, því það getur valdið froðumyndun sem getur valdið ónákvæmri mælingu á skammti.

Innihald rörlykjunnar skal skoðað oft og ekki má nota það ef það hefur kekkjast eða ef hvítar agnir, sem líkjast hrími, eru fastar á botni eða hliðum rörlykjunnar.

Athugaðu þetta ávallt áður en þú sprautar þig.

**Undirbúningur fyrir notkun pennans**

* Þvoðu þér fyrst um hendurnar. Sótthreinsaðu gúmmíhimnuna á rörlykjunni.
* **Þú mátt bara nota Humalog Mix25 rörlykjur í insúlínpenna frá Lilly. Gættu þess að minnst sé á Humalog eða Lilly rörlykjur í notkunarleiðbeiningum fyrir pennann. 3 ml rörlykja passar aðeins í 3 ml penna.**
* Farðu eftir leiðbeiningunum sem fylgja pennanum. Komdu rörlykjunni fyrir í pennanum.
* Stilltu skammtinn á 1 eða 2 einingar. Haltu pennanum þannig að nálin vísi upp og bankaðu létt í pennann, svo loftbólurnar stígi upp í rörlykjuna. Haltu pennanum áfram í þessari stöðu og þrýstu skömmtunartakkanum í botn. Gerðu þetta þar til það kemur lítill dropi út úr nálinni. Það eru kannski nokkrar litlar loftbólur eftir í rörlykjunni en þær eru skaðlausar. Stórar loftbólur geta gert insúlínskammtinn þinn ónákvæman.

**Að sprauta sig með Humalog Mix25**

* Hreinsaðu húðina eins og þér hefur verið kennt þar sem þú ætlar að sprauta þig. Sprautaðu Humalog undir húð eins og þér hefur verið kennt. Gættu þess að stinga ekki í æðar. Eftir að þú hefur sprautað þig skaltu láta nálina vera í húðinni í 5 sekúndur, til að vera viss um að þú hafir fengið allan skammtinn. Ekki nudda stungustaðinn. Gættu þess að sprauta þig minnst 1 cm frá síðasta stungustað og skiptu um stungustað í hvert skipti sem þú sprautar þig, eins og þér hefur verið kennt.

**Eftir sprautuna**

* Strax eftir að þú ert búin(n) að sprauta þig skaltu fjarlægja nálina af pennanum með hjálp ytri nálarhettu. Þannig helst Humalog Mix25 sæft og kemur í veg fyrir leka. Það kemur líka í veg fyrir að loft komist inn í pennann og að nálin stíflist. **Þú mátt aldrei deila nálum með öðrum**. Þú mátt ekki lána öðrum pennann þinn. Settu pennalokið aftur á pennann. Láttu rörlykjuna vera í pennanum.

**Næstu sprautur**

* Fyrir hverja sprautu skaltu stilla á 1 eða 2 einingar og láta pennann vísa með nálina upp og þrýstu skömmtunartakkanum í botn, þar til dropi af Humalog Mix25 kemur úr nálinni. Þú getur séð hvað það er mikið eftir af Humalog með því að líta á kvarðann á rörlykjunni. Það eru u.þ.b. 20 einingar milli merkja. Ef það er ekki nægilegt Humalog eftir fyrir skammtinn þinn, þá skaltu skipta um rörlykju.

**Blandaðu aldrei öðru insúlíni í Humalog rörlykju. Þegar hún er tóm skaltu ekki nota hana meira.**

**Ef stærri skammtur en mælt er fyrir um er notaður**

Ef þú notar stærri skammt af Humalog Mix25 en mælt er fyrir um eða þú ert óviss um hve miklu var dælt inn, getur blóðsykurinn lækkað. Athugaðu blóðsykurinn.

Ef blóðsykurinn þinn er lágur (**vægt blóðsykursfall**) skaltu fá þér þrúgusykur, sykur eða sætan drykk. Borðaðu síðan ávöxt, kex eða samloku, eins og læknirinn hefur ráðlagt þér og hvíldu þig svo. Þetta getur hjálpað þér til að komast yfir vægt fall á blóðsykri eða komið í veg fyrir væga ofskömmtun. Ef þér líður illa, öndun verður grunn og húðin föl skaltu strax hafa samband við lækni. Glúkagonsprauta getur dugað sem meðferð við blóðsykurslækkun. Fáðu þér þrúgusykur eða sykur eftir glúkagonsprautuna. Ef þú svarar ekki glúkagonsprautunni verður að meðhöndla þig á sjúkrahúsi. Biddu lækninn þinn að segja þér frá glúkagoni.

**Ef gleymist að nota Humalog Mix25**

Ef þú notar minna Humalog Mix25 en mælt er fyrir um eða þú ert óviss um hve miklu var dælt inn, getur blóðsykurinn hækkað. Athugaðu blóðsykurinn.

Ef of lágur blóðsykur eða of hár blóðsykur er ekki meðhöndlaður getur ástandið orðið mjög alvarlegt og orsakað höfuðverk, ógleði, uppköst, þurrk, meðvitundarleysi og jafnvel dauða (sjá lið A og B í kafla 4 “Hugsanlegar aukaverkanir”).

**Þrjú einföld skref** til að komast hjá blóðsykurslækkun eða blóðsykurshækkun:

* Gættu þess að eiga alltaf til auka einnotasprautur og auka Humalog Mix 25 hettuglas, eða auka penna og rörlykjur ef penninn eða rörlykjurnar myndu týnast eða skemmast.
* Vertu alltaf með eitthvað á þér sem sýnir að þú ert með sykursýki.
* Vertu alltaf með sykur á þér.

**Ef hætt er að nota Humalog Mix25**

Ef þú notar minna Humalog Mix25 en mælt er fyrir um, getur blóðsykurinn hækkað. Breyttu ekki insúlíninu nema læknirinn gefi fyrirmæli um það.

Leitið til læknisins eða lyfjafræðings ef þörf er á frekari upplýsingum um notkun lyfsins.

**4. Hugsanlegar aukaverkanir**

Eins og við á um öll lyf getur þetta lyf valdið aukaverkunum, en það gerist þó ekki hjá öllum.

Almenn ofnæmiseinkenni eru mjög sjaldgæf (> 1/10.000 til <1/1.000). Einkennin eru eftirfarandi:

• útbrot um allan líkamann • lækkandi blóðþrýstingur

• öndunarerfiðleikar • hraður hjartsláttur

• sog- og blísturshljóð við öndun • aukin svitamyndun

Ef þú heldur að þú sért með svona ofnæmi fyrir Humalog Mix25 láttu þá lækninn vita strax.

Staðbundið ofnæmi er algengt (> 1/100 til <1/10). Sumir einstaklingar fá roða, þrota eða kláða við stungustað. Þetta hverfur venjulega á nokkrum dögum eða fáum vikum. Láttu lækninn vita ef þetta kemur fyrir.

Fitukyrkingur (þykknun eða holun húðarinnar) er sjaldgæfur (> 1/1.000 til <1/100). Láttu lækninn vita ef þú tekur eftir því að húðin þykknar eða það myndast holur við stungustaði.

Tilkynnt hefur verið um bjúg (t.d. bólgnir handleggir, ökklar, vökvasöfnun), sérstaklega í upphafi insúlín meðferðar eða við breytingu á meðferð sem er ætlað að bæta blóðsykursstjórnun hjá þér.

**Tilkynning aukaverkana**

Látið lækninn eða lyfjafræðing vita um allar aukaverkanir. Þetta gildir einnig um aukaverkanir sem ekki er minnst á í þessum fylgiseðli. Einnig er hægt að tilkynna aukaverkanir beint samkvæmt fyrirkomulagi sem gildir í hverju landi fyrir sig, sjá [Appendix V](http://www.ema.europa.eu/docs/en_GB/document_library/Template_or_form/2013/03/WC500139752.doc). Með því að tilkynna aukaverkanir er hægt að hjálpa til við að auka upplýsingar um öryggi lyfsins.

**Algeng vandamál sem geta komið upp í tengslum við sykursýki**

**A. Blóðsykurslækkun**

Blóðsykurslækkunþýðir að það er ekki nægilegur sykur í blóðinu.

Hugsanlegar orsakir:

* þú hefur tekið of mikið af Humalog Mix25 eða öðru insúlíni;
* þú hefur sleppt úr eða seinkað máltíð, eða þú hefur breytt mataræði þínu;
* þú hreyfir þig of mikið eða vinnur of mikið rétt fyrir eða rétt eftir máltíð;
* þú ert með sýkingu eða þú ert veik(ur) (sérstaklega niðurgangur eða uppköst);
* það hefur orðið breyting á insúlínþörf þinni; eða
* þú ert með versnandi nýrna- eða lifrarsjúkdóm.

Áfengi og ýmis lyf geta haft áhrif á blóðsykursmagnið.

Fyrstu einkennin um lágan blóðsykur koma venjulega fljótt og þau eru:

• þreyta • hraður hjartsláttur

• taugaveiklun eða skjálfti • ógleði

• höfuðverkur • kaldur sviti

Ef þú telur þig ekki finna eða þekkja einkenni um lágan blóðsykur skaltu forðast að aka bíl og aðrar kringumstæður þar sem lágur blóðsykur getur stofnað þér eða öðrum í hættu.

**B. Blóðsykurshækkun og sykursýkisketónblóðsýring**

Blóðsykurshækkun þýðir að líkami þinn fær ekki nægilegt insúlín. Hugsanlegar orsakir blóðsykurshækkunar:

* að þú hefur ekki notað Humalog Mix25 eða annað insúlín;
* að þú notar minna insúlín en læknirinn ávísar;
* að þú borðar meira en þinn matarskammt; eða
* að þú ert með hita, sýkingu eða ert í tilfinningalegu ójafnvægi.

Blóðsykurshækkun getur leitt til sykursýkisketónblóðsýringar. Fyrstu einkennin koma hægt, á mörgum tímum eða dögum. Þessi einkenni eru m.a.:

• syfja • lystarleysi

• roði og hitatilfinning í andliti • sérstök ávaxtalykt úr vitum

• þorsti • ógleði eða uppköst

Alvarleg einkenni eru öndunarerfiðleikar og hraður púls. **Leitaðu strax til læknis.**

**C. Sjúkdómar**

Ef þú veikist, sérstaklega ef þér er óglatt eða þú kastar upp, getur insúlínþörf þín breyst. **Þótt þú borðir ekki eins og venjulega hefur þú áfram þörf fyrir insúlín**. Mældu sykur í þvagi eða í blóði og fylgdu almennum reglum við veikindi og láttu lækninn þinn vita.

**5. Hvernig geyma á Humalog Mix25**

Fyrir fyrstu notkun skal geyma Humalog Mix25 í kæli (2°C - 8°C). Má ekki frjósa.

Geymið rörlykjuna sem er í notkun við stofuhita (við lægri hita en 30°C) og fargið eftir 28 daga. Ekki geyma lyfið í hita eða í sólskini. Ekki má geyma pennann eða rörlykjurnar sem eru í notkun í ísskáp. Geymið ekki penna með rörlykju með nálinni áfastri.

Geymið lyfið þar sem börn hvorki ná til né sjá.

Ekki skal nota lyfið eftir fyrningardagsetningu sem tilgreind er á merkimiðanum og öskjunni. Fyrningardagsetning er síðasti dagur mánaðarins sem þar kemur fram.

Ekki skal nota lyfið ef það hefur kekkjast eða ef hvítar agnir, sem líkjast hrími, eru fastar á botni eða hliðum rörlykjunnar. Athugaðu þetta ávallt áður en þú sprautar þig.

Ekki má skola lyfjum niður í frárennslislagnir eða fleygja þeim með heimilissorpi. Leitið ráða í apóteki um hvernig heppilegast er að farga lyfjum sem hætt er að nota. Markmiðið er að vernda umhverfið.

**6. Pakkningar og aðrar upplýsingar**

**Humalog Mix25 100 einingar/ml stungulyf, dreifa í rörlykju inniheldur**

- Virka efnið er insúlín lispró. Insúlín lispró er framleitt á rannsóknarstofu með raðbrigða erfðatækni. Það er mannainsúlín sem hefur verið breytt og er því öðruvísi en önnur mannainsúlín eða insúlín af dýrauppruna. Insúlín lispró er náskylt mannainsúlíni, sem er náttúrulegt hormón, framleitt í briskirtli.

- Auk þess inniheldur lyfið hjálparefnin: Prótamínsúlfat, m-kresól, fenól, glyseról, tvíbasískt natríumfosfat 7H2O, zinkoxíð og vatn fyrir stungulyf. Natríumhýdroxíði eða saltsýru getur verið bætt við til að stilla sýrustig.

**Lýsing á útliti Humalog Mix25 100 einingar/ml stungulyf, dreifa í rörlykju og pakkningastærðir**

Humalog Mix25 100 einingar/ml stungulyf, dreifa er hvít, sæfð dreifa og inniheldur 100 einingar af insúlín lispró í hverjum millilítra (100 einingar/ml) af dreifu til innspýtingar. 25% af insúlín lispró í Humalog Mix25 er uppleyst í vatni. 75% af insúlín lispró í Humalog Mix25 er insúlín lispró dreifa með prótamínsúlfati. Hver rörlykja inniheldur 300 einingar (3 millilítrar). Rörlykjurnar fást í pakkningu sem inniheldur 5 eða 10 rörlykjur. Ekki er víst að allar pakkningastærðir séu markaðssettar.

**Markaðsleyfishafi og framleiðandi**

Humalog Mix25 100 einingar/ml stungulyf, dreifa í rörlykju er framleitt af:

1. Lilly France S.A.S.,Rue du Colonel Lilly, 67640 Fegersheim, Frakkland,
2. Eli Lilly Italia S.p.A., Via Gramsci 731-733, 50019 Sesto Fiorentino, (FI) Ítalía.

Markaðsleyfishafi er Eli Lilly Nederland B.V., Papendorpseweg 83, 3528 BJ Utrecht, Holland.

Hafið samband við fulltrúa markaðsleyfishafa á hverjum stað ef óskað er upplýsinga um lyfið.

|  |  |
| --- | --- |
| **Belgique/België/Belgien**  Eli Lilly Benelux S.A./N.V.  Tél/Tel: + 32-(0)2 548 84 84 | **Lietuva**  Eli Lilly Lietuva  Tel. +370 (5) 2649600 |
| **България**  ТП "Ели Лили Недерланд" Б.В. - България  тел. + 359 2 491 41 40 | **Luxembourg/Luxemburg**  Eli Lilly Benelux S.A./N.V.  Tél/Tel: + 32-(0)2 548 84 84 |
| **Česká republika**  ELI LILLY ČR, s.r.o.  Tel: + 420 234 664 111 | **Magyarország**  Lilly Hungária Kft.  Tel: + 36 1 328 5100 |
| **Danmark**  Eli Lilly Danmark A/S  Tlf: +45 45 26 6000 | **Malta**  Charles de Giorgio Ltd.  Tel: + 356 25600 500 |
| **Deutschland**  Lilly Deutschland GmbH  Tel. + 49-(0) 6172 273 2222 | **Nederland**  Eli Lilly Nederland B.V.  Tel: + 31-(0) 30 60 25 800 |
| **Eesti**  Eli Lilly Nederland B.V.  Tel: **+**372 6817 280 | **Norge**  Eli Lilly Norge A.S.  Tlf: + 47 22 88 18 00 |
| **Ελλάδα**  ΦΑΡΜΑΣΕΡΒ-ΛΙΛΛΥ Α.Ε.Β.Ε.  Τηλ: +30 210 629 4600 | **Österreich**  Eli Lilly Ges. m.b.H.  Tel: + 43-(0) 1 711 780 |
| **España**  Lilly S.A.  Tel: + 34-91 663 50 00 | **Polska**  Eli Lilly Polska Sp. z o.o.  Tel: +48 22 440 33 00 |
| **France**  Lilly France S.A.S.  Tél: +33-(0) 1 55 49 34 34 | **Portugal**  Lilly Portugal - Produtos Farmacêuticos, Lda  Tel: + 351-21-4126600 |
| **Hrvatska**  Eli Lilly Hrvatska d.o.o.  Tel: +385 1 2350 999 | **România**  Eli Lilly România S.R.L.  Tel: + 40 21 4023000 |
|  |  |
| **Ireland**  Eli Lilly and Company (Ireland) Limited  Tel: + 353-(0) 1 661 4377 | **Slovenija**  Eli Lilly farmacevtska družba, d.o.o.  Tel: +386 (0) 1 580 00 10 |
| **Ísland**  Icepharma hf.  Sími + 354 540 8000 | **Slovenská republika**  Eli Lilly Slovakia s.r.o.  Tel: + 421 220 663 111 |
| **Italia**  Eli Lilly Italia S.p.A.  Tel: + 39- 055 42571 | **Suomi/Finland**  Oy Eli Lilly Finland Ab  Puh/Tel: + 358-(0) 9 85 45 250 |
| **Κύπρος**  Phadisco Ltd  Τηλ: +357 22 715000 | **Sverige**  Eli Lilly Sweden AB  Tel: + 46-(0) 8 7378800 |
| **Latvija**  Eli Lilly (Suisse) S.A Pārstāvniecība Latvijā  Tel: **+**371 67364000 | **United Kingdom**  Eli Lilly and Company Limited  Tel: + 44-(0) 1256 315000 |

**Þessi fylgiseðill var síðast uppfærður**

Ítarlegar upplýsingar um lyfið eru birtar á vef Lyfjastofnunar Evrópu http://www.ema.europa.eu/ og á vef Lyfjastofnunar, http://www.serlyfjaskra.is.

**Fylgiseðill: Upplýsingar fyrir notanda lyfsins**

**Humalog Mix50 100 einingar/ml stungulyf, dreifa í rörlykju**

**insúlín lispró**

**Lesið allan fylgiseðilinn vandlega áður en byrjað er að nota lyfið. Í honum eru mikilvægar upplýsingar.**

- Geymið fylgiseðilinn. Nauðsynlegt getur verið að lesa hann síðar.

- Leitið til læknisins eða lyfjafræðings ef þörf er á frekari upplýsingum.

- Þessu lyfi hefur verið ávísað til persónulegra nota. Ekki má gefa það öðrum. Það getur valdið þeim skaða, jafnvel þótt um sömu sjúkdómseinkenni sé að ræða.

- Látið lækninn eða lyfjafræðing vita um allar aukaverkanir. Þetta gildir einnig um aukaverkanir sem ekki er minnst á í þessum fylgiseðli. Sjá kafla 4.

**Í fylgiseðlinum eru eftirfarandi kaflar**:

1. Upplýsingar um Humalog Mix50 og við hverju það er notað

2. Áður en byrjað er að nota Humalog Mix50

3. Hvernig nota á Humalog Mix50

4. Hugsanlegar aukaverkanir

5. Hvernig geyma á Humalog Mix50

6. Pakkningar og aðrar upplýsingar

**1. Upplýsingar um Humalog Mix50** **og við hverju það er notað**

Humalog Mix50 er notað til meðferðar við sykursýki. Humalog Mix50 er tilbúin blönduð dreifa. Virka efnið heitir insúlín lispró. 50% af insúlín lispró í Humalog Mix50 er uppleyst í vatni og það verkar hraðar en venjulegt skjótvirkt insúlín vegna þess að insúlínsameindinni hefur verið breytt lítillega. 50% af insúlín lispró í Humalog Mix50 er insúlín lispró dreifa með prótamínsúlfati, sem lengir verkunina.

Þú færð sykursýki ef briskirtillinn framleiðir ekki nægjanlegt insúlín til að stjórna blóðsykursmagninu. Humalog Mix50 kemur í staðinn fyrir þitt eigið insúlín og er notað til langtímastjórnunar á blóðsykri. Verkun Humalog Mix50 hefst fyrr og varir lengur en uppleysanleg insúlín. Venjulega áttu að sprauta þig með Humalog Mix50 innan við 15 mínútum fyrir mat.

Það getur verið að læknirinn þinn vilji að þú notir Humalog Mix50 ásamt insúlíni sem hefur lengri verkun. Hver tegund insúlíns hefur sínar notkunarleiðbeiningar með upplýsingum fyrir þig um insúlínið. Þú mátt ekki breyta um insúlíntegund nema læknirinn þinn segi þér að gera það. Vertu mjög varkár ef þú skiptir um insúlíntegund.

**2. Áður en byrjað er að nota Humalog Mix50**

**Ekki má nota Humalog Mix50**

**-** ef þér finnst að **blóðsykurinn sé að lækka (blóðsykursfall).** Seinna í þessum fylgiseðli er sagt frá því hvernig þú átt að bregðast við vægu blóðsykursfalli (sjá kafla 3: Ef notaður er stærri skammtur en mælt er fyrir um)**.**

**-** ef þú ert með **ofnæmi** fyrir insúlín lispró eða einhverju öðru innihaldsefni lyfsins (talin upp í kafla 6).

**Varnaðarorð og varúðarreglur**

* Þegar þú sækir insúlín í apótek skaltu kanna hvort þú fáir örugglega rétt insúlín með því að lesa á miðann á umbúðunum og rörlykjunni. Vertu viss um að þú fáir það Humalog Mix50 sem læknirinn þinn vill að þú notir.
* Ef blóðsykrinum er vel stjórnað með núverandi insúlínmeðferð þá getur verið að þú skynjir síður viðvörunareinkenni um lágan blóðsykur. Einkennum er lýst síðar í þessum fylgiseðli. Þú verður því að skipuleggja vel máltíðir þínar, hve oft þú stundar líkamsrækt og hve mikið þú æfir. Þú verður líka að fylgjast vel með blóðsykursgildunum með því að mæla blóðsykurinn oft.
* Sumir sjúklingar, sem hafa fengið blóðsykursfall eftir að skipta frá dýrainsúlíni yfir í mannainsúlín hafa sagt, að varúðareinkennin séu síður augljós eða öðruvísi þegar mannainsúlín er notað. Ef þú færð oft lágan blóðsykur eða átt erfitt með að finna ef blóðsykurinn lækkar, skaltu ráðfæra þig við lækninn.
* Ef þú getur svarað einhverri af eftirfarandi spurningum JÁTANDI skaltu tala við lækninn, lyfjafræðing, eða hjúkrunarfræðing á sykursýkisdeild
  + Hefurðu orðið veik(ur) nýlega?
  + Hefur þú einkenni frá nýrum eða lifur?
  + Stundar þú meiri hreyfingu en venjulega?
* Insúlínþörf þín getur líka breyst ef þú neytir áfengis.
* Þú ættir einnig að ræða við lækninn, lyfjafræðing eða hjúkrunarfræðing á sykursýkisdeild ef þú ætlar að ferðast til útlanda. Tímamunur milli landa getur valdið því að þú þarft að sprauta þig og borða á öðrum tímum en heima.
* Sumir sjúklingar, með langvarandi sykursýki af gerð 2 og hjartasjúkdóm eða höfðu fengið heilablóðfall, sem meðhöndlaðir voru með pioglitazóni og insúlíni, fengu hjartabilun. Tilkynntu lækninum eins fljótt og auðið er ef þú verður var við einkenni hjartabilunar eins og óeðlilega mæði eða öra þyngdaraukningu eða staðbundinn bjúg.

**Notkun annarra lyfja samhliða Humalog Mix50**

Insúlínþörf þín getur breyst ef þú notar

* getnaðarvarnartöflur,
* steralyf,
* skjaldkirtilshormón,
* sykursýkislyf til inntöku,
* acetýlsalicýlsýru,
* súlfalyf,
* octreótíð,
* beta-2-örvandi lyf (t.d. rítódrín, salbútamól eða terbútalín),
* beta-blokka eða
* sum þunglyndislyf (monoamín oxidasa hemlar eða sérhæfðir serotonin endurupptöku hemlar),
* danazol,
* suma ACE (angiotensin converting enzyme) hemla (til dæmis captopril, enalapril) og
* angíótensín II viðtakablokka.

Látið lækninn eða lyfjafræðing vita um öll önnur lyf sem eru notuð, hafa nýlega verið notuð eða kynnu að verða notuð, einnig þau sem fengin eru án lyfseðils (sjá kaflann „Varnaðarorð og varúðarreglur“).

**Meðganga og brjóstagjöf**

Áttu von á barni, ráðgerir þú að verða barnshafandi eða ertu með barn á brjósti? Insúlínþörfin minnkar venjulega á fyrstu þremur mánuðum meðgöngunnar en eykst svo á þeim sex mánuðum sem eftir eru. Ef þú ert með barn á brjósti gæti þurft að breyta insúlínskammtinum eða mataræðinu.

Leitið ráða hjá lækninum.

**Akstur og notkun véla**

Einbeiting og viðbragðsflýtir getur minnkað ef blóðsykur lækkar of mikið. Hafðu þessi atriði í huga við allar kringumstæður þar sem hugsanlegt er að þú stofnir þér eða öðrum í hættu (t.d. við akstur og stjórnun vinnuvéla). Þú verður að ræða við lækninn þinn um hvort ráðlegt sé að aka ef þú:

* færð tíð tilfelli af of lágum blóðsykri
* finnur lítil eða engin af varúðareinkennum um lágan blóðsykur.

**Humalog Mix50 inniheldur natríum**

Lyfið inniheldur minna en 1 mmól (23 mg) af natríum í hverjum skammti, þ.e.a..s. er sem næst natríumlaust.

**3. Hvernig nota á Humalog Mix50**

**Aðeins má nota 3 ml rörlykju í 3 ml penna frá Lilly. Hana má ekki nota í 1,5 ml penna.**

Notið lyfið alltaf eins og læknirinn hefur sagt til um. Ef ekki er ljóst hvernig nota á lyfið skal leita upplýsinga hjá lækninum. Til að forðast hugsanlegt smit má enginn annar en þú nota rörlykjuna, jafnvel þó skipt sé um nál á lyfjapennanum.

**Skammtur**

• Venjulega áttu að sprauta þig með Humalog Mix50 innan við 15 mínútum fyrir mat. Ef það er nauðsynlegt, getur þú sprautað þig fljótlega eftir máltíð. Læknirinn þinn segir þér nákvæmlega hversu mikið insúlín þú átt að nota, hvenær þú átt að sprauta þig og hversu oft. Þessar leiðbeiningar læknisins gilda einungis fyrir þig. Farðu nákvæmlega eftir þeim og farðu reglulega í eftirlit.

• Ef þú breytir um insúlíngerð (t.d. frá manninsúlíni eða dýrainsúlíni í Humalog samsetningar) þarf e.t.v. að breyta skammtinum. Kannski þarf bara að breyta fyrsta skammtinum en kannski breytist skammturinn smátt og smátt á nokkrum vikum eða mánuðum.

• Humalog Mix50 á að sprauta undir húð. Þú mátt ekki sprauta því öðru vísi en undir húð. Humalog Mix50 má ekki undir neinum kringumstæðum sprauta í æð.

**Undirbúningur fyrir notkun Humalog Mix50**

• Rúllaðu Humalog Mix50 rörlykjunni tíu sinnum milli lófanna og veltu henni síðan upp og niður 180º tíu sinnum fyrir notkun til að insúlínið blandist, lausnin á að vera einsleit, skýjuð eða mjólkurhvít. Ef lausnin er ekki einsleit, skal framangreind blöndun endurtekin uns lausnin verður einsleit. Lítil glerkúla er í rörlykjunni til að auðvelda blöndunina. Hristið ekki, því það getur valdið froðumyndun sem getur valdið ónákvæmri mælingu á skammti.

Innihald rörlykjunnar skal skoðað oft og ekki má nota það ef það hefur kekkjast eða ef hvítar agnir, sem líkjast hrími, eru fastar á botni eða hliðum rörlykjunnar.

Athugaðu þetta ávallt áður en þú sprautar þig.

**Undirbúningur fyrir notkun pennans**

* Þvoðu þér fyrst um hendurnar. Sótthreinsaðu gúmmíhimnuna á rörlykjunni.
* **Þú mátt bara nota Humalog Mix50 rörlykjur í insúlínpenna frá Lilly. Gættu þess að minnst sé á Humalog eða Lilly rörlykjur í notkunarleiðbeiningum fyrir pennann. 3 ml rörlykja passar aðeins í 3 ml penna.**
* Farðu eftir leiðbeiningunum sem fylgja pennanum. Komdu rörlykjunni fyrir í pennanum.
* Stilltu skammtinn á 1 eða 2 einingar. Haltu pennanum þannig að nálin vísi upp og bankaðu létt í pennann, svo loftbólurnar stígi upp í rörlykjuna. Haltu pennanum áfram í þessari stöðu og þrýstu skömmtunartakkanum í botn. Gerðu þetta þar til það kemur lítill dropi út úr nálinni. Það eru kannski nokkrar litlar loftbólur eftir í rörlykjunni en þær eru skaðlausar. Stórar loftbólur geta gert insúlínskammtinn þinn ónákvæman.

**Að sprauta sig með Humalog Mix50**

* Hreinsaðu húðina eins og þér hefur verið kennt þar sem þú ætlar að sprauta þig. Sprautaðu Humalog undir húð eins og þér hefur verið kennt. Gættu þess að stinga ekki í æðar. Eftir að þú hefur sprautað þig skaltu láta nálina vera í húðinni í 5 sekúndur, til að vera viss um að þú hafir fengið allan skammtinn. Ekki nudda stungustaðinn. Gættu þess að sprauta þig minnst 1 cm frá síðasta stungustað og skiptu um stungustað í hvert skipti sem þú sprautar þig, eins og þér hefur verið kennt.

**Eftir sprautuna**

* Strax eftir að þú ert búin(n) að sprauta þig skaltu fjarlægja nálina af pennanum með hjálp ytri nálarhettu. Þannig helst Humalog Mix50 sæft og kemur í veg fyrir leka. Það kemur líka í veg fyrir að loft komist inn í pennann og að nálin stíflist. **Þú mátt aldrei deila nálum með öðrum**. Þú mátt ekki lána öðrum pennann þinn. Settu pennalokið aftur á pennann. Láttu rörlykjuna vera í pennanum.

**Næstu sprautur**

* Fyrir hverja sprautu skaltu stilla á 1 eða 2 einingar og láta pennann vísa með nálina upp og þrýstu skömmtunartakkanum í botn, þar til dropi af Humalog Mix50 kemur úr nálinni. Þú getur séð hvað það er mikið eftir af Humalog með því að líta á kvarðann á rörlykjunni. Það eru u.þ.b. 20 einingar milli merkja. Ef það er ekki nægilegt Humalog eftir fyrir skammtinn þinn, þá skaltu skipta um rörlykju.

**Blandaðu aldrei öðru insúlíni í Humalog rörlykju. Þegar hún er tóm skaltu ekki nota hana meira.**

**Ef notaður er stærri skammtur en mælt er fyrir um**

Ef þú notar stærri skammt af Humalog Mix50 en mælt er fyrir um eða þú ert óviss um hve miklu var dælt inn, getur blóðsykurinn lækkað. Athugaðu blóðsykurinn.

Ef blóðsykurinn þinn er lágur (**vægt blóðsykursfall**) skaltu fá þér þrúgusykur, sykur eða sætan drykk. Borðaðu síðan ávöxt, kex eða samloku, eins og læknirinn hefur ráðlagt þér og hvíldu þig svo. Þetta getur hjálpað þér til að komast yfir vægt fall á blóðsykri eða komið í veg fyrir væga ofskömmtun. Ef þér líður illa, öndun verður grunn og húðin föl skaltu strax hafa samband við lækni. Glúkagonsprauta getur dugað sem meðferð við blóðsykurslækkun. Fáðu þér þrúgusykur eða sykur eftir glúkagonsprautuna. Ef þú svarar ekki glúkagonsprautunni verður að meðhöndla þig á sjúkrahúsi. Biddu lækninn þinn að segja þér frá glúkagoni.

**Ef gleymist að nota Humalog Mix50**

Ef þú notar minna Humalog Mix50 en mælt er fyrir um eða þú ert óviss um hve miklu var dælt inn, getur blóðsykurinn hækkað. Athugaðu blóðsykurinn.

Ef of lágur blóðsykur eða of hár blóðsykur er ekki meðhöndlaður getur ástandið orðið mjög alvarlegt og orsakað höfuðverk, ógleði, uppköst, þurrk, meðvitundarleysi og jafnvel dauða (sjá lið A og B í kafla 4 “Hugsanlegar aukaverkanir”).

**Þrjú einföld skref** til að komast hjá blóðsykurslækkun eða blóðsykurshækkun:

* Gættu þess að eiga alltaf til auka einnotasprautur og auka Humalog Mix50 hettuglas, eða auka penna og rörlykjur ef penninn eða rörlykjurnar myndu týnast eða skemmast.
* Vertu alltaf með eitthvað á þér sem sýnir að þú ert með sykursýki.
* Vertu alltaf með sykur á þér.

**Ef hætt er að nota Humalog Mix50**

Ef þú notar minna Humalog Mix50 en mælt er fyrir um, getur blóðsykurinn hækkað. Breyttu ekki insúlíninu nema læknirinn gefi fyrirmæli um það.

Leitið til læknisins eða lyfjafræðings ef þörf er á frekari upplýsingum um notkun lyfsins.

**4. Hugsanlegar aukaverkanir**

Eins og við á um öll lyf getur þetta lyf valdið aukaverkunum en það gerist þó ekki hjá öllum.

Almenn ofnæmiseinkenni eru mjög sjaldgæf (> 1/10.000 til <1/1.000). Einkennin eru eftirfarandi:

• útbrot um allan líkamann • lækkandi blóðþrýstingur

• öndunarerfiðleikar • hraður hjartsláttur

• sog- eða blísturshljóð við öndun • aukin svitamyndun

Ef þú heldur að þú sért með svona ofnæmi fyrir Humalog Mix50 láttu þá lækninn vita strax.

Staðbundið ofnæmi er algengt (> 1/100 til <1/10). Sumir einstaklingar fá roða, þrota eða kláða við stungustað. Þetta hverfur venjulega á nokkrum dögum eða fáum vikum. Láttu lækninn vita ef þetta kemur fyrir.

Fitukyrkingur (þykknun eða holun húðarinnar) er sjaldgæfur (> 1/1.000 til <1/100). Láttu lækninn vita ef þú tekur eftir því að húðin þykknar eða það myndast holur við stungustaði.

Tilkynnt hefur verið um bjúg (t.d. bólgnir handleggir, ökklar, vökvasöfnun), sérstaklega í upphafi insúlín meðferðar eða við breytingu á meðferð sem er ætlað að bæta blóðsykursstjórnun hjá þér.

**Tilkynning aukaverkana**

Látið lækninn eða lyfjafræðing vita um allar aukaverkanir. Þetta gildir einnig um aukaverkanir sem ekki er minnst á í þessum fylgiseðli. Einnig er hægt að tilkynna aukaverkanir beint samkvæmt fyrirkomulagi sem gildir í hverju landi fyrir sig, sjá [Appendix V](http://www.ema.europa.eu/docs/en_GB/document_library/Template_or_form/2013/03/WC500139752.doc). Með því að tilkynna aukaverkanir er hægt að hjálpa til við að auka upplýsingar um öryggi lyfsins.

**Algeng vandamál sem geta komið upp í tengslum við sykursýki**

**A. Blóðsykurslækkun**

Blóðsykurslækkun þýðir að það er ekki nægilegur sykur í blóðinu.

Hugsanlegar orsakir:

* þú hefur tekið of mikið af Humalog Mix50 eða öðru insúlíni;
* þú hefur sleppt úr eða seinkað máltíð, eða þú hefur breytt mataræði þínu;
* þú hreyfir þig of mikið eða vinnur of mikið rétt fyrir eða rétt eftir máltíð;
* þú ert með sýkingu eða þú ert veik(ur) (sérstaklega niðurgangur eða uppköst);
* það hefur orðið breyting á insúlínþörf þinni; eða
* þú ert með versnandi nýrna- eða lifrarsjúkdóm.

Áfengi og ýmis lyf geta haft áhrif á blóðsykursmagnið.

Fyrstu einkennin um lágan blóðsykur koma venjulega fljótt og þau eru:

• þreyta • hraður hjartsláttur

• taugaveiklun eða skjálfti • ógleði

• höfuðverkur • kaldur sviti

Ef þú telur þig ekki finna eða þekkja einkenni um lágan blóðsykur skaltu forðast að aka bíl og aðrar kringumstæður þar sem lágur blóðsykur getur stofnað þér eða öðrum í hættu.

**B. Blóðsykurshækkun og sykursýkisketónblóðsýring**

Blóðsykurshækkun þýðir að líkami þinn fær ekki nægilegt insúlín. Hugsanlegar orsakir blóðsykurshækkunar:

* að þú hefur ekki notað Humalog Mix50 eða annað insúlín;
* að þú notar minna insúlín en læknirinn ávísar;
* að þú borðar meira en þinn matarskammt; eða
* að þú ert með hita, sýkingu eða ert í tilfinningalegu ójafnvægi.

Blóðsykurshækkun getur leitt til sykursýkisketónblóðsýringar. Fyrstu einkennin koma hægt, á mörgum tímum eða dögum. Þessi einkenni eru m.a.:

• syfja • lystarleysi

• roði og hitatilfinning í andliti • sérstök ávaxtalykt úr vitum

• þorsti • ógleði eða uppköst

Alvarleg einkenni eru öndunarerfiðleikar og hraður púls. **Leitaðu strax til læknis.**

**C. Sjúkdómar**

Ef þú veikist, sérstaklega ef þér er óglatt eða þú kastar upp, getur insúlínþörf þín breyst. **Þótt þú borðir ekki eins og venjulega hefur þú áfram þörf fyrir insúlín**. Mældu sykur í þvagi eða í blóði og fylgdu almennum reglum við veikindi og láttu lækninn þinn vita.

**5. Hvernig geyma á Humalog Mix50**

Fyrir fyrstu notkun skal geyma Humalog Mix50 í kæli (2°C - 8°C). Má ekki frjósa.

Geymið rörlykjuna sem er í notkun við stofuhita (við lægri hita en 30°C) og fargið eftir 28 daga. Geymið ekki í hita eða sólskini. Ekki má geyma pennann eða rörlykjurnar sem eru í notkun í ísskáp. Geymið ekki penna með rörlykju með nálinni áfastri.

Geymið lyfið þar sem börn hvorki ná til né sjá.

Ekki skal nota lyfið eftir fyrningardagsetningu sem tilgreind er á merkimiðanum og öskjunni. Fyrningardagsetning er síðasti dagur mánaðarins sem þar kemur fram.

Ekki skal nota lyfið ef það hefur kekkjast eða ef hvítar agnir, sem líkjast hrími, eru fastar á botni eða hliðum rörlykjunnar. Athugaðu þetta ávallt áður en þú sprautar þig.

Ekki má skola lyfjum niður í frárennslislagnir eða fleygja þeim með heimilissorpi. Leitið ráða í apóteki um hvernig heppilegast er að farga lyfjum sem hætt er að nota. Markmiðið er að vernda umhverfið.

**6. Pakkningar og aðrar upplýsingar**

**Humalog Mix50 100 einingar/ml stungulyf, dreifa í rörlykju inniheldur**

- Virka efnið er insúlín lispró. Insúlín lispró er framleitt á rannsóknarstofu með raðbrigða erfðatækni. Það er mannainsúlín sem hefur verið breytt og er því öðruvísi en önnur mannainsúlín eða insúlín af dýrauppruna. Insúlín lispró er náskylt mannainsúlíni, sem er náttúrulegt hormón, framleitt í briskirtli.

- Auk þess inniheldur lyfið hjálparefnin: Prótamínsúlfat, m-kresól, fenól, glyseról, tvíbasískt natríumfosfat 7H2O, zinkoxíð og vatn fyrir stungulyf. Natríumhýdroxíði eða saltsýru getur verið bætt við til að stilla sýrustig.

**Lýsing á útliti Humalog Mix50 100 einingar/ml stungulyf, dreifa í rörlykju og pakkningastærðir**

Humalog Mix50 100 einingar/ml stungulyf, dreifa er hvít, sæfð dreifa og inniheldur 100 einingar af insúlín lispró í hverjum millilítra (100 einingar/ml) af dreifu til innspýtingar. 50% af insúlín lispró í Humalog Mix50 er uppleyst í vatni. 50% af insúlín lispró í Humalog Mix50 er insúlín lispró dreifa með prótamínsúlfati. Hver rörlykja inniheldur 300 einingar (3 millilítrar). Rörlykjurnar fást í pakkningu sem inniheldur 5 eða 10 rörlykjur. Ekki er víst að allar pakkningastærðir séu markaðssettar.

**Markaðsleyfishafi og framleiðandi**

Humalog Mix50 100 einingar/ml stungulyf, dreifa í rörlykju er framleitt af:

1. Lilly France S.A.S.,Rue du Colonel Lilly, 67640 Fegersheim, Frakkland,
2. Eli Lilly Italia S.p.A., Via Gramsci 731-733, 50019 Sesto Fiorentino, (FI) Ítalía.

Markaðsleyfishafi er Eli Lilly Nederland B.V., Papendorpseweg 83, 3528 BJ Utrecht, Holland.

Hafið samband við fulltrúa markaðsleyfishafa á hverjum stað ef óskað er upplýsinga um lyfið.

|  |  |
| --- | --- |
| **Belgique/België/Belgien**  Eli Lilly Benelux S.A./N.V.  Tél/Tel: + 32-(0)2 548 84 84 | **Lietuva**  Eli Lilly Lietuva  Tel. +370 (5) 2649600 |
| **България**  ТП "Ели Лили Недерланд" Б.В. - България  тел. + 359 2 491 41 40 | **Luxembourg/Luxemburg**  Eli Lilly Benelux S.A./N.V.  Tél/Tel: + 32-(0)2 548 84 84 |
| **Česká republika**  ELI LILLY ČR, s.r.o.  Tel: + 420 234 664 111 | **Magyarország**  Lilly Hungária Kft.  Tel: + 36 1 328 5100 |
| **Danmark**  Eli Lilly Danmark A/S  Tlf: +45 45 26 6000 | **Malta**  Charles de Giorgio Ltd.  Tel: + 356 25600 500 |
| **Deutschland**  Lilly Deutschland GmbH  Tel. + 49-(0) 6172 273 2222 | **Nederland**  Eli Lilly Nederland B.V.  Tel: + 31-(0) 30 60 25 800 |
| **Eesti**  Eli Lilly Nederland B.V.  Tel: **+**372 6817 280 | **Norge**  Eli Lilly Norge A.S.  Tlf: + 47 22 88 18 00 |
| **Ελλάδα**  ΦΑΡΜΑΣΕΡΒ-ΛΙΛΛΥ Α.Ε.Β.Ε.  Τηλ: +30 210 629 4600 | **Österreich**  Eli Lilly Ges. m.b.H.  Tel: + 43-(0) 1 711 780 |
| **España**  Lilly S.A.  Tel: + 34-91 663 50 00 | **Polska**  Eli Lilly Polska Sp. z o.o.  Tel: +48 22 440 33 00 |
| **France**  Lilly France S.A.S.  Tél: +33-(0) 1 55 49 34 34 | **Portugal**  Lilly Portugal - Produtos Farmacêuticos, Lda  Tel: + 351-21-4126600 |
| **Hrvatska**  Eli Lilly Hrvatska d.o.o.  Tel: +385 1 2350 999 | **România**  Eli Lilly România S.R.L.  Tel: + 40 21 4023000 |
|  |  |
| **Ireland**  Eli Lilly and Company (Ireland) Limited  Tel: + 353-(0) 1 661 4377 | **Slovenija**  Eli Lilly farmacevtska družba, d.o.o.  Tel: +386 (0) 1 580 00 10 |
| **Ísland**  Icepharma hf.  Sími + 354 540 8000 | **Slovenská republika**  Eli Lilly Slovakia s.r.o.  Tel: + 421 220 663 111 |
| **Italia**  Eli Lilly Italia S.p.A.  Tel: + 39- 055 42571 | **Suomi/Finland**  Oy Eli Lilly Finland Ab  Puh/Tel: + 358-(0) 9 85 45 250 |
| **Κύπρος**  Phadisco Ltd  Τηλ: +357 22 715000 | **Sverige**  Eli Lilly Sweden AB  Tel: + 46-(0) 8 7378800 |
| **Latvija**  Eli Lilly (Suisse) S.A Pārstāvniecība Latvijā  Tel: **+**371 67364000 | **United Kingdom**  Eli Lilly and Company Limited  Tel: + 44-(0) 1256 315000 |

**Þessi fylgiseðill var síðast uppfærður**

Ítarlegar upplýsingar um lyfið eru birtar á vef Lyfjastofnunar Evrópu http://www.ema.europa.eu/ og á vef Lyfjastofnunar, http://www.serlyfjaskra.is.

Fylgiseðill: Upplýsingar fyrir notanda lyfsins

**Humalog 100 einingar/ml KwikPen stungulyf, lausn í áfylltum lyfjapenna**

**insúlín lispró**

**Hver KwikPen gefur 1 – 60 einingar í 1 einingar þrepum.**

**Lesið allan fylgiseðilinn vandlega áður en byrjað er að nota lyfið. Í honum eru mikilvægar upplýsingar.**

- Geymið fylgiseðilinn. Nauðsynlegt getur verið að lesa hann síðar.

- Leitið til læknisins eða lyfjafræðings ef þörf er á frekari upplýsingum.

- Þessu lyfi hefur verið ávísað til persónulegra nota. Ekki má gefa það öðrum. Það getur valdið þeim skaða, jafnvel þótt um sömu sjúkdómseinkenni sé að ræða.

- Látið lækninn eða lyfjafræðing vita um allar aukaverkanir. Þetta gildir einnig um aukaverkanir sem ekki er minnst á í þessum fylgiseðli. Sjá kafla 4.

**Í fylgiseðlinum eru eftirfarandi kaflar**:

1. Upplýsingar um Humalog KwikPen og og við hverju það er notað

2. Áður en byrjað er að nota Humalog KwikPen

3. Hvernig nota á Humalog KwikPen

4. Hugsanlegar aukaverkanir

5. Hvernig geyma á Humalog KwikPen

6. Pakkningar og aðrar upplýsingar

**1. Upplýsingar um Humalog KwikPen og við hverju það er notað**

Humalog KwikPen er notað til meðhöndlunar á sykursýki. Það virkar hraðar en venjulegt mannainsúlín, vegna þess að insúlínsameindinni hefur verið breytt örlítið.

Þú færð sykursýki ef briskirtillinn framleiðir ekki nægjanlegt insúlín til að stjórna blóðsykursmagninu. Humalog kemur í staðinn fyrir þitt eigið insúlín og er notað til langtímastjórnunar á blóðsykri. Verkun hefst fyrr og varir skemur en þegar notað er skjótvirkt insúlín (2-5 klst.). Þú þarft venjulega að nota Humalog innan 15 mínútna fyrir máltíð.

Það getur verið að læknirinn þinn vilji að þú notir Humalog KwikPen ásamt insúlíni sem hefur lengri verkun. Sérstakar leiðbeiningar fylgja með hverri insúlíntegund. Þú mátt ekki breyta um insúlíntegund nema að læknirinn þinn segi þér að gera það. Vertu mjög varkár ef þú skiptir um insúlíntegund.

Gefa má fullorðnum og börnum Humalog.

KwikPen er einnota, áfylltur lyfjapenni sem inniheldur 3 ml (300 einingar, 100 einingar/ml) af insúlín lispró. Einn KwikPen lyfjapenni inniheldur marga skammta af insúlíni. Skammtar úr KwikPen eru stilltir í 1 einingar þrepum. **Fjöldi eininga er sýndur í skammtaglugganum, þú skalt alltaf skoða hann áður en þú sprautar þig.** Þú getur gefið allt frá 1 til 60 eininga í hverri inndælingu. **Ef þú þarft stærri skammt en 60 einingar þarft þú að sprauta þig oftar en einu sinni.**

**2. Áður en byrjað er að nota Humalog KwikPen**

**Ekki má nota Humalog KwikPen**

**-** ef þér finnst að **blóðsykurinn sé að lækka (blóðsykursfall).** Seinna í þessum fylgiseðli er sagt frá því hvernig þú átt að bregðast við vægu blóðsykursfalli(sjá kafla 3: Ef notaður er stærri skammtur en mælt er fyrir um)**.**

**-** ef þú ert með **ofnæmi** fyrir insúlín lispró eða einhverju öðru innihaldsefni lyfsins (talin upp í kafla 6).

**Varnaðarorð og varúðarreglur**

* Þegar þú sækir insúlín í apótek skaltu alltaf kanna hvort þú fáir örugglega rétt insúlín með því að lesa á miðann á umbúðunum og áfyllta pennanum. Vertu viss um að þú fáir Humalog KwikPen sem læknirinn hefur sagt þér að nota.
* Ef blóðsykrinum er vel stjórnað með núverandi insúlínmeðferð þá getur verið að þú skynjir síður viðvörunareinkenni um lágan blóðsykur. Einkennum er lýst síðar í þessum fylgiseðli. Þú verður því að skipuleggja vel máltíðir þínar, hve oft þú stundar líkamsrækt og hve mikið þú æfir. Þú verður líka að fylgjast vel með blóðsykursgildunum með því að mæla blóðsykurinn oft.
* Sumir sjúklingar, sem hafa fengið blóðsykursfall eftir að skipta frá dýrainsúlíni yfir í mannainsúlín hafa sagt, að varúðareinkennin séu síður augljós eða öðruvísi þegar mannainsúlín er notað. Ef þú færð oft lágan blóðsykur eða átt erfitt með að finna ef blóðsykurinn lækkar, skaltu ráðfæra þig við lækninn.
* Ef þú getur svarað einhverri af eftirfarandi spurningum JÁTANDI skaltu tala við lækninn, lyfjafræðing, eða hjúkrunarfræðing á sykursýkisdeild
  + Hefurðu orðið veik(ur) nýlega?
  + Hefur þú einkenni frá nýrum eða lifur?
  + Stundar þú meiri hreyfingu en venjulega?
* Insúlínþörf þín getur líka breyst ef þú neytir áfengis.
* Þú ættir einnig að ræða við lækninn, lyfjafræðing eða hjúkrunarfræðing á sykursýkisdeild ef þú ætlar að ferðast til útlanda. Tímamunur milli landa getur valdið því að þú þarft að sprauta þig og borða á öðrum tímum en heima.
* Sumir sjúklingar, með langvarandi sykursýki af gerð 2 og hjartasjúkdóm eða höfðu fengið heilablóðfall, sem meðhöndlaðir voru með pioglitazóni og insúlíni, fengu hjartabilun. Tilkynntu lækninum eins fljótt og auðið er ef þú verður var við einkenni hjartabilunar eins og óeðlilega mæði eða öra þyngdaraukningu eða staðbundinn bjúg.
* Ekki er ráðlagt að blindir og sjónskertir noti pennann án aðstoðar frá einhverjum sem hefur hlotið þjálfun í notkun pennans.

**Notkun annarra lyfja samhliða Humalog KwikPen**

Insúlínþörf þín getur breyst ef þú notar

* getnaðarvarnartöflur,
* steralyf,
* skjaldkirtilshormón,
* sykursýkislyf til inntöku,
* acetýlsalicýlsýru,
* súlfalyf,
* octreótíð,
* beta-2-örvandi lyf (t.d. rítódrín, salbútamól eða terbútalín),
* beta-blokka eða
* sum þunglyndislyf (monoamín oxidasa hemlar eða sérhæfðir serotonin endurupptöku hemlar),
* danazol,
* suma ACE (angiotensin converting enzyme) hemla (til dæmis captopril, enalapril) og
* angíótensín II viðtakablokka.

Látið lækninn eða lyfjafræðing vita um öll önnur lyf sem eru notuð, hafa nýlega verið notuð eða kynnu að verða notuð, einnig þau sem fengin eru án lyfseðils (sjá kaflann „Varnaðarorð og varúðarreglur“).

**Meðganga og brjóstagjöf**

Áttu von á barni, ráðgerir þú að verða barnshafandi eða ertu með barn á brjósti? Insúlínþörfin minnkar venjulega á fyrstu þremur mánuðum meðgöngunnar en eykst svo á þeim sex mánuðum sem eftir eru. Ef þú ert með barn á brjósti gæti þurft að breyta insúlínskammtinum eða mataræðinu.

Leitið ráða hjá lækninum.

**Akstur og notkun véla**

Einbeiting og viðbragðsflýtir getur minnkað ef blóðsykur lækkar of mikið. Hafðu þessi atriði í huga við allar kringumstæður þar sem hugsanlegt er að þú stofnir þér eða öðrum í hættu (t.d. við akstur og stjórnun vinnuvéla). Þú verður að ræða við lækninn þinn um hvort ráðlegt sé að aka ef þú:

* færð tíð tilfelli af of lágum blóðsykri
* finnur lítil eða engin af varúðareinkennum um lágan blóðsykur.

**Humalog KwikPen inniheldur natríum**

Lyfið inniheldur minna en 1 mmól (23 mg) af natríum í hverjum skammti, þ.e.a.s. er sem næst natríumlaust.

**3. Hvernig nota á Humalog KwikPen**

Notið lyfið alltaf eins og læknirinn hefur sagt til um. Ef ekki er ljóst hvernig nota á lyfið skal leita upplýsinga hjá lækninum. Til að forðast hugsanlegt smit má enginn annar en þú nota lyfjapennann, jafnvel þó skipt sé um nál.

**Skammtur**

* Venjulega áttu að sprauta þig með Humalog innan 15 mínútna fyrir máltíð. Ef það er nauðsynlegt, getur þú sprautað þig fljótlega eftir máltíð. Læknirinn hefur sagt þér nákvæmlega hversu mikið insúlín þú átt að nota, hvenær þú átt að sprauta þig og hversu oft. Þessar leiðbeiningar læknisins gilda einungis fyrir þig. Farðu nákvæmlega eftir þeim og farðu reglulega í eftirlit.
* Ef þú skiptir um insúlíngerð (t.d. frá mannainsúlíni eða dýrainsúlíni í Humalog) þarf e.t.v. að breyta skammtinum. Kannski þarf bara að breyta fyrsta skammtinum en e.t.v. getur þurft að breyta skammtinum smátt og smátt á nokkrum vikum eða mánuðum.
* Humalog KwikPen hentar eingöngu til að sprauta undir húð. Ræddu við lækninn ef þú þarft að sprauta þig með insúlíni eftir öðrum leiðum.

**Undirbúningur fyrir notkun Humalog KwikPen**

* Humalog er tilbúin vatnslausn, þú þarft ekki að blanda neinu við það. Þú mátt þó **einungis** nota lausnina ef hún er tær sem vatn. Lausnin á að vera tær, litlaus og án agna. Athugaðu þetta ávallt áður en þú sprautar þig.

**Undirbúningur fyrir notkun KwikPen pennans (sjá notkunarleiðbeiningar)**

* Þvoðu þér fyrst um hendurnar.
* Lestu notkunarleiðbeiningarnar fyrir áfyllta pennann. Fylgdu leiðbeiningunum vandlega. Hér eru nokkrar ábendingar.
* Notaðu hreina nál. (Nálar fylgja ekki).
* Virkjaðu KwikPen pennann fyrir hverja notkun. Þetta er til þess að tryggja að insúlín komi út og til þess að losa loftbólur úr pennanum. Það geta samt verið nokkrar litlar loftbólur eftir í KwikPen pennanum. Þær eru óskaðlegar, en ef loftbólurnar eru of stórar, getur það valdið ónákvæmri skömmtun á insúlíni.

**Að sprauta sig með Humalog**

* Hreinsaðu húðina eins og þér hefur verið kennt þar sem þú ætlar að sprauta þig. Sprautaðu undir húð eins og þér hefur verið kennt. Gættu þess að stinga ekki í æðar. Eftir að þú hefur sprautað þig skaltu láta nálina vera í húðinni í 5 sekúndur, til að vera viss um að þú hafir fengið allan skammtinn. Ekki nudda stungustaðinn. Gættu þess að sprauta þig minnst 1 cm frá síðasta stungustað og skiptu um stungustað í hvert skipti sem þú sprautar þig, eins og þér hefur verið kennt. Ekki skiptir máli hvort þú sprautar þig í upphandlegg, læri, sitjanda eða kvið, Humalog byrjar ávallt að verka fyrr en uppleyst mannainsúlín.
* Þú mátt ekki sprauta þig með Humalog í bláæð. Sprautaðu þig með Humalog eins og þér hefur verið kennt af lækni eða hjúkrunarfræðingi. Humalog má eingöngu sprauta í bláæð af lækni. Það er einungis gert við sérstakar aðstæður svo sem við skurðaðgerð eða ef þú ert veik(ur) og blóðsykurinn er of hár.

**Eftir inndælinguna**

* Strax eftir að þú ert búin(n) að sprauta þig skaltu skrúfa nálina af KwikPen pennanum með hjálp ytri nálarhettu. Þannig helst insúlínið sæft og kemur í veg fyrir leka. Það kemur líka í veg fyrir að loft komist inn í pennann og að nálin stíflist. **Þú mátt aldrei deila nálum með öðrum**. Þú mátt ekki lána öðrum pennann þinn. Settu pennalokið aftur á pennann.

**Næstu inndælingar**

* Notaðu nýja nál í hvert skipti sem þú notar KwikPen pennann. Fjarlægðu allar loftbólur áður en þú sprautar þig. Þú getur séð hvað mikið insúlín er eftir í KwikPen pennanum, með því að halda pennanum lóðrétt með nálina vísandi upp. Kvarðinn á rörlykjunni sýnir um það bil hvað margar einingar eru eftir.
* Blandaðu ekki öðrum insúlínum í einnota penna. Þegar KwikPen penninn er tómur, skaltu ekki nota hann meira. Fargaðu pennanum með varúð - lyfjafræðingur eða hjúkrunarfræðingur á sykursýkisdeild geta leiðbeint þér um hvernig eigi að fara að.

**Notkun Humalog í insúlíndælu**

* Einungis má nota KwikPen til inndælingar undir húð. Ekki má nota lyfjapennann til að gefa Humalog á annan hátt. Nota má önnur lyfjaform af Humalog 100 einingar/ml ef slíkt er nauðsynlegt. Ræddu þetta við lækninn ef þetta á við um þig.

**Ef notaður er stærri skammtur en mælt er fyrir um**

Ef þú notar stærri skammt af Humalog en mælt er fyrir um eða þú ert óviss um hve miklu var dælt inn, getur blóðsykurinn lækkað. Athugaðu blóðsykurinn.

Ef blóðsykurinn þinn er lágur (**vægt blóðsykursfall**) skaltu fá þér þrúgusykur, sykur eða sætan drykk. Borðaðu síðan ávöxt, kex eða samloku, eins og læknirinn hefur ráðlagt þér og hvíldu þig svo. Þetta getur hjálpað þér til að komast yfir vægt fall á blóðsykri eða væga ofskömmtun. Ef þér líður illa, öndun verður grunn og húðin föl skaltu strax hafa samband við lækni. Glúkagonsprauta getur dugað sem meðferð við blóðsykurslækkun. Fáðu þér þrúgusykur eða sykur eftir glúkagonsprautuna. Ef þú svarar ekki glúkagonsprautunni verður að meðhöndla þig á sjúkrahúsi. Biddu lækninn að segja þér frá glúkagoni.

**Ef gleymist að nota Humalog**

Ef þú notar minna Humalog en mælt er fyrir um eða þú ert óviss um hve miklu var dælt inn, getur blóðsykurinn hækkað. Athugaðu blóðsykurinn.

Ef of lágur blóðsykur eða of hár blóðsykur er ekki meðhöndlaður getur ástandið orðið mjög alvarlegt og orsakað höfuðverk, ógleði, uppköst, þurrk, meðvitundarleysi og jafnvel dauða (sjá lið A og B í kafla 4 “Hugsanlegar aukaverkanir”).

**Þrjú einföld skref** til að komast hjá blóðsykurslækkun eða blóðsykurshækkun:

* Gættu þess að eiga alltaf til auka sprautur og auka Humalog hettuglas, eða auka penna og rörlykjur ef KwikPen penninn týnist eða skemmist.
* Vertu alltaf með eitthvað á þér sem sýnir að þú ert með sykursýki.
* Vertu alltaf með sykur á þér.

**Ef hætt er að nota Humalog**

Ef þú notar minna Humalog en mælt er fyrir um, getur blóðsykurinn hækkað. Breyttu ekki insúlíninu nema læknirinn gefi fyrirmæli um það.

Leitið til læknisins eða lyfjafræðings ef þörf er á frekari upplýsingum um notkun lyfsins.

**4. Hugsanlegar aukaverkanir**

Eins og við á um öll lyf getur þetta lyf valdið aukaverkunum en það gerist þó ekki hjá öllum.

Almenn ofnæmiseinkenni eru mjög sjaldgæf (> 1/10.000 til <1/1.000). Einkennin eru eftirfarandi:

• útbrot um allan líkamann • lækkandi blóðþrýstingur

• öndunarerfiðleikar • hraður hjartsláttur

• sog- eða blísturshljóð við öndun • aukin svitamyndun

Ef þú heldur að þú sért með svona ofnæmi fyrir Humalog insúlíni láttu þá lækninn vita strax.

Staðbundið ofnæmi er algengt (> 1/100 til <1/10). Sumir einstaklingar fá roða, þrota eða kláða við stungustað. Þetta hverfur venjulega á nokkrum dögum eða fáum vikum. Láttu lækninn vita ef þetta kemur fyrir.

Fitukyrkingur (þykknun eða holun húðarinnar) er sjaldgæfur (> 1/1.000 til <1/100). Láttu lækninn vita ef þú tekur eftir því að húðin þykknar eða það myndast holur við stungustaði.

Tilkynnt hefur verið um bjúg (t.d. bólgnir handleggir, ökklar, vökvasöfnun), sérstaklega í upphafi insúlín meðferðar eða við breytingu á meðferð sem er ætlað að bæta blóðsykursstjórnun hjá þér.

**Tilkynning aukaverkana**

Látið lækninn eða lyfjafræðing vita um allar aukaverkanir. Þetta gildir einnig um aukaverkanir sem ekki er minnst á í þessum fylgiseðli. Einnig er hægt að tilkynna aukaverkanir beint samkvæmt fyrirkomulagi sem gildir í hverju landi fyrir sig, sjá [Appendix V](http://www.ema.europa.eu/docs/en_GB/document_library/Template_or_form/2013/03/WC500139752.doc). Með því að tilkynna aukaverkanir er hægt að hjálpa til við að auka upplýsingar um öryggi lyfsins.

**Algeng vandamál sem geta komið upp í tengslum við sykursýki**

**A. Blóðsykurslækkun**

Blóðsykurslækkun þýðir að það er ekki nægilegur sykur í blóðinu.

Hugsanlegar orsakir:

* þú hefur tekið of mikið af Humalog eða öðru insúlíni;
* þú hefur sleppt úr eða seinkað máltíð, eða þú hefur breytt mataræði þínu;
* þú hreyfir þig of mikið eða vinnur of mikið rétt fyrir eða rétt eftir máltíð;
* þú ert með sýkingu eða þú ert veik(ur) (sérstaklega niðurgangur eða uppköst);
* það hefur orðið breyting á insúlínþörf þinni; eða
* þú ert með versnandi nýrna- eða lifrarsjúkdóm.

Áfengi og ýmis lyf geta haft áhrif á blóðsykursmagnið.

Fyrstu einkennin um lágan blóðsykur koma venjulega fljótt og þau eru:

• þreyta • hraður hjartsláttur

• taugaveiklun eða skjálfti • ógleði

• höfuðverkur • kaldur sviti

Ef þú telur þig ekki finna eða þekkja einkenni um lágan blóðsykur skaltu forðast að aka bíl og aðrar kringumstæður þar sem lágur blóðsykur getur stofnað þér eða öðrum í hættu.

**B. Blóðsykurshækkun og sykursýkisketónblóðsýring**

Blóðsykurshækkun þýðir að líkami þinn fær ekki nægilegt insúlín. Hugsanlegar orsakir blóðsykurshækkunar:

* að þú hefur ekki notað Humalog eða annað insúlín;
* að þú notar minna insúlín en læknirinn ávísar;
* að þú borðar meira en þinn matarskammt; eða
* að þú ert með hita, sýkingu eða ert í tilfinningalegu ójafnvægi.

Blóðsykurshækkun getur leitt til sykursýkisketónblóðsýringar. Fyrstu einkennin koma hægt, á mörgum tímum eða dögum. Þessi einkenni eru m.a.:

• syfja • lystarleysi

• roði og hitatilfinning í andliti • sérstök ávaxtalykt úr vitum

• þorsti • ógleði eða uppköst

Alvarleg einkenni eru öndunarerfiðleikar og hraður púls. **Leitaðu strax til læknis.**

**C. Sjúkdómar**

Ef þú veikist, sérstaklega ef þér er óglatt eða þú kastar upp, getur insúlínþörf þín breyst. **Þótt þú borðir ekki eins og venjulega hefur þú áfram þörf fyrir insúlín**. Mældu sykur í þvagi eða í blóði og fylgdu almennum reglum við veikindi og láttu lækninn þinn vita.

**5. Hvernig geyma á Humalog KwikPen**

Fyrir fyrstu notkun skal geyma Humalog KwikPen í kæli (2°C - 8°C). Má ekki frjósa.

Geymið Humalog KwikPen sem er í notkun við stofuhita (við lægri hita en 30°C) og fargið eftir 28 daga. Ekki geyma lyfið í hita eða í sólskini. Ekki má geyma KwikPen sem er í notkun í ísskáp. Geymið ekki KwikPen með nálinni áfastri.

Geymið lyfið þar sem börn hvorki ná til né sjá.

Ekki skal nota lyfið eftir fyrningardagsetningu sem tilgreind er á merkimiðanum og öskjunni. Fyrningardagsetning er síðasti dagur mánaðarins sem þar kemur fram.

Ekki skal nota lyfið ef lausnin er lituð eða inniheldur agnir. Það má **aðeins** nota lyfið ef það er tært sem vatn. Athugaðu þetta ávallt áður en þú sprautar þig.

Ekki má skola lyfjum niður í frárennslislagnir eða fleygja þeim með heimilissorpi. Leitið ráða í apóteki um hvernig heppilegast er að farga lyfjum sem hætt er að nota. Markmiðið er að vernda umhverfið.

**6. Pakkningar og aðrar upplýsingar**

**Humalog 100 einingar/ml KwikPen stungulyf, lausn inniheldur**

- Virka efnið er insúlín lispró. Insúlín lispró er framleitt á rannsóknarstofu með raðbrigða erfðatækni. Það er mannainsúlín sem hefur verið breytt og er því öðruvísi en önnur mannainsúlín eða insúlín af dýrauppruna. Insúlín lispró er náskylt mannainsúlíni, sem er náttúrulegt hormón, framleitt í briskirtli.

- Auk þess inniheldur lyfið hjálparefnin m-kresól, glyseról, tvíbasískt natríumfosfat 7H2O, zinkoxíð og vatn fyrir stungulyf. Natríumhýdroxíði eða saltsýru getur verið bætt við til að stilla sýrustig.

**Lýsing á útliti Humalog KwikPen og pakkningastærðir**

Humalog Pen 100 einingar/ml KwikPen stungulyf, lausn, er sæfð, tær, litlaus vatnslausn og inniheldur 100 einingar af insúlín lispró í hverjum millilítra (100 einingar/ml) af stungulyfi, lausn. Hver Humalog KwikPen inniheldur 300 einingar (3 millilítra). Humalog KwikPen er til í pakkningu sem inniheldur 5 áfyllta penna eða fjölpakkningu sem inniheldur 2 x 5 áfyllta penna. Ekki er víst að allar pakkningastærðir séu markaðssettar. Áfyllti penninn inniheldur sama Humalog 100 einingar/ml eins og er í lausum Humalog 100 einingar/ml rörlykjum. Rörlykjan er einfaldlega innbyggð í Humalog KwikPen. Þegar penninn er tómur, getur þú ekki notað hann aftur.

**Markaðsleyfishafi og framleiðandi**

Humalog Pen 100 einingar/ml KwikPen stungulyf, lausn er framleitt af:

* Lilly France S.A.S., Rue du Colonel Lilly, 67640 Fegersheim, Frakkland,
* Eli Lilly Italia S.p.A., Via Gramsci 731-733, 50019 Sesto Fiorentino, (FI) Ítalía.

Markaðsleyfishafi er: Eli Lilly Nederland B.V., Papendorpseweg 83, 3528 BJ Utrecht, Holland.

Hafið samband við fulltrúa markaðsleyfishafa á hverjum stað ef óskað er upplýsinga um lyfið.

|  |  |
| --- | --- |
| **Belgique/België/Belgien**  Eli Lilly Benelux S.A./N.V.  Tél/Tel: + 32-(0)2 548 84 84 | **Lietuva**  Eli Lilly Lietuva  Tel. +370 (5) 2649600 |
| **България**  ТП "Ели Лили Недерланд" Б.В. - България  тел. + 359 2 491 41 40 | **Luxembourg/Luxemburg**  Eli Lilly Benelux S.A./N.V.  Tél/Tel: + 32-(0)2 548 84 84 |
| **Česká republika**  ELI LILLY ČR, s.r.o.  Tel: + 420 234 664 111 | **Magyarország**  Lilly Hungária Kft.  Tel: + 36 1 328 5100 |
| **Danmark**  Eli Lilly Danmark A/S  Tlf: +45 45 26 6000 | **Malta**  Charles de Giorgio Ltd.  Tel: + 356 25600 500 |
| **Deutschland**  Lilly Deutschland GmbH  Tel. + 49-(0) 6172 273 2222 | **Nederland**  Eli Lilly Nederland B.V.  Tel: + 31-(0) 30 60 25 800 |
| **Eesti**  Eli Lilly Nederland B.V.  Tel: **+**372 6817 280 | **Norge**  Eli Lilly Norge A.S.  Tlf: + 47 22 88 18 00 |
| **Ελλάδα**  ΦΑΡΜΑΣΕΡΒ-ΛΙΛΛΥ Α.Ε.Β.Ε.  Τηλ: +30 210 629 4600 | **Österreich**  Eli Lilly Ges. m.b.H.  Tel: + 43-(0) 1 711 780 |
| **España**  Lilly S.A.  Tel: + 34-91 663 50 00 | **Polska**  Eli Lilly Polska Sp. z o.o.  Tel: +48 22 440 33 00 |
| **France**  Lilly France S.A.S.  Tél: +33-(0) 1 55 49 34 34 | **Portugal**  Lilly Portugal - Produtos Farmacêuticos, Lda  Tel: + 351-21-4126600 |
| **Hrvatska**  Eli Lilly Hrvatska d.o.o.  Tel: +385 1 2350 999 | **România**  Eli Lilly România S.R.L.  Tel: + 40 21 4023000 |
|  |  |
| **Ireland**  Eli Lilly and Company (Ireland) Limited  Tel: + 353-(0) 1 661 4377 | **Slovenija**  Eli Lilly farmacevtska družba, d.o.o.  Tel: +386 (0) 1 580 00 10 |
| **Ísland**  Icepharma hf.  Sími + 354 540 8000 | **Slovenská republika**  Eli Lilly Slovakia s.r.o.  Tel: + 421 220 663 111 |
| **Italia**  Eli Lilly Italia S.p.A.  Tel: + 39- 055 42571 | **Suomi/Finland**  Oy Eli Lilly Finland Ab  Puh/Tel: + 358-(0) 9 85 45 250 |
| **Κύπρος**  Phadisco Ltd  Τηλ: +357 22 715000 | **Sverige**  Eli Lilly Sweden AB  Tel: + 46-(0) 8 7378800 |
| **Latvija**  Eli Lilly (Suisse) S.A Pārstāvniecība Latvijā  Tel: **+**371 67364000 | **United Kingdom**  Eli Lilly and Company Limited  Tel: + 44-(0) 1256 315000 |

**Þessi fylgiseðill var síðast uppfærður**

NOTKUNARLEIÐBEININGAR

Sjá leiðbeiningar hér á eftir.

Ítarlegar upplýsingar um lyfið eru birtar á vef Lyfjastofnunar Evrópu http://www.ema.europa.eu/ og á vef Lyfjastofnunar, http://www.serlyfjaskra.is.

Fylgiseðill: Upplýsingar fyrir notanda lyfsins

**Humalog Mix25 100 einingar/ml KwikPen stungulyf, dreifa í áfylltum lyfjapenna**

**insúlín lispró**

**Hver KwikPen gefur 1 – 60 einingar í 1 einingar þrepum.**

**Lesið allan fylgiseðilinn vandlega áður en byrjað er að nota lyfið. Í honum eru mikilvægar upplýsingar.**

- Geymið fylgiseðilinn. Nauðsynlegt getur verið að lesa hann síðar.

- Leitið til læknisins eða lyfjafræðings ef þörf er á frekari upplýsingum.

- Þessu lyfi hefur verið ávísað til persónulegra nota. Ekki má gefa það öðrum. Það getur valdið þeim skaða, jafnvel þótt um sömu sjúkdómseinkenni sé að ræða.

- Látið lækninn eða lyfjafræðing vita um allar aukaverkanir. Þetta gildir einnig um aukaverkanir sem ekki er minnst á í þessum fylgiseðli. Sjá kafla 4.

**Í fylgiseðlinum eru eftirfarandi kaflar**

1. Upplýsingar um Humalog Mix25 KwikPen og við hverju það er notað

2. Áður en byrjað er að nota Humalog Mix25 KwikPen

3. Hvernig nota á Humalog Mix25 KwikPen

4. Hugsanlegar aukaverkanir

5. Hvernig geyma á Humalog Mix25 KwikPen

6. Pakkningar og aðrar upplýsingar

**1. Upplýsingar um Humalog Mix25 KwikPen og við hverju það er notað**

Humalog Mix25 KwikPen er notað til meðhöndlunar á sykursýki. Það er tilbúin blönduð dreifa. Virka efnið heitir insúlín lispró. 25% af insúlín lispró í Humalog Mix25 KwikPen er uppleyst í vatni og það verkar hraðar en venjulegt mannainsúlín vegna þess að insúlínsameindinni hefur verið breytt lítillega. 75% af insúlín lispró í Humalog Mix25 KwikPen er insúlín lispró dreifa með prótamínsúlfati, sem lengir verkunina.

Þú færð sykursýki ef briskirtillinn framleiðir ekki nægjanlegt insúlín til að stjórna blóðsykursmagninu. Humalog Mix25 kemur í staðinn fyrir þitt eigið insúlín og er notað til langtímastjórnunar á blóðsykri. Verkun Humalog Mix25 hefst fyrr og varir lengur en uppleysanleg insúlín. Venjulega áttu að sprauta þig með Humalog Mix25 innan við 15 mínútum fyrir mat.

Það getur verið að læknirinn þinn vilji að þú notir Humalog Mix25 KwikPen ásamt insúlíni sem hefur lengri verkun. Hver tegund insúlíns hefur sínar notkunarleiðbeiningar með upplýsingum fyrir þig um insúlínið. Þú mátt ekki breyta um insúlíntegund nema læknirinn þinn segi þér að gera það. Vertu mjög varkár ef þú skiptir um insúlíntegund.

KwikPen er einnota, áfylltur lyfjapenni sem inniheldur 3 ml (300 einingar, 100 einingar/ml) af insúlín lispró. Einn KwikPen lyfjapenni inniheldur marga skammta af insúlíni. Skammtar úr KwikPen eru stilltir í 1 einingar þrepum. **Fjöldi eininga er sýndur í skammtaglugganum, þú skalt alltaf skoða hann áður en þú sprautar þig.** Þú getur gefið allt frá 1 til 60 eininga í hverri inndælingu. **Ef þú þarft stærri skammt en 60 einingar þarft þú að sprauta þig oftar en einu sinni.**

**2. Áður en byrjað er að nota Humalog Mix25 KwikPen**

**Ekki má nota Humalog Mix25 KwikPen**

**-** ef þér finnst að **blóðsykurinn sé að lækka (blóðsykursfall).** Seinna í þessum fylgiseðli er sagt frá því hvernig þú átt að bregðast við vægu blóðsykursfalli (sjá kafla 3: Ef notaður er stærri skammtur en mælt er fyrir um)**.**

**-** ef þú ert með **ofnæmi** fyrir insúlín lispró eða einhverju öðru innihaldsefni lyfsins (talin upp í kafla 6).

**Varnaðarorð og varúðarreglur**

* Þegar þú sækir insúlín í apótek skaltu alltaf kanna hvort þú fáir örugglega rétt insúlín með því að lesa á miðann á umbúðunum og áfyllta pennanum. Vertu viss um að þú fáir Humalog Mix25 KwikPen sem læknirinn hefur sagt þér að nota.
* Ef blóðsykrinum er vel stjórnað með núverandi insúlínmeðferð þá getur verið að þú skynjir síður viðvörunareinkenni um lágan blóðsykur. Einkennum er lýst síðar í þessum fylgiseðli. Þú verður því að skipuleggja vel máltíðir þínar, hve oft þú stundar líkamsrækt og hve mikið þú æfir. Þú verður líka að fylgjast vel með blóðsykursgildunum með því að mæla blóðsykurinn oft.
* Sumir sjúklingar, sem hafa fengið blóðsykursfall eftir að skipta frá dýrainsúlíni yfir í mannainsúlín hafa sagt, að varúðareinkennin séu síður augljós eða öðruvísi þegar mannainsúlín er notað. Ef þú færð oft lágan blóðsykur eða átt erfitt með að finna ef blóðsykurinn lækkar, skaltu ráðfæra þig við lækninn.
* Ef þú getur svarað einhverri af eftirfarandi spurningum JÁTANDI skaltu tala við lækninn, lyfjafræðing, eða hjúkrunarfræðing á sykursýkisdeild
  + Hefurðu orðið veik(ur) nýlega?
  + Hefur þú einkenni frá nýrum eða lifur?
  + Stundar þú meiri hreyfingu en venjulega?
* Insúlínþörf þín getur líka breyst ef þú neytir áfengis.
* Þú ættir einnig að ræða við lækninn, lyfjafræðing eða hjúkrunarfræðing á sykursýkisdeild ef þú ætlar að ferðast til útlanda. Tímamunur milli landa getur valdið því að þú þarft að sprauta þig og borða á öðrum tímum en heima.
* Sumir sjúklingar, með langvarandi sykursýki af gerð 2 og hjartasjúkdóm eða höfðu fengið heilablóðfall, sem meðhöndlaðir voru með pioglitazóni og insúlíni, fengu hjartabilun. Tilkynntu lækninum eins fljótt og auðið er ef þú verður var við einkenni hjartabilunar eins og óeðlilega mæði eða öra þyngdaraukningu eða staðbundinn bjúg.
* Ekki er ráðlagt að blindir og sjónskertir noti pennann án aðstoðar frá einhverjum sem hefur hlotið þjálfun í notkun pennans.

**Notkun annarra lyfja samhliða Humalog Mix25 KwikPen**

Insúlínþörf þín getur breyst ef þú notar

* getnaðarvarnartöflur,
* steralyf,
* skjaldkirtilshormón,
* sykursýkislyf til inntöku,
* acetýlsalicýlsýru,
* súlfalyf,
* octreótíð,
* beta-2-örvandi lyf (t.d. rítódrín, salbútamól eða terbútalín),
* beta-blokka eða
* sum þunglyndislyf (monoamín oxidasa hemlar eða sérhæfðir serotonin endurupptöku hemlar),
* danazol,
* suma ACE (angiotensin converting enzyme) hemla (til dæmis captopril, enalapril) og
* angíótensín II viðtakablokka.

Látið lækninn eða lyfjafræðing vita um öll önnur lyf sem eru notuð, hafa nýlega verið notuð eða kynnu að verða notuð, einnig þau sem fengin eru án lyfseðils (sjá kaflann „Varnaðarorð og varúðarreglur“).

**Meðganga og brjóstagjöf**

Áttu von á barni, ráðgerir þú að verða barnshafandi eða ertu með barn á brjósti? Insúlínþörfin minnkar venjulega á fyrstu þremur mánuðum meðgöngunnar en eykst svo á þeim sex mánuðum sem eftir eru. Ef þú ert með barn á brjósti gæti þurft að breyta insúlínskammtinum eða mataræðinu.

Leitið ráða hjá lækninum.

**Akstur og notkun véla**

Einbeiting og viðbragðsflýtir getur minnkað ef blóðsykur lækkar of mikið. Hafðu þessi atriði í huga við allar kringumstæður þar sem hugsanlegt er að þú stofnir þér eða öðrum í hættu (t.d. við akstur og stjórnun vinnuvéla). Þú verður að ræða við lækninn þinn um hvort ráðlegt sé að aka ef þú:

* færð tíð tilfelli af of lágum blóðsykri
* finnur lítil eða engin af varúðareinkennum um lágan blóðsykur.

**Humalog Mix25 KwikPen inniheldur natríum**

Lyfið inniheldur minna en 1 mmól (23 mg) af natríum í hverjum skammti, þ.e.a.s. er sem næst natríumlaust.

**3. Hvernig nota á Humalog Mix25 KwikPen**

Notið lyfið alltaf eins og læknirinn hefur sagt til um. Ef ekki er ljóst hvernig nota á lyfið skal leita upplýsinga hjá lækninum. Til að forðast hugsanlegt smit má enginn annar en þú nota lyfjapennann, jafnvel þó skipt sé um nál.

**Skammtar**

* Venjulega áttu að sprauta þig með Humalog Mix25 innan 15 mínútna fyrir máltíð. Ef það er nauðsynlegt, getur þú sprautað þig fljótlega eftir máltíð. Læknirinn hefur sagt þér nákvæmlega hversu mikið insúlín þú átt að nota, hvenær þú átt að sprauta þig og hversu oft. Þessar leiðbeiningar læknisins gilda einungis fyrir þig. Farðu nákvæmlega eftir þeim og farðu reglulega í eftirlit.
* Ef þú skiptir um insúlíngerð (t.d. frá mannainsúlíni eða dýrainsúlíni í Humalog) þarf e.t.v. að breyta skammtinum. Kannski þarf bara að breyta fyrsta skammtinum en e.t.v. getur þurft að breyta skammtinum smátt og smátt á nokkrum vikum eða mánuðum.
* Humalog Mix25 KwikPen hentar eingöngu til að sprauta undir húð. Ræddu við lækninn ef þú þarft að sprauta þig með insúlíni eftir öðrum leiðum.

**Undirbúningur fyrir notkun Humalog Mix25 KwikPen**

1. Rúllaðu KwikPen pennanum tíu sinnum milli lófanna og veltu síðan pennanum upp og niður 180º tíu sinnum fyrir notkun til að insúlínið blandist, lausnin á að vera einsleit, skýjuð eða mjólkurhvít. Ef lausnin er ekki einsleit, skal framangreind blöndun endurtekin uns lausnin verður einsleit. Lítil glerkúla er í rörlykjunni til að auðvelda blöndunina. Hristið ekki, því það getur valdið froðumyndun sem getur valdið ónákvæmri mælingu á skammti. Skoðaðu innihald rörlykjunnar ávallt áður en þú sprautar þig, því þú mátt ekki nota það ef það hefur kekkjast eða ef hvítar agnir, sem líkjast hrími, eru fastar á botni eða hliðum rörlykjunnar. Athugaðu þetta ávallt áður en þú sprautar þig.

**Undirbúningur fyrir notkun KwikPen pennans (sjá notkunarleiðbeiningar)**

* Þvoðu þér fyrst um hendurnar.
* Lestu notkunarleiðbeiningarnar fyrir áfyllta pennann. Fylgdu leiðbeiningunum vandlega. Hér eru nokkrar ábendingar.
* Notaðu hreina nál. (Nálar fylgja ekki).
* Virkjaðu KwikPen pennann fyrir hverja notkun. Þetta er til þess að tryggja að insúlín komi út og til þess að losa loftbólur úr pennanum. Það geta samt verið nokkrar litlar loftbólur eftir í KwikPen pennanum. Þær eru óskaðlegar, en ef loftbólurnar eru of stórar, getur það valdið ónákvæmri skömmtun á insúlíni.

**Að sprauta sig með Humalog Mix25**

* Hreinsaðu húðina eins og þér hefur verið kennt þar sem þú ætlar að sprauta þig. Sprautaðu Humalog undir húð eins og þér hefur verið kennt. Gættu þess að stinga ekki í æðar. Eftir að þú hefur sprautað þig skaltu láta nálina vera í húðinni í 5 sekúndur, til að vera viss um að þú hafir fengið allan skammtinn. Ekki nudda stungustaðinn. Gættu þess að sprauta þig minnst 1 cm frá síðasta stungustað og skiptu um stungustað í hvert skipti sem þú sprautar þig, eins og þér hefur verið kennt.

**Eftir inndælinguna**

* Strax eftir að þú ert búin(n) að sprauta þig skaltu skrúfa nálina af KwikPen pennanum með hjálp ytri nálarhettu. Þannig helst Humalog sæft og kemur í veg fyrir leka. Það kemur líka í veg fyrir að loft komist inn í pennann og að nálin stíflist. **Þú mátt aldrei deila nálum með öðrum**. Þú mátt ekki lána öðrum pennann þinn. Settu pennalokið aftur á pennann.

**Næstu inndælingar**

* Notaðu nýja nál í hvert skipti sem þú notar KwikPen pennann. Fjarlægðu allar loftbólur áður en þú sprautar þig. Þú getur séð hvað mikið insúlín er eftir í KwikPen pennanum, með því að halda pennanum lóðrétt með nálina vísandi upp. Kvarðinn á rörlykjunni sýnir um það bil hvað margar einingar eru eftir.
* Blandaðu ekki öðrum insúlínum í einnota penna. Þegar KwikPen penninn er tómur, skaltu ekki nota hann meira. Fargaðu pennanum með varúð - lyfjafræðingur eða hjúkrunarfræðingur á sykursýkisdeild geta leiðbeint þér um hvernig eigi að fara að.

**Ef notaður er stærri skammtur en mælt er fyrir um**

Ef þú notar stærri skammt af Humalog Mix25 en mælt er fyrir um eða þú ert óviss um hve miklu var dælt inn, getur blóðsykurinn lækkað. Athugaðu blóðsykurinn.

Ef blóðsykurinn þinn er lágur (**vægt blóðsykursfall**) skaltu fá þér þrúgusykur, sykur eða sætan drykk. Borðaðu síðan ávöxt, kex eða samloku, eins og læknirinn hefur ráðlagt þér og hvíldu þig svo. Þetta getur hjálpað þér til að komast yfir vægt fall á blóðsykri eða komið í veg fyrir væga ofskömmtun. Ef þér líður illa, öndun verður grunn og húðin föl skaltu strax hafa samband við lækni. Glúkagonsprauta getur dugað sem meðferð við blóðsykurslækkun. Fáðu þér þrúgusykur eða sykur eftir glúkagonsprautuna. Ef þú svarar ekki glúkagonsprautunni verður að meðhöndla þig á sjúkrahúsi. Biddu lækninn þinn að segja þér frá glúkagoni.

**Ef gleymist að nota Humalog Mix25**

Ef þú notar minna Humalog Mix25 en mælt er fyrir um eða þú ert óviss um hve miklu var dælt inn, getur blóðsykurinn hækkað. Athugaðu blóðsykurinn.

Ef of lágur blóðsykur eða of hár blóðsykur er ekki meðhöndlaður getur ástandið orðið mjög alvarlegt og orsakað höfuðverk, ógleði, uppköst, þurrk, meðvitundarleysi og jafnvel dauða (sjá lið A og B í kafla 4 “Hugsanlegar aukaverkanir”).

**Þrjú einföld skref** til að komast hjá blóðsykurslækkun eða blóðsykurshækkun:

* Gættu þess að eiga alltaf til auka sprautur og auka Humalog Mix25 hettuglas, eða auka penna og rörlykjur ef KwikPen penninn týnist eða skemmist.
* Vertu alltaf með eitthvað á þér sem sýnir að þú ert með sykursýki.
* Vertu alltaf með sykur á þér.

**Ef hætt er að nota Humalog Mix25**

Ef þú notar minna Humalog Mix25 en mælt er fyrir um, getur blóðsykurinn hækkað. Breyttu ekki insúlíninu nema læknirinn gefi fyrirmæli um það.

Leitið til læknisins eða lyfjafræðings ef þörf er á frekari upplýsingum um notkun lyfsins.

**4. Hugsanlegar aukaverkanir**

Eins og við á um öll lyf getur þetta lyf valdið aukaverkunum en það gerist þó ekki hjá öllum.

Almenn ofnæmiseinkenni eru mjög sjaldgæf (> 1/10.000 til <1/1.000). Einkennin eru eftirfarandi:

• útbrot um allan líkamann • lækkandi blóðþrýstingur

• öndunarerfiðleikar • hraður hjartsláttur

• sog- eða blísturshljóð við öndun • aukin svitamyndun

Ef þú heldur að þú sért með svona ofnæmi fyrir Humalog Mix25 láttu þá lækninn vita strax.

Staðbundið ofnæmi er algengt (> 1/100 til <1/10). Sumir einstaklingar fá roða, þrota eða kláða við stungustað. Þetta hverfur venjulega á nokkrum dögum eða fáum vikum. Láttu lækninn vita ef þetta kemur fyrir.

Fitukyrkingur (þykknun eða holun húðarinnar) er sjaldgæfur (> 1/1.000 til <1/100). Láttu lækninn vita ef þú tekur eftir því að húðin þykknar eða það myndast holur við stungustaði.

Tilkynnt hefur verið um bjúg (t.d. bólgnir handleggir, ökklar, vökvasöfnun), sérstaklega í upphafi insúlín meðferðar eða við breytingu á meðferð sem er ætlað að bæta blóðsykursstjórnun hjá þér.

**Tilkynning aukaverkana**

Látið lækninn eða lyfjafræðing vita um allar aukaverkanir. Þetta gildir einnig um aukaverkanir sem ekki er minnst á í þessum fylgiseðli. Einnig er hægt að tilkynna aukaverkanir beint samkvæmt fyrirkomulagi sem gildir í hverju landi fyrir sig, sjá [Appendix V](http://www.ema.europa.eu/docs/en_GB/document_library/Template_or_form/2013/03/WC500139752.doc). Með því að tilkynna aukaverkanir er hægt að hjálpa til við að auka upplýsingar um öryggi lyfsins.

**Algeng vandamál sem geta komið upp í tengslum við sykursýki**

**A. Blóðsykurslækkun**

Blóðsykurslækkun þýðir að það er ekki nægilegur sykur í blóðinu.

Hugsanlegar orsakir:

* þú hefur tekið of mikið af Humalog Mix25 eða öðru insúlíni;
* þú hefur sleppt úr eða seinkað máltíð, eða þú hefur breytt mataræði þínu;
* þú hreyfir þig of mikið eða vinnur of mikið rétt fyrir eða rétt eftir máltíð;
* þú ert með sýkingu eða þú ert veik(ur) (sérstaklega niðurgangur eða uppköst);
* það hefur orðið breyting á insúlínþörf þinni; eða
* þú ert með versnandi nýrna- eða lifrarsjúkdóm.

Áfengi og ýmis lyf geta haft áhrif á blóðsykursmagnið.

Fyrstu einkennin um lágan blóðsykur koma venjulega fljótt og þau eru:

• þreyta • hraður hjartsláttur

• taugaveiklun eða skjálfti • ógleði

• höfuðverkur • kaldur sviti

Ef þú telur þig ekki finna eða þekkja einkenni um lágan blóðsykur skaltu forðast að aka bíl og aðrar kringumstæður þar sem lágur blóðsykur getur stofnað þér eða öðrum í hættu.

**B. Blóðsykurshækkun og sykursýkisketónblóðsýring**

Blóðsykurshækkun þýðir að líkami þinn fær ekki nægilegt insúlín. Hugsanlegar orsakir blóðsykurshækkunar:

* að þú hefur ekki notað Humalog Mix25 eða annað insúlín;
* að þú notar minna insúlín en læknirinn ávísar;
* að þú borðar meira en þinn matarskammt; eða
* að þú ert með hita, sýkingu eða ert í tilfinningalegu ójafnvægi.

Blóðsykurshækkun getur leitt til sykursýkisketónblóðsýringar. Fyrstu einkennin koma hægt, á mörgum tímum eða dögum. Þessi einkenni eru m.a.:

• syfja • lystarleysi

• roði og hitatilfinning í andliti • sérstök ávaxtalykt úr vitum

• þorsti • ógleði eða uppköst

Alvarleg einkenni eru öndunarerfiðleikar og hraður púls. **Leitaðu strax til læknis.**

**C. Sjúkdómar**

Ef þú veikist, sérstaklega ef þér er óglatt eða þú kastar upp, getur insúlínþörf þín breyst. **Þótt þú borðir ekki eins og venjulega hefur þú áfram þörf fyrir insúlín**. Mældu sykur í þvagi eða í blóði og fylgdu almennum reglum við veikindi og láttu lækninn þinn vita.

**5. Hvernig geyma á Humalog Mix25 KwikPen**

Fyrir fyrstu notkun skal geyma Humalog Mix25 KwikPen í kæli (2°C - 8°C). Má ekki frjósa.

Geymið Humalog Mix25 KwikPen sem er í notkun við stofuhita (við lægri hita en 30°C) fargið eftir 28 daga. Ekki geyma lyfið í hita eða í sólskini. Ekki má geyma KwikPen sem er í notkun í ísskáp. Geymið ekki KwikPen með nálinni áfastri.

Geymið lyfið þar sem börn hvorki ná til né sjá.

Ekki skal nota lyfið eftir fyrningardagsetningu sem tilgreind er á merkimiðanum og öskjunni. Fyrningardagsetning er síðasti dagur mánaðarins sem þar kemur fram.

Ekki skal nota lyfið ef lausnin er lituð eða inniheldur agnir eða ef hvítar agnir loða við botn eða hliðar rörlykjunnar þannig að hún virðist hrímuð. Athugaðu þetta ávallt áður en þú sprautar þig.

Ekki má skola lyfjum niður í frárennslislagnir eða fleygja þeim með heimilissorpi. Leitið ráða í apóteki um hvernig heppilegast er að farga lyfjum sem hætt er að nota. Markmiðið er að vernda umhverfið.

**6. Pakkningar og aðrar upplýsingar**

**Humalog Mix25 100 einingar/ml KwikPen stungulyf, dreifa inniheldur**

- Virka efnið er insúlín lispró. Insúlín lispró er framleitt á rannsóknarstofu með raðbrigða erfðatækni. Það er mannainsúlín sem hefur verið breytt og er því öðruvísi en önnur mannainsúlín eða insúlín af dýrauppruna. Insúlín lispró er náskylt mannainsúlíni, sem er náttúrulegt hormón, framleitt í briskirtli.

- Auk þess inniheldur lyfið hjálparefnin: Prótamínsúlfat, m-kresól, fenól, glyseról, tvíbasískt natríumfosfat 7H2O, zinkoxíð og vatn fyrir stungulyf. Natríumhýdroxíði eða saltsýru getur verið bætt við til að stilla sýrustig.

**Lýsing á útliti Humalog Mix25 100 einingar/ml KwikPen stungulyf, dreifa og pakkningastærðir**

Humalog Mix25 100 einingar/ml KwikPen stungulyf, dreifa er hvít, sæfð dreifa og inniheldur 100 einingar af insúlín lispró í hverjum millilítra (100 einingar/ml) af stungulyfi, dreifu. 25% af insúlín lispró í Humalog Mix25 er uppleyst í vatni. 75% af insúlín lispró í Humalog Mix25 er insúlín lispró dreifa með prótamínsúlfati. Hver Humalog Mix25 KwikPen inniheldur 300 einingar (3 millilítrar). Humalog Mix25 KwikPen fæst í pakkningu sem inniheldur 5 áfyllta penna eða fjölpakkningu sem inniheldur 2 x 5 áfyllta penna. Ekki er víst að allar pakkningastærðir séu markaðssettar. Penninn inniheldur sama Humalog Mix25 eins og er í lausum Humalog Mix25 rörlykjum. Rörlykjan er einfaldlega innbyggð í KwikPen pennann. Þegar KwikPen penninn er tómur, getur þú ekki notað hann aftur.

**Markaðsleyfishafi og framleiðandi**

Humalog Mix25 100 einingar/ml KwikPen stungulyf, dreifa er framleitt af:

1. Lilly France S.A.S.,Rue du Colonel Lilly, 67640 Fegersheim, Frakkland,
2. Eli Lilly Italia S.p.A., Via Gramsci 731-733, 50019 Sesto Fiorentino, (FI) Ítalía.

Markaðsleyfishafi er Eli Lilly Nederland B.V., Papendorpseweg 83, 3528 BJ Utrecht, Holland.

Hafið samband við fulltrúa markaðsleyfishafa á hverjum stað ef óskað er upplýsinga um lyfið.

|  |  |
| --- | --- |
| **Belgique/België/Belgien**  Eli Lilly Benelux S.A./N.V.  Tél/Tel: + 32-(0)2 548 84 84 | **Lietuva**  Eli Lilly Lietuva  Tel. +370 (5) 2649600 |
| **България**  ТП "Ели Лили Недерланд" Б.В. - България  тел. + 359 2 491 41 40 | **Luxembourg/Luxemburg**  Eli Lilly Benelux S.A./N.V.  Tél/Tel: + 32-(0)2 548 84 84 |
| **Česká republika**  ELI LILLY ČR, s.r.o.  Tel: + 420 234 664 111 | **Magyarország**  Lilly Hungária Kft.  Tel: + 36 1 328 5100 |
| **Danmark**  Eli Lilly Danmark A/S  Tlf: +45 45 26 6000 | **Malta**  Charles de Giorgio Ltd.  Tel: + 356 25600 500 |
| **Deutschland**  Lilly Deutschland GmbH  Tel. + 49-(0) 6172 273 2222 | **Nederland**  Eli Lilly Nederland B.V.  Tel: + 31-(0) 30 60 25 800 |
| **Eesti**  Eli Lilly Nederland B.V.  Tel: **+**372 6817 280 | **Norge**  Eli Lilly Norge A.S.  Tlf: + 47 22 88 18 00 |
| **Ελλάδα**  ΦΑΡΜΑΣΕΡΒ-ΛΙΛΛΥ Α.Ε.Β.Ε.  Τηλ: +30 210 629 4600 | **Österreich**  Eli Lilly Ges. m.b.H.  Tel: + 43-(0) 1 711 780 |
| **España**  Lilly S.A.  Tel: + 34-91 663 50 00 | **Polska**  Eli Lilly Polska Sp. z o.o.  Tel: +48 22 440 33 00 |
| **France**  Lilly France S.A.S.  Tél: +33-(0) 1 55 49 34 34 | **Portugal**  Lilly Portugal - Produtos Farmacêuticos, Lda  Tel: + 351-21-4126600 |
| **Hrvatska**  Eli Lilly Hrvatska d.o.o.  Tel: +385 1 2350 999 | **România**  Eli Lilly România S.R.L.  Tel: + 40 21 4023000 |
|  |  |
| **Ireland**  Eli Lilly and Company (Ireland) Limited  Tel: + 353-(0) 1 661 4377 | **Slovenija**  Eli Lilly farmacevtska družba, d.o.o.  Tel: +386 (0) 1 580 00 10 |
| **Ísland**  Icepharma hf.  Sími + 354 540 8000 | **Slovenská republika**  Eli Lilly Slovakia s.r.o.  Tel: + 421 220 663 111 |
| **Italia**  Eli Lilly Italia S.p.A.  Tel: + 39- 055 42571 | **Suomi/Finland**  Oy Eli Lilly Finland Ab  Puh/Tel: + 358-(0) 9 85 45 250 |
| **Κύπρος**  Phadisco Ltd  Τηλ: +357 22 715000 | **Sverige**  Eli Lilly Sweden AB  Tel: + 46-(0) 8 7378800 |
| **Latvija**  Eli Lilly (Suisse) S.A Pārstāvniecība Latvijā  Tel: **+**371 67364000 | **United Kingdom**  Eli Lilly and Company Limited  Tel: + 44-(0) 1256 315000 |

**Þessi fylgiseðill var síðast uppfærður**

NOTKUNARLEIÐBEININGAR

Sjá leiðbeiningar hér á eftir.

Ítarlegar upplýsingar um lyfið eru birtar á vef Lyfjastofnunar Evrópu http://www.ema.europa.eu/ og á vef Lyfjastofnunar, http://www.serlyfjaskra.is.

**Fylgiseðill: Upplýsingar fyrir notanda lyfsins**

**Humalog Mix50 100 einingar/ml KwikPen stungulyf, dreifa í áfylltum lyfjapenna**

**insúlín lispró**

**Hver KwikPen gefur 1 – 60 einingar í 1 einingar þrepum.**

**Lesið allan fylgiseðilinn vandlega áður en byrjað er að nota lyfið. Í honum eru mikilvægar upplýsingar.**

- Geymið fylgiseðilinn. Nauðsynlegt getur verið að lesa hann síðar.

- Leitið til læknisins eða lyfjafræðings ef þörf er á frekari upplýsingum.

- Þessu lyfi hefur verið ávísað til persónulegra nota. Ekki má gefa það öðrum. Það getur valdið þeim skaða, jafnvel þótt um sömu sjúkdómseinkenni sé að ræða.

- Látið lækninn eða lyfjafræðing vita um allar aukaverkanir. Þetta gildir einnig um aukaverkanir sem ekki er minnst á í þessum fylgiseðli. Sjá kafla 4.

**Í fylgiseðlinum eru eftirfarandi kaflar**

1. Upplýsingar um Humalog Mix50 KwikPen og við hverju er það notað

2. Áður en byrjað er að nota Humalog Mix50 KwikPen

3. Hvernig nota á Humalog Mix50 KwikPen

4. Hugsanlegar aukaverkanir

5. Hvernig geyma á Humalog Mix50 KwikPen

6. Pakkningar og aðrar upplýsingar

**1. Upplýsingar um Humalog Mix50 KwikPen og við hverju það er notað**

Humalog Mix50 KwikPen er notað til meðhöndlunar á sykursýki. Það er tilbúin blönduð dreifa. Virka efnið heitir insúlín lispró. 50% af insúlín lispró í Humalog Mix50 KwikPen er uppleyst í vatni og það verkar hraðar en venjulegt mannainsúlín vegna þess að insúlínsameindinni hefur verið breytt lítillega. 50% af insúlín lispró í Humalog Mix50 KwikPen er insúlín lispró dreifa með prótamínsúlfati, sem lengir verkunina.

Þú færð sykursýki ef briskirtillinn framleiðir ekki nægjanlegt insúlín til að stjórna blóðsykursmagninu. Humalog Mix50 kemur í staðinn fyrir þitt eigið insúlín og er notað til langtímastjórnunar á blóðsykri. Verkun Humalog Mix50 hefst fyrr og varir lengur en uppleysanleg insúlín. Venjulega áttu að sprauta þig með Humalog Mix50 innan við 15 mínútum fyrir mat.

Það getur verið að læknirinn þinn vilji að þú notir Humalog Mix50 KwikPen ásamt insúlíni sem hefur lengri verkun. Hver tegund insúlíns hefur sínar notkunarleiðbeiningar með upplýsingum fyrir þig um insúlínið. Þú mátt ekki breyta um insúlíntegund nema læknirinn þinn segi þér að gera það. Vertu mjög varkár ef þú skiptir um insúlíntegund.

KwikPen er einnota, áfylltur lyfjapenni sem inniheldur 3 ml (300 einingar, 100 einingar/ml) af insúlín lispró. Einn KwikPen lyfjapenni inniheldur marga skammta af insúlíni. Skammtar úr KwikPen eru stilltir í 1 einingar þrepum. **Fjöldi eininga er sýndur í skammtaglugganum, þú skalt alltaf skoða hann áður en þú sprautar þig.** Þú getur gefið allt frá 1 til 60 eininga í hverri inndælingu. **Ef þú þarft stærri skammt en 60 einingar þarft þú að sprauta þig oftar en einu sinni.**

**2. Áður en byrjað er að nota Humalog Mix50 KwikPen**

**Ekki má nota Humalog Mix50 KwikPen**

**-** ef þér finnst að **blóðsykurinn sé að lækka (blóðsykursfall).** Seinna í þessum fylgiseðli er sagt frá því hvernig þú átt að bregðast við vægu blóðsykursfalli (sjá kafla 3: Ef notaður er stærri skammtur en mælt er fyrir um)**.**

**-** ef þú ert með **ofnæmi** fyrir insúlín lispró eða einhverju öðru innihaldsefni lyfsins (talin upp í kafla 6).

**Varnaðarorð og varúðarreglur**

* Þegar þú sækir insúlín í apótek skaltu alltaf kanna hvort þú fáir örugglega rétt insúlín með því að lesa á miðann á umbúðunum og áfyllta pennanum. Vertu viss um að þú fáir Humalog Mix50 KwikPen sem læknirinn hefur sagt þér að nota.
* Ef blóðsykrinum er vel stjórnað með núverandi insúlínmeðferð þá getur verið að þú skynjir síður viðvörunareinkenni um lágan blóðsykur. Einkennum er lýst síðar í þessum fylgiseðli. Þú verður því að skipuleggja vel máltíðir þínar, hve oft þú stundar líkamsrækt og hve mikið þú æfir. Þú verður líka að fylgjast vel með blóðsykursgildunum með því að mæla blóðsykurinn oft.
* Sumir sjúklingar, sem hafa fengið blóðsykursfall eftir að skipta frá dýrainsúlíni yfir í mannainsúlín hafa sagt, að varúðareinkennin séu síður augljós eða öðruvísi þegar mannainsúlín er notað. Ef þú færð oft lágan blóðsykur eða átt erfitt með að finna ef blóðsykurinn lækkar, skaltu ráðfæra þig við lækninn.
* Ef þú getur svarað einhverri af eftirfarandi spurningum JÁTANDI skaltu tala við lækninn, lyfjafræðing, eða hjúkrunarfræðing á sykursýkisdeild
  + Hefurðu orðið veik(ur) nýlega?
  + Hefur þú einkenni frá nýrum eða lifur?
  + Stundar þú meiri hreyfingu en venjulega?
* Insúlínþörf þín getur líka breyst ef þú neytir áfengis.
* Þú ættir einnig að ræða við lækninn, lyfjafræðing eða hjúkrunarfræðing á sykursýkisdeild ef þú ætlar að ferðast til útlanda. Tímamunur milli landa getur valdið því að þú þarft að sprauta þig og borða á öðrum tímum en heima.
* Sumir sjúklingar, með langvarandi sykursýki af gerð 2 og hjartasjúkdóm eða höfðu fengið heilablóðfall, sem meðhöndlaðir voru með pioglitazóni og insúlíni, fengu hjartabilun. Tilkynntu lækninum eins fljótt og auðið er ef þú verður var við einkenni hjartabilunar eins og óeðlilega mæði eða öra þyngdaraukningu eða staðbundinn bjúg.
* Ekki er ráðlagt að blindir og sjónskertir noti pennann án aðstoðar frá einhverjum sem hefur hlotið þjálfun í notkun pennans.

**Notkun annarra lyfja samhliða Humalog Mix50 KwikPen**

Insúlínþörf þín getur breyst ef þú notar

* getnaðarvarnartöflur,
* steralyf,
* skjaldkirtilshormón,
* sykursýkislyf til inntöku,
* acetýlsalicýlsýru,
* súlfalyf,
* octreótíð,
* beta-2-örvandi lyf (t.d. rítódrín, salbútamól eða terbútalín),
* beta-blokka eða
* sum þunglyndislyf (monoamín oxidasa hemlar eða sérhæfðir serotonin endurupptöku hemlar),
* danazol,
* suma ACE (angiotensin converting enzyme) hemla (til dæmis captopril, enalapril) og
* angíótensín II viðtakablokka.

Látið lækninn eða lyfjafræðing vita um öll önnur lyf sem eru notuð, hafa nýlega verið notuð eða kynnu að verða notuð, einnig þau sem fengin eru án lyfseðils (Sjá kaflann „Varnaðarorð og varúðarreglur“).

**Meðganga og brjóstagjöf**

Áttu von á barni, ráðgerir þú að verða barnshafandi eða ertu með barn á brjósti? Insúlínþörfin minnkar venjulega á fyrstu þremur mánuðum meðgöngunnar en eykst svo á þeim sex mánuðum sem eftir eru. Ef þú ert með barn á brjósti gæti þurft að breyta insúlínskammtinum eða mataræðinu.

Leitið ráða hjá lækninum.

**Akstur og notkun véla**

Einbeiting og viðbragðsflýtir getur minnkað ef blóðsykur lækkar of mikið. Hafðu þessi atriði í huga við allar kringumstæður þar sem hugsanlegt er að þú stofnir þér eða öðrum í hættu (t.d. við akstur og stjórnun vinnuvéla). Þú verður að ræða við lækninn þinn um hvort ráðlegt sé að aka ef þú:

* færð tíð tilfelli af of lágum blóðsykri
* finnur lítil eða engin af varúðareinkennum um lágan blóðsykur.

**Humalog Mix50 KwikPen inniheldur natríum**

Lyfið inniheldur minna en 1 mmól (23 mg) af natríum í hverjum skammti, þ.e.a.s. er sem næst natríumlaust.

**3. Hvernig nota á Humalog Mix50 KwikPen**

Notið lyfið alltaf eins og læknirinn hefur sagt til um. Ef ekki er ljóst hvernig nota á lyfið skal leita upplýsinga hjá lækninum. Til að forðast hugsanlegt smit má enginn annar en þú nota lyfjapennann, jafnvel þó skipt sé um nál.

**Skammtar**

* Venjulega áttu að sprauta þig með Humalog Mix50 innan 15 mínútna fyrir máltíð. Ef það er nauðsynlegt, getur þú sprautað þig fljótlega eftir máltíð. Læknirinn hefur sagt þér nákvæmlega hversu mikið insúlín þú átt að nota, hvenær þú átt að sprauta þig og hversu oft. Þessar leiðbeiningar læknisins gilda einungis fyrir þig. Farðu nákvæmlega eftir þeim og farðu reglulega í eftirlit.
* Ef þú skiptir um insúlíngerð (t.d. frá mannainsúlíni eða dýrainsúlíni í Humalog) þarf e.t.v. að breyta skammtinum. Kannski þarf bara að breyta fyrsta skammtinum en e.t.v. getur þurft að breyta skammtinum smátt og smátt á nokkrum vikum eða mánuðum.
* Humalog Mix50 KwikPen hentar eingöngu til að sprauta undir húð. Ræddu við lækninn ef þú þarft að sprauta þig með insúlíni eftir öðrum leiðum.

**Undirbúningur fyrir notkun Humalog Mix50 KwikPen**

1. Rúllaðu pennanum tíu sinnum milli lófanna og veltu síðan pennanum upp og niður 180º tíu sinnum fyrir notkun til að insúlínið blandist, lausnin á að vera einsleit, skýjuð eða mjólkurhvít. Ef lausnin er ekki einsleit, skal framangreind blöndun endurtekin uns lausnin verður einsleit. Lítil glerkúla er í rörlykjunni til að auðvelda blöndunina. Hristið ekki, því það getur valdið froðumyndun sem getur valdið ónákvæmri mælingu á skammti. Skoðaðu innihald rörlykjunnar ávallt áður en þú sprautar þig, því þú mátt ekki nota það ef það hefur kekkjast eða ef hvítar agnir, sem líkjast hrími, eru fastar á botni eða hliðum rörlykjunnar. Athugaðu þetta ávallt áður en þú sprautar þig.

**Undirbúningur fyrir notkun KwikPen pennans (sjá notkunarleiðbeiningar)**

* Þvoðu þér fyrst um hendurnar.
* Lestu notkunarleiðbeiningarnar fyrir áfyllta pennann. Fylgdu leiðbeiningunum vandlega. Hér eru nokkrar ábendingar.
* Notaðu hreina nál. (Nálar fylgja ekki).
* Virkjaðu KwikPen pennann fyrir hverja notkun. Þetta er til þess að tryggja að insúlín komi út og til þess að losa loftbólur úr pennanum. Það geta samt verið nokkrar litlar loftbólur eftir í KwikPen pennanum. Þær eru óskaðlegar, en ef loftbólurnar eru of stórar, getur það valdið ónákvæmri skömmtun á insúlíni.

**Að sprauta sig með Humalog Mix50**

* Hreinsaðu húðina eins og þér hefur verið kennt þar sem þú ætlar að sprauta þig. Sprautaðu Humalog undir húð eins og þér hefur verið kennt. Gættu þess að stinga ekki í æðar. Eftir að þú hefur sprautað þig skaltu láta nálina vera í húðinni í 5 sekúndur, til að vera viss um að þú hafir fengið allan skammtinn. Ekki nudda stungustaðinn. Gættu þess að sprauta þig minnst 1 cm frá síðasta stungustað og skiptu um stungustað í hvert skipti sem þú sprautar þig, eins og þér hefur verið kennt.

**Eftir inndælinguna**

* Strax eftir að þú ert búin(n) að sprauta þig skaltu skrúfa nálina af KwikPen pennanum með hjálp ytri nálarhettu. Þannig helst insúlínið sæft og kemur í veg fyrir leka. Það kemur líka í veg fyrir að loft komist inn í pennann og að nálin stíflist. **Þú mátt aldrei deila nálum með öðrum**. Þú mátt ekki lána öðrum pennann þinn. Settu pennalokið aftur á pennann.

**Næstu inndælingar**

* Notaðu nýja nál í hvert skipti sem þú notar KwikPen pennann. Fjarlægðu allar loftbólur áður en þú sprautar þig. Þú getur séð hvað mikið insúlín er eftir í pennanum, með því að halda KwikPen pennanum lóðrétt með nálina vísandi upp. Kvarðinn á rörlykjunni sýnir um það bil hvað margar einingar eru eftir.
* Blandaðu ekki öðrum insúlínum í einnota penna. Þegar KwikPen penninn er tómur, skaltu ekki nota hann meira. Fargaðu pennanum með varúð - lyfjafræðingur eða hjúkrunarfræðingur á sykursýkisdeild geta leiðbeint þér um hvernig eigi að fara að.

**Ef notaður er stærri skammtur en mælt er fyrir um**

Ef þú notar stærri skammt af Humalog Mix50 en mælt er fyrir um eða þú ert óviss um hve miklu var dælt inn, getur blóðsykurinn lækkað. Athugaðu blóðsykurinn.

Ef blóðsykurinn þinn er lágur (**vægt blóðsykursfall**) skaltu fá þér þrúgusykur, sykur eða sætan drykk. Borðaðu síðan ávöxt, kex eða samloku, eins og læknirinn hefur ráðlagt þér og hvíldu þig svo. Þetta getur hjálpað þér til að komast yfir vægt fall á blóðsykri eða komið í veg fyrir væga ofskömmtun. Ef þér líður illa, öndun verður grunn og húðin föl skaltu strax hafa samband við lækni. Glúkagonsprauta getur dugað sem meðferð við blóðsykurslækkun. Fáðu þér þrúgusykur eða sykur eftir glúkagonsprautuna. Ef þú svarar ekki glúkagonsprautunni verður að meðhöndla þig á sjúkrahúsi. Biddu lækninn þinn að segja þér frá glúkagoni.

**Ef gleymist að nota Humalog Mix50**

Ef þú notar minna Humalog Mix50 en mælt er fyrir um eða þú ert óviss um hve miklu var dælt inn, getur blóðsykurinn hækkað. Athugaðu blóðsykurinn.

Ef of lágur blóðsykur eða of hár blóðsykur er ekki meðhöndlaður getur ástandið orðið mjög alvarlegt og orsakað höfuðverk, ógleði, uppköst, þurrk, meðvitundarleysi og jafnvel dauða (sjá lið A og B í kafla 4 “Hugsanlegar aukaverkanir”).

**Þrjú einföld skref** til að komast hjá blóðsykurslækkun eða blóðsykurshækkun:

* Gættu þess að eiga alltaf til auka penna og rörlykjur ef KwikPen penninn týnist eða skemmist.
* Vertu alltaf með eitthvað á þér sem sýnir að þú ert með sykursýki.
* Vertu alltaf með sykur á þér.

**Ef hætt er að nota Humalog Mix50**

Ef þú notar minna Humalog Mix50 en mælt er fyrir um, getur blóðsykurinn hækkað. Breyttu ekki insúlíninu nema læknirinn gefi fyrirmæli um það.

Leitið til læknisins eða lyfjafræðings ef þörf er á frekari upplýsingum um notkun lyfsins.

**4. Hugsanlegar aukaverkanir**

Eins og við á um öll lyf getur þetta lyf valdið aukaverkunum en það gerist þó ekki hjá öllum.

Almenn ofnæmiseinkenni eru mjög sjaldgæf (> 1/10.000 til <1/1.000). Einkennin eru eftirfarandi:

• útbrot um allan líkamann • lækkandi blóðþrýstingur

• öndunarerfiðleikar • hraður hjartsláttur

• sog- eða blísturshljóð við öndun • aukin svitamyndun

Ef þú heldur að þú sért með svona ofnæmi fyrir Humalog Mix50 láttu þá lækninn vita strax.

Staðbundið ofnæmi er algengt (> 1/100 til <1/10). Sumir einstaklingar fá roða, þrota eða kláða við stungustað. Þetta hverfur venjulega á nokkrum dögum eða fáum vikum. Láttu lækninn vita ef þetta kemur fyrir.

Fitukyrkingur (þykknun eða holun húðarinnar) er sjaldgæfur (> 1/1.000 til <1/100). Láttu lækninn vita ef þú tekur eftir því að húðin þykknar eða það myndast holur við stungustaði.

Tilkynnt hefur verið um bjúg (t.d. bólgnir handleggir, ökklar, vökvasöfnun), sérstaklega í upphafi insúlín meðferðar eða við breytingu á meðferð sem er ætlað að bæta blóðsykursstjórnun hjá þér.

**Tilkynning aukaverkana**

Látið lækninn eða lyfjafræðing vita um allar aukaverkanir. Þetta gildir einnig um aukaverkanir sem ekki er minnst á í þessum fylgiseðli. Einnig er hægt að tilkynna aukaverkanir beint samkvæmt fyrirkomulagi sem gildir í hverju landi fyrir sig, sjá [Appendix V](http://www.ema.europa.eu/docs/en_GB/document_library/Template_or_form/2013/03/WC500139752.doc). Með því að tilkynna aukaverkanir er hægt að hjálpa til við að auka upplýsingar um öryggi lyfsins.

**Algeng vandamál sem geta komið upp í tengslum við sykursýki**

**A. Blóðsykurslækkun**

Blóðsykurslækkun þýðir að það er ekki nægilegur sykur í blóðinu.

Hugsanlegar orsakir:

* þú hefur tekið of mikið af Humalog Mix50 eða öðru insúlíni;
* þú hefur sleppt úr eða seinkað máltíð, eða þú hefur breytt mataræði þínu;
* þú hreyfir þig of mikið eða vinnur of mikið rétt fyrir eða rétt eftir máltíð;
* þú ert með sýkingu eða þú ert veik(ur) (sérstaklega niðurgangur eða uppköst);
* það hefur orðið breyting á insúlínþörf þinni; eða
* þú ert með versnandi nýrna- eða lifrarsjúkdóm.

Áfengi og ýmis lyf geta haft áhrif á blóðsykursmagnið.

Fyrstu einkennin um lágan blóðsykur koma venjulega fljótt og þau eru:

• þreyta • hraður hjartsláttur

• taugaveiklun eða skjálfti • ógleði

• höfuðverkur • kaldur sviti

Ef þú telur þig ekki finna eða þekkja einkenni um lágan blóðsykur skaltu forðast að aka bíl og aðrar kringumstæður þar sem lágur blóðsykur getur stofnað þér eða öðrum í hættu.

**B. Blóðsykurshækkun og sykursýkisketónblóðsýring**

Blóðsykurshækkun þýðir að líkami þinn fær ekki nægilegt insúlín. Hugsanlegar orsakir blóðsykurshækkunar:

* að þú hefur ekki notað Humalog Mix50 eða annað insúlín;
* að þú notar minna insúlín en læknirinn ávísar;
* að þú borðar meira en þinn matarskammt; eða
* að þú ert með hita, sýkingu eða ert í tilfinningalegu ójafnvægi.

Blóðsykurshækkun getur leitt til sykursýkisketónblóðsýringar. Fyrstu einkennin koma hægt, á mörgum tímum eða dögum. Þessi einkenni eru m.a.:

• syfja • lystarleysi

• roði og hitatilfinning í andliti • sérstök ávaxtalykt úr vitum

• þorsti • ógleði eða uppköst

Alvarleg einkenni eru öndunarerfiðleikar og hraður púls. **Leitaðu strax til læknis.**

**C. Sjúkdómar**

Ef þú veikist, sérstaklega ef þér er óglatt eða þú kastar upp, getur insúlínþörf þín breyst. **Þótt þú borðir ekki eins og venjulega hefur þú áfram þörf fyrir insúlín**. Mældu sykur í þvagi eða í blóði og fylgdu almennum reglum við veikindi og láttu lækninn þinn vita.

**5. Hvernig geyma á Humalog Mix50 KwikPen**

Fyrir fyrstu notkun skal geyma Humalog Mix50 KwikPen í kæli (2°C - 8°C). Má ekki frjósa.

Geymið Humalog Mix50 KwikPen sem er í notkun við stofuhita (við lægri hita en 30°C) og fargið eftir 28 daga. Ekki geyma lyfið í hita eða í sólskini. Ekki má geyma KwikPen sem er í notkun í ísskáp. Geymið KwikPen ekki með nálinni áfastri,

Geymið lyfið þar sem börn hvorki ná til né sjá.

Ekki skal nota lyfið eftir fyrningardagsetningu sem tilgreind er á merkimiðanum og öskjunni. Fyrningardagsetning er síðasti dagur mánaðarins sem þar kemur fram.

Ekki skal nota lyfið ef lausnin inniheldur kekki eða ef hvítar agnir loða við botn eða hliðar rörlykjunnar þannig að hún virðist hrímuð. Athugaðu þetta ávallt áður en þú sprautar þig.

Ekki má skola lyfjum niður í frárennslislagnir eða fleygja þeim með heimilissorpi. Leitið ráða í apóteki um hvernig heppilegast er að farga lyfjum sem hætt er að nota. Markmiðið er að vernda umhverfið.

**6. Pakkningar og aðrar upplýsingar**

**Humalog Mix50 100 einingar/ml KwikPen stungulyf, dreifa inniheldur**

- Virka efnið er insúlín lispró. Insúlín lispró er framleitt á rannsóknarstofu með raðbrigða erfðatækni. Það er mannainsúlín sem hefur verið breytt og er því öðruvísi en önnur mannainsúlín eða insúlín af dýrauppruna. Insúlín lispró er náskylt mannainsúlíni, sem er náttúrulegt hormón, framleitt í briskirtli.

- Auk þess inniheldur lyfið hjálparefnin: Prótamínsúlfat, m-kresól, fenól, glyseról, tvíbasískt natríumfosfat 7H2O, zinkoxíð og vatn fyrir stungulyf. Natríumhýdroxíði eða saltsýru getur verið bætt við til að stilla sýrustig.

**Lýsing á útliti Humalog Mix50 100 einingar/ml KwikPen stungulyf, dreifa og pakkningastærðir**

Humalog Mix50 100 einingar/ml KwikPen stungulyf, dreifa er hvít, sæfð dreifa og inniheldur 100 einingar af insúlín lispró í hverjum millilítra (100 einingar/ml) af stungulyfi, dreifu. 50% af insúlín lispró í Humalog Mix50 er uppleyst í vatni. 50% af insúlín lispró í Humalog Mix50 er insúlín lispró dreifa með prótamínsúlfati. Hver Humalog Mix50 KwikPen inniheldur 300 einingar (3 millilítrar). Humalog Mix50 KwikPen fæst í pakkningu sem inniheldur 5 áfyllta penna eða fjölpakkningu sem inniheldur 2 x 5 áfyllta penna. Ekki er víst að allar pakkningastærðir séu markaðssettar. Penninn inniheldur sama Humalog Mix50 eins og er í lausum Humalog Mix50 rörlykjum. Rörlykjan er einfaldlega innbyggð í KwikPen pennann. Þegar penninn er tómur, getur þú ekki notað hann aftur.

**Markaðsleyfishafi og framleiðandi**

Humalog Mix50 100 einingar/ml KwikPen stungulyf, dreifa er framleitt af:

1. Lilly France S.A.S.,Rue du Colonel Lilly, 67640 Fegersheim, Frakkland,
2. Eli Lilly Italia S.p.A., Via Gramsci 731-733, 50019 Sesto Fiorentino, (FI) Ítalía.

Markaðsleyfishafi er Eli Lilly Nederland B.V., Papendorpseweg 83, 3528 BJ Utrecht, Holland.

Hafið samband við fulltrúa markaðsleyfishafa á hverjum stað ef óskað er upplýsinga um lyfið.

|  |  |
| --- | --- |
| **Belgique/België/Belgien**  Eli Lilly Benelux S.A./N.V.  Tél/Tel: + 32-(0)2 548 84 84 | **Lietuva**  Eli Lilly Lietuva  Tel. +370 (5) 2649600 |
| **България**  ТП "Ели Лили Недерланд" Б.В. - България  тел. + 359 2 491 41 40 | **Luxembourg/Luxemburg**  Eli Lilly Benelux S.A./N.V.  Tél/Tel: + 32-(0)2 548 84 84 |
| **Česká republika**  ELI LILLY ČR, s.r.o.  Tel: + 420 234 664 111 | **Magyarország**  Lilly Hungária Kft.  Tel: + 36 1 328 5100 |
| **Danmark**  Eli Lilly Danmark A/S  Tlf: +45 45 26 6000 | **Malta**  Charles de Giorgio Ltd.  Tel: + 356 25600 500 |
| **Deutschland**  Lilly Deutschland GmbH  Tel. + 49-(0) 6172 273 2222 | **Nederland**  Eli Lilly Nederland B.V.  Tel: + 31-(0) 30 60 25 800 |
| **Eesti**  Eli Lilly Nederland B.V.  Tel: **+**372 6817 280 | **Norge**  Eli Lilly Norge A.S.  Tlf: + 47 22 88 18 00 |
| **Ελλάδα**  ΦΑΡΜΑΣΕΡΒ-ΛΙΛΛΥ Α.Ε.Β.Ε.  Τηλ: +30 210 629 4600 | **Österreich**  Eli Lilly Ges. m.b.H.  Tel: + 43-(0) 1 711 780 |
| **España**  Lilly S.A.  Tel: + 34-91 663 50 00 | **Polska**  Eli Lilly Polska Sp. z o.o.  Tel: +48 22 440 33 00 |
| **France**  Lilly France S.A.S.  Tél: +33-(0) 1 55 49 34 34 | **Portugal**  Lilly Portugal - Produtos Farmacêuticos, Lda  Tel: + 351-21-4126600 |
| **Hrvatska**  Eli Lilly Hrvatska d.o.o.  Tel: +385 1 2350 999 | **România**  Eli Lilly România S.R.L.  Tel: + 40 21 4023000 |
|  |  |
| **Ireland**  Eli Lilly and Company (Ireland) Limited  Tel: + 353-(0) 1 661 4377 | **Slovenija**  Eli Lilly farmacevtska družba, d.o.o.  Tel: +386 (0) 1 580 00 10 |
| **Ísland**  Icepharma hf.  Sími + 354 540 8000 | **Slovenská republika**  Eli Lilly Slovakia s.r.o.  Tel: + 421 220 663 111 |
| **Italia**  Eli Lilly Italia S.p.A.  Tel: + 39- 055 42571 | **Suomi/Finland**  Oy Eli Lilly Finland Ab  Puh/Tel: + 358-(0) 9 85 45 250 |
| **Κύπρος**  Phadisco Ltd  Τηλ: +357 22 715000 | **Sverige**  Eli Lilly Sweden AB  Tel: + 46-(0) 8 7378800 |
| **Latvija**  Eli Lilly (Suisse) S.A Pārstāvniecība Latvijā  Tel: **+**371 67364000 | **United Kingdom**  Eli Lilly and Company Limited  Tel: + 44-(0) 1256 315000 |

**Þessi fylgiseðill var síðast uppfærður**

NOTKUNARLEIÐBEININGAR

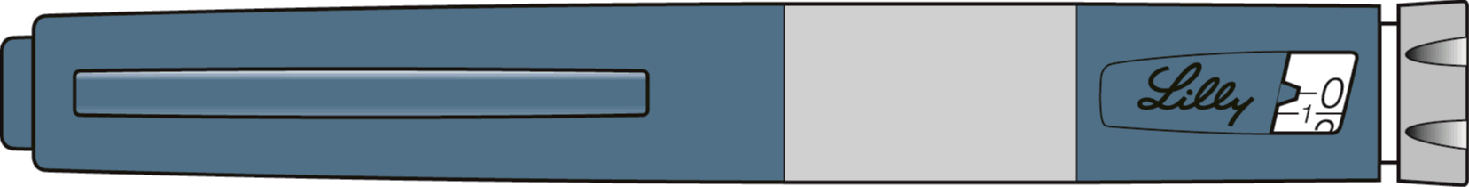
Sjá leiðbeiningar hér á eftir.

Ítarlegar upplýsingar um lyfið eru birtar á vef Lyfjastofnunar Evrópu http://www.ema.europa.eu/ og á vef Lyfjastofnunar, http://www.serlyfjaskra.is.

**Notkunarleiðbeiningar**

**KwikPen áfylltur insúlínpenni**

**100 einingar/ml**



**VINSAMLEGAST LESIÐ ÞESSAR LEIÐBEININGAR FYRIR NOTKUN**

Lesið notkunarleiðbeiningarnar áður en þú byrjar að nota insúlín og í hvert skipti sem þú færð nýjan KwikPen. Þær gætu innihaldið nýjar upplýsingar. Þessar upplýsingar koma ekki í stað þess að ræða við lækni eða hjúkrunarfræðing um heilsufar þitt eða meðferðina.

KwikPen („penninn“) er áfylltur einnota penni sem inniheldur 3 ml (300 einingar, 100 einingar/ml) af insúlíni. Þú getur dælt inn mörgum skömmtum úr sama pennanum. Skammtastillirinn færist um 1 einingu í hverju þrepi. Hægt er að dæla inn frá 1 til 60 einingum í hverri inndælingu. **Ef skammtur þinn er stærri en 60 einingar þarft þú að sprauta þig oftar en einu sinni.** Stimpillinn hreyfist aðeins lítið við hverja inndælingu og ekki er víst að þú finnir hann hreyfast. Stimpillinn nær ekki enda rörlykjunnar fyrr en búið er að nota allar 300 einingarnar í pennanum.

**Ekki má deila lyfjapennum með öðrum, jafnvel þó skipt hafi verið um nál. Ekki má endurnota nálar eða deila nálum með öðrum. Þannig gætir þú sýkt þá eða að þú gætir sýkst af þeim.**

Þessi penni er ekki ráðlagður til notkunar handa blindum eða sjónskertum nema með aðstoð einhvers sem fengið hefur þjálfun í notkun pennans.

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **Hlutar KwikPen lyfjapennans** | | | | | | | | | |
| Klemma á pennahettu | Sæti fyrir rörlykju | | | Merkimiði | | | Skammtastrik | | |
|  | | | | | | | | | Skammta-stillir |
| Pennahetta | | Gúmmíinnsigli | Stimpill | |  | Bolur pennans | | Skammta­gluggi |  |

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **Hlutar sprautunálarinnar**  (Nálar fylgja ekki með) | | | | | |
|  | |  | **Pappírsflipi** | |  |
|  | | | | | |
| Ytri nálarhlíf | Innri nálarhlíf | | | Nál |  |

**Hvernig þekkja má KwikPenann:**

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
|  | **Humalog** |  |  | | |  |  |  | | |  |
| **Humalog** | | | **Humalog** | | |
|  | | **Mix25** |  | |  | | **Mix50** |  | |
|  | Lausn | Dreifa  (skýjað insúlín) | | | | | Dreifa  (skýjað insúlín) | | | | |
| Litur á penna: | Blár | Blár | | | | | Blár | | | | |
| Litur á skammta-stilli: | Vínrauður | Gulur | | | | | Rauður | | | | |
| Litur á miða | Hvítur með vínrauðum fleti | Hvítur með gulum fleti | | | | | Hvítur með rauðum fleti | | | | |

**Það sem þarf til að gefa þér lyfið:**

* KwikPen 100 ein/ml, sem inniheldur insúlín
* Nál sem passar á KwikPen lyfjapennann (ráðlagt er að nota BD [Becton, Dickinson and Company] nálar fyrir lyfjapenna).
* þurrku

Nálar og þurrka fylgja ekki með.

**Lyfjapenninn undirbúinn**

* Þvoðu þér um hendurnar með vatni og sápu.
* Aðgætið lyfjapennann til að ganga úr skugga um að um rétta tegund insúlíns sé að ræða. Þetta er einkum mikilvægt ef þú notar fleiri en eina tegund insúlíns.
* **Ekki** **má** nota lyfjapennann eftir fyrningardagsetningu sem prentuð er á merkimiðann. Eftir að þú hefur byrjað að nota pennann skal farga honum að loknum notkunartímanum sem er tilgreindur í fylgiseðlinum.
* Ávallt skal nota **nýja sprautunál** fyrir hverja inndælingu til að koma í veg fyrir sýkingar og að nálar stíflist.

|  |  |
| --- | --- |
| **Skref 1:**   * Dragið pennahettuna beint af lyfjapennanum. * **Ekki** fjarlægja merkimiðann af lyfjapennanum. * Strjúkið af gúmmíinnsiglinu með þurrku. |  |
| **Skref 2:**  **(Eingöngu fyrir Humalog skýjaðar insúlín lausnir)**  • Rúllið pennanum varlega 10 sinnum.  OG  • Hvolfið pennanum 10 sinnum.  **Blöndun er mikilvæg** til að tryggja að réttur skammtur sé gefinn. Insúlínið á að vera einsleitt að sjá.  **Skref 3:**  • Athugið útlit insúlínsins.  – HUMALOG lausn á að vera tær og litlaus. EKKI nota lyfið ef það er skýjað eða inniheldur kekki eða agnir.   * HUMALOG dreifa – skýjað insúlín - á að vera hvít eftir blöndun. **EKKI** nota lyfið ef það er tært eða inniheldur kekki eða agnir. |  |
| **Skref 4:**   * Takið nýja sprautunál. * Fjarlægið pappírsflipann af ytri nálarhlífinni. |  |
| **Skref 5:**   * Þrýstið nálinni með nálarhlífinni beint á lyfjapennann og snúið nálinni þar til hún er vel föst. |  |
| **Skref 6:**   * Fjarlægið ytri nálarhlífina. **Ekki** farga henni. * Fjarlægið innri nálarhlífina og fargið henni. | Fargið  Geymið |

**Penninn virkjaður**

**Virkja þarf lyfjapennann fyrir hverja inndælingu.**

* Með virkjun pennans er átt við að fjarlægja loft úr nálinni og rörlykjunni, sem gæti safnast upp við eðlilega notkun, til að tryggja að lyfjapenninn starfi á réttan hátt.
* Ef lyfjapenninn er **ekki** virkjaður fyrir hverja inndælingu gætir þú fengið of mikið eða of lítið insúlín.

|  |  |
| --- | --- |
| **Skref 7:**   * Til að virkja pennann skal stilla skammtastillinn á 2 einingar. |  |
| **Skref 8:**   * Haldið lyfjapennanum þannig að nálin vísi upp. Bankið létt á rörlykjusætið þannig að loftbólur safnist efst í rörlykjunni. |  |
| **Skref 9:**   * Haldið lyfjapennanum áfram þannig að nálin vísi upp. Þrýstið skammtastillinum inn þar til hann stöðvast og „0“ sést í skammta­glugganum. Haldið skammtastillinum inni og teljið hægt upp að 5.   Insúlíndropi ætti að sjást á nálaroddinum.  - Ef **ekkert** insúlín sést á að endurtaka virkjunarskrefin, en ekki oftar en 4 sinnum.  - Ef **enn sést ekkert** insúlín á að skipta um sprautunál og endurtaka virkjunarskrefin.  Litlar loftbólur eru eðlilegar og hafa ekki áhrif á þann skammt sem þú færð. |  |

**Skammtur valinn**

* Hægt er að dæla inn frá 1 til 60 einingum í hverri inndælingu.
* Ef skammtur þinn er stærri en 60 einingar þarft þú að sprauta þig oftar en einu sinni.
  + Ef þú þarft aðstoð við að skipta upp skammtinum skaltu spyrja heilbrigðisstarfsmann.
  + Nota á nýja sprautunál fyrir hverja inndælingu og endurtaka virkjunarskrefin.

|  |  |
| --- | --- |
| **Skref 10:**   * Snúið skammtastillinum til að velja þann fjölda eininga sem þarf að gefa. Skammtastrikið á að bera við þann skammt sem valinn er. * Skammtastillirinn færist um 1 einingu í hverju þrepi. * Smellur heyrist þegar skammtastillinum er snúið. * **EKKI** stilla skammtinn með því að telja smelli, þar sem þú gætir þá stillt á rangan skammt. * Breyta má skammtinum með því að snúa skammtastillinum í aðra hvora áttina þar til skammtastrikið ber við réttan skammt. * Jafnar tölur eru prentaðar á kvarðann. * Oddatölur hærri en 1 eru sýndar sem heil strik. * **Aðgættu alltaf töluna í skammtaglugganum til að ganga úr skugga um að þú hafir stillt á réttan skammt.** | (Dæmi: 12 einingar eru sýndar í skammtaglugganum)  (Dæmi: 25 einingar eru sýndar í skammtaglugganum) |

* Lyfjapenninn leyfir ekki að valdar séu fleiri einingar en eftir eru í pennanum.
* Ef þú þarft að gefa stærri skammt en sem nemur þeim fjölda eininga sem eftir er í lyfjapennanum getur þú annað hvort:

- dælt inn því magni sem eftir er í lyfjapennanum og notað síðan nýjan lyfjapenna til að gefa það sem vantar upp á skammtinn, **eða**

- tekið nýjan lyfjapenna og gefið allan skammtinn úr honum.

* Eðlilegt er að sjá lítilsháttar insúlín eftir í pennanum, sem ekki er hægt að dæla inn.

**Inndæling lyfsins**

* Dældu inn insúlíni eins og heilbrigðisstarfsmaður hefur kennt þér.
* Skiptu um stungustað við hverja inndælingu.
* **Ekki** reyna að breyta skammtinum meðan þú dælir honum inn.

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **Skref 11:**   * Veljið stungustað.   Insúlíninu er dælt undir húð á kvið, rasskinnum, læri eða upphandlegg.   * Strjúkið yfir húðina með þurrku, og látið húðina þorna áður en skammtinum er dælt inn. | | |  |
| **Skref** **12:**   * Stingið nálinni í húðina. * Þrýstið skammtastillinum alla leið inn. | | |  |
| 5 sek | * Haldið skammtastillinum áfram inni og **teljið hægt** **upp að 5** áður en nálin er dregin út. | |
| **Ekki** reyna að dæla inn insúlíni með því að snúa skammtastillinum. Insúlín dælist **EKKI** inn þegar skammtastillinum er snúið. | | |
| **Skref** **13:**   * Dragið sprautunálina úr húðinni. * Eðlilegt er að dropi af insúlíni sjáist á nálaroddinum. Það hefur ekki áhrif á skammtinn. * Aðgættu töluna í skammtaglugganum. * Ef skammtaglugginn sýnir „0“ hefur þú fengið allan skammtinn sem valinn var. * Ef skammtaglugginn sýnir ekki „0“ skaltu **ekki** stilla á nýjan skammt, heldur stinga nálinni í húðina og ljúka við inndælinguna. * Ef þú heldur **enn** að þú hafir ekki fengið allan skammtinn sem valinn var, **skaltu ekki byrja upp á nýtt eða endurtaka inndælinguna**. Fylgstu með blóðsykri þínum samkvæmt leiðbeiningum frá heilbrigðisstarfsmanni. * Ef þú þarft yfirleitt að gefa 2 inndælingar til að fá fullan skammt skaltu vera viss um að þú gefir seinni inndælinguna.   Stimpillinn hreyfist aðeins lítið við hverja inndælingu og ekki er víst að þú finnir hann hreyfast.  Ef þú sérð blóð á húðinni eftir að nálin er dregin út, skaltu þrýsta létt á stungustaðinn með grisju eða þurrku. **Ekki** nudda svæðið. | |  | |

**Eftir inndælingu lyfsins**

|  |  |
| --- | --- |
| **Skref** **14:**   * Setjið ytri nálarhlífina varlega yfir nálina. |  |
| **Skref** **15:**   * Skrúfið nálina með nálarhlífinni af lyfjapennanum og fargið henni samkvæmt leiðbeiningum hér á eftir (sjá kaflann **Förgun lyfjapenna og nála**). * Ekki á að geyma lyfjapennann með nálinni áfastri til að koma í veg fyrir að penninn leki, nálin stíflist eða loft komist í pennann. |  |
| **Skref** **16:**  Setjið pennahettuna á lyfjapennann með því að snúa henni þannig að klemman sé til móts við skammtastrikið og þrýsta henni beint á. |  |

**Förgun lyfjapenna og nála**

* Setjið notaðar nálar í nálarhelt ílát eða hart ílát úr plasti, með öruggu loki. **Ekki má** setja nálarnar óvarðar í heimilissorp.
* **Ekki** á að endurnota nálarheld ílát sem fyllast.
* Spyrjið heilbrigðisstarfsmann um hvar hægt sé að farga lyfjapennum og nálarheldum ílátum á öruggan hátt.
* Þessum leiðbeiningum um meðhöndlun nála er ekki ætlað að koma í stað gildandi leiðbeininga frá yfirvöldum, heilbrigðisstarfsmönnum eða heilbrigðisstofnunum.

**Geymsla lyfjapenna**

**Ónotaðir lyfjapennar**

* Geyma á ónotaða lyfjapenna í kæli við 2°C til 8°C.
* **Ekki má** frysta insúlínið. **Ekki má** nota penna ef hann hefur frosið.
* Nota má ónotaða lyfjapenna fram að fyrningardagsetningu sem prentuð er á merkimiðann, ef penninn hefur verið geymdur í kæli.

**Lyfjapennar í notkun**

* Geyma á lyfjapenna sem eru í notkun við herbergishita (við lægri hita en 30°C) og fjarri ryki, matvælum og vökvum, hita og ljósi.
* Farga á lyfjapennanum sem er í notkun eftir þann tíma sem er tilgreindur í fylgiseðli, jafnvel þó enn sé insúlín í honum.

**Almennar upplýsingar um örugga og árangursríka notkun lyfjapennans**

* **Geymið lyfjapenna og nálar þar sem börn hvorki ná til né sjá.**
* **Ekki** **má** nota lyfjapenna ef einhver hluti hans virðist vera brotinn eða skemmdur.
* Hafið ávallt aukapenna tiltækan ef lyfjapenni skyldi týnast eða skemmast.

**Vandamál**

* Ef pennahettan er föst á lyfjapennanum á að snúa henni varlega fram og aftur og draga hana síðan beint af lyfjapennanum.
* Ef erfitt er að þrýsta skammtastillinum inn:
  + Auðveldara er að dæla lyfinu inn ef þrýst er hægt á skammtastillinn.
  + Nálin gæti hafa stíflast. Setjið nýja nál á lyfjapennann og virkið hann.
  + Ryk, mataragnir eða vökvi gætu hafa borist inn í lyfjapennann. Fargið lyfjapennanum og notið annan penna. Þú gætir þurft lyfseðil frá lækni þínum.

Ef spurningar vakna eða vandamál koma upp við notkun KwikPennans skaltu leita aðstoðar hjá heilbrigðistarfsmanni eða hafa samband við umboðsaðila Lilly.

Dagsetning endurskoðunar textans:

**Fylgiseðill: Upplýsingar fyrir notanda lyfsins**

**Humalog 200 einingar/ml KwikPen stungulyf, lausn í áfylltum lyfjapenna**

insúlín lispró

**Hver KwikPen gefur 1 – 60 einingar í 1 einingar þrepum.**

**Lesið allan fylgiseðilinn vandlega áður en byrjað er að nota lyfið. Í honum eru mikilvægar upplýsingar.**

- Geymið fylgiseðilinn. Nauðsynlegt getur verið að lesa hann síðar.

- Leitið til læknisins eða lyfjafræðings ef þörf er á frekari upplýsingum.

- Þessu lyfi hefur verið ávísað til persónulegra nota. Ekki má gefa það öðrum. Það getur valdið þeim skaða, jafnvel þótt um sömu sjúkdómseinkenni sé að ræða.

- Látið lækninn eða lyfjafræðing vita um allar aukaverkanir. Þetta gildir einnig um aukaverkanir sem ekki er minnst á í þessum fylgiseðli. Sjá kafla 4.

**Í fylgiseðlinum eru eftirfarandi kaflar**

1. Upplýsingar um Humalog 200 einingar/ml KwikPen og við hverju það er notað

2. Áður en byrjað er að nota Humalog 200 einingar/ml KwikPen

3. Hvernig nota á Humalog 200 einingar/ml KwikPen

4. Hugsanlegar aukaverkanir

5. Hvernig geyma á Humalog 200 einingar/ml KwikPen

6. Pakkningar og aðrar upplýsingar

**1. Upplýsingar um Humalog 200 einingar/ml KwikPen og við hverju það er notað**

Humalog 200 einingar/ml KwikPen er notað til meðhöndlunar á sykursýki. Humalog virkar hraðar en venjulegt mannainsúlín, vegna þess að insúlín lispró hefur verið gert örlítið frábrugðið mannainsúlíni. Insúlín lispró er náskylt mannainsúlíni, hormóni sem framleitt er í brisinu.

Þú færð sykursýki ef briskirtillinn framleiðir ekki nægjanlegt insúlín til að stjórna blóðsykursmagninu. Humalog kemur í staðinn fyrir þitt eigið insúlín og er notað til langtímastjórnunar á blóðsykri. Verkun hefst fyrr og varir skemur en þegar notað er skjótvirkt insúlín (2 til 5 klst.). Þú þarft venjulega að nota Humalog innan 15 mínútna fyrir máltíð.

Það getur verið að læknirinn þinn vilji að þú notir Humalog 200 einingar/ml KwikPen ásamt insúlíni með lengri verkun. Sérstakar leiðbeiningar fylgja með hverri insúlíntegund. Þú mátt ekki breyta um insúlíntegund nema að læknirinn þinn segi þér að gera það.

Humalog 200 einingar/ml KwikPen ætti eingöngu að nota handa fullorðnum sykursýkissjúklingum sem þurfa á daglegum skammti að halda sem er stærri en 20 einingar af skjótvirku insúlíni.

Humalog 200 einingar/ml KwikPen er einnota, áfylltur lyfjapenni sem inniheldur 3 ml (600 einingar, 200 einingar/ml) af insúlín lispró. Einn KwikPen lyfjapenni inniheldur marga skammta af insúlíni. Skammtar úr KwikPen eru stilltir í 1 einingar þrepum. **Fjöldi eininga er sýndur í skammtaglugganum, þú skalt alltaf skoða hann áður en þú sprautar þig.** Þú getur gefið allt frá 1 til 60 eininga í hverri inndælingu. **Ef þú þarft stærri skammt en 60 einingar þarft þú að sprauta þig oftar en einu sinni.**

**2. Áður en byrjað er að nota Humalog 200 einingar/ml KwikPen**

**Ekki má nota Humalog 200 einingar/ml KwikPen**

- ef um er að ræða **ofnæmi** fyrir insúlíni lispró eða einhverju öðru innihaldsefni lyfsins (talin upp í kafla 6).

**-** ef þér finnst að **blóðsykurinn sé að lækka (blóðsykursfall).** Seinna í þessum fylgiseðli er sagt frá því hvernig þú átt að bregðast við vægu blóðsykursfalli(sjá kafla 3: Ef notaður er stærri skammtur en mælt er fyrir um)**.**

**Varnaðarorð og varúðarreglur**

* Þegar þú sækir insúlín í apótek skaltu alltaf kanna hvort þú fáir örugglega rétt insúlín með því að lesa á miðann á umbúðunum og áfyllta pennanum. Vertu viss um að þú fáir Humalog 200 einingar/ml KwikPen sem læknirinn hefur sagt þér að nota.
* **EINGÖNGU má gefa Humalog 200 einingar/ml lausnina sem er í áfyllta lyfjapennanum (KwikPen) með þessum áfyllta lyfjapenna. Ekki má flytja insúlín lispró lausnina úr Humalog 200 einingar/ml KwikPen pennanum yfir í sprautu**. Kvarðinn á insúlínsprautunni munu ekki mæla skammtinn rétt. Afleiðingin getur orðið alvarleg ofskömmtun, sem getur valdið lífshættulegri blóðsykurslækkun. Ekki má flytja insúlínlausnina úr Humalog 200 einingar/ml KwikPen pennanum yfir í neinn annan búnað sem ætlaður er til insúlíngjafar svo sem insúlíndælur til inndælingar.
* **Ekki má blanda Humalog 200 einingar/ml stungulyfi, lausn sem er í áfyllta lyfjapennanum (KwikPen) við neitt annað insúlín né neitt annað lyf.** Ekki má þynna Humalog 200 einingar/ml stungulyf, lausnina.
* Ef blóðsykrinum er vel stjórnað með núverandi insúlínmeðferð þá getur verið að þú skynjir síður viðvörunareinkenni um lágan blóðsykur. Einkennum er lýst í kafla 4 í þessum fylgiseðli. Þú þarft því að skipuleggja vel hvenær þú borðar, hve oft þú stundar líkamsrækt og hve mikið þú æfir. Þú verður líka að fylgjast vel með blóðsykursgildunum með því að mæla blóðsykurinn oft.
* Sumir sjúklingar, sem hafa fengið blóðsykursfall eftir að skipta frá dýrainsúlíni yfir í mannainsúlín hafa sagt, að varúðareinkennin séu síður augljós eða öðruvísi þegar mannainsúlín er notað. Ef þú færð oft lágan blóðsykur eða átt erfitt með að finna ef blóðsykurinn lækkar, skaltu ráðfæra þig við lækninn.
* Ef þú getur svarað einhverri af eftirfarandi spurningum JÁTANDI skaltu tala við lækninn, lyfjafræðing, eða hjúkrunarfræðing á sykursýkisdeild
  + Hefurðu orðið veik(ur) nýlega?
  + Hefur þú einkenni frá nýrum eða lifur?
  + Stundar þú meiri hreyfingu en venjulega?
* Þú ættir einnig að ræða við lækninn, lyfjafræðing eða hjúkrunarfræðing á sykursýkisdeild ef þú ætlar að ferðast til útlanda. Tímamunur milli landa getur valdið því að þú þarft að sprauta þig og borða á öðrum tímum en heima.
* Sumir sjúklingar, með langvarandi sykursýki af gerð 2 og hjartasjúkdóm eða höfðu fengið heilablóðfall, sem meðhöndlaðir voru með pioglitazóni og insúlíni, fengu hjartabilun. Tilkynntu lækninum eins fljótt og auðið er ef þú verður var við einkenni hjartabilunar eins og óeðlilega mæði eða öra þyngdaraukningu eða staðbundinn bjúg.
* Ekki er ráðlagt að blindir og sjónskertir noti pennann án aðstoðar frá einhverjum sem hefur hlotið þjálfun í notkun pennans.

**Notkun annarra lyfja samhliða Humalog 200 einingar/ml KwikPen**

Insúlínþörf þín getur breyst ef þú notar

* getnaðarvarnartöflur,
* steralyf,
* skjaldkirtilshormón,
* sykursýkislyf til inntöku, (t.d. metformín, akarbósa, súlfónýlúrealyf, píóglítazón, empagliflozín, DPP-4-hemla s.s. sitagliptín eða saxagliptín),
* acetýlsalicýlsýru,
* súlfalyf,
* sómatóstatín hliðstæður (svo sem octreótíð, sem er notað við sjaldgæfu ástandi þar sem of mikið er framleitt af vaxtarhormóni),
* beta-2-örvandi lyf, svo sem salbútamól eða terbútalín við astma eða rítódrín, sem notað er til að stöðva ótímabærar fæðingarhríðir,
* beta-blokka – við háum blóðþrýstingi eða
* sum þunglyndislyf (monoamín oxidasa hemlar eða sérhæfðir serotonin endurupptöku hemlar),
* danazol (lyf sem hefur áhrif á egglos),
* suma ACE hemla, sem notaðir eru við ákveðnum hjartakvillum eða háum blóðþrýstingi (til dæmis captopril, enalapril) og
* tiltekin lyf við háum blóðþrýstingi, nýrnaskemmdum af völdum sykursýki og ýmsum hjartakvillum (angíótensín II viðtakablokka).

Látið lækninn eða lyfjafræðing vita um öll önnur lyf sem eru notuð, hafa nýlega verið notuð eða kynnu að verða notuð (sjá einnig kaflann „Varnaðarorð og varúðarreglur“).

**Humalog með áfengi**

Blóðsykur getur annaðhvort aukist eða minnkað ef áfengis er neytt. Þess vegna getur nauðsynlegt insúlínmagn breyst.

**Meðganga og brjóstagjöf**

Áttu von á barni, ráðgerir þú að verða barnshafandi eða ertu með barn á brjósti? Insúlínþörfin minnkar venjulega á fyrstu þremur mánuðum meðgöngunnar en eykst svo á þeim sex mánuðum sem eftir eru. Ef þú ert með barn á brjósti gæti þurft að breyta insúlínskammtinum eða mataræðinu.

Leitið ráða hjá lækninum.

**Akstur og notkun véla**

Einbeiting og viðbragðsflýtir getur minnkað ef blóðsykur lækkar of mikið. Hafðu þessi atriði í huga við allar kringumstæður þar sem hugsanlegt er að þú stofnir þér eða öðrum í hættu (t.d. við akstur og notkun vinnuvéla). Þú verður að ræða við lækninn þinn um hvort ráðlegt sé að aka ef þú:

* færð tíð tilfelli af of lágum blóðsykri
* finnur lítil eða engin varúðareinkenni um lágan blóðsykur.

**Humalog 200 einingar/ml KwikPen inniheldur natríum**

Lyfið inniheldur minna en 1 mmól (23 mg) af natríum í hverjum skammti, þ.e.a.s. er sem næst natríumlaust.

**3. Hvernig nota á Humalog 200 einingar/ml KwikPen**

Notið lyfið alltaf eins og læknirinn hefur sagt til um. Ef ekki er ljóst hvernig nota á lyfið skal leita upplýsinga hjá lækninum. Til að forðast hugsanlegt smit má enginn annar en þú nota lyfjapennann, jafnvel þó skipt sé um nál.

Humalog 200 einingar/ml KwikPen er ætlaður sjúklingum sem nota meira en 20 einingar af hraðvirku insúlíni á sólarhring.

**Ekki má flytja insúlín lispró lausnina úr Humalog 200 einingar/ml KwikPen pennanum yfir í sprautu**. **Kvarðinn á insúlínsprautunni munu ekki mæla skammtinn rétt. Afleiðingin getur orðið alvarleg ofskömmtun, sem getur valdið lífshættulegri blóðsykurslækkun.**

Ekki má nota Humalog 200 einingar/ml insúlínlausnina úr KwikPen í insúlíndælu.

**Skammtur**

* Venjulega áttu að sprauta þig með Humalog innan 15 mínútna fyrir máltíð. Ef það er nauðsynlegt, getur þú sprautað þig fljótlega eftir máltíð. Læknirinn hefur sagt þér nákvæmlega hversu mikið insúlín þú átt að nota, hvenær þú átt að sprauta þig og hversu oft. Þessar leiðbeiningar læknisins gilda einungis fyrir þig. Farðu nákvæmlega eftir þeim og farðu reglulega í eftirlit.
* Ef þú skiptir um insúlíngerð (t.d. frá mannainsúlíni eða dýrainsúlíni í Humalog) þarf e.t.v. að breyta skammtinum. Kannski þarf bara að breyta fyrsta skammtinum en e.t.v. getur þurft að breyta skammtinum smátt og smátt á nokkrum vikum eða mánuðum.
* Humalog á að sprauta undir húð.

**Undirbúningur fyrir notkun Humalog 200 einingar/ml KwikPen**

* Humalog er tilbúin vatnslausn, þú þarft ekki að blanda neinu við það. Þú mátt þó **einungis** nota lausnina ef hún er tær sem vatn. Lausnin á að vera tær, litlaus og án agna. Athugaðu þetta ávallt áður en þú sprautar þig.

**Undirbúningur fyrir notkun KwikPen pennans (sjá notkunarleiðbeiningar)**

* Þvoðu þér fyrst um hendurnar.
* Lestu notkunarleiðbeiningarnar fyrir áfyllta pennann. Fylgdu leiðbeiningunum vandlega. Hér eru nokkrar ábendingar.
* Notaðu hreina nál. (Nálar fylgja ekki).
* Virkjaðu KwikPen pennann fyrir hverja notkun. Þetta er til þess að tryggja að insúlín komi út og til þess að losa loftbólur úr pennanum. Það geta samt verið nokkrar litlar loftbólur eftir í KwikPen pennanum. Þær eru óskaðlegar, en ef loftbólurnar eru of stórar, getur það valdið ónákvæmri skömmtun á insúlíni.

**Að sprauta sig með Humalog**

* Hreinsaðu húðina eins og þér hefur verið kennt þar sem þú ætlar að sprauta þig. Sprautaðu undir húð eins og þér hefur verið kennt. Eftir að þú hefur sprautað þig skaltu láta nálina vera í húðinni í 5 sekúndur, til að vera viss um að þú hafir fengið allan skammtinn. Ekki nudda stungustaðinn. Gættu þess að sprauta þig minnst 1 cm frá síðasta stungustað og skiptu um stungustað í hvert skipti sem þú sprautar þig, eins og þér hefur verið kennt. Ekki skiptir máli hvort þú sprautar þig í upphandlegg, læri, sitjanda eða kvið, Humalog byrjar ávallt að verka fyrr en uppleyst mannainsúlín.
* Ekki má dæla Humalog 200 einingar/ml KwikPen beint í bláæð.

**Eftir innspýtinguna**

* Strax eftir að þú ert búin(n) að sprauta þig skaltu skrúfa nálina af KwikPen pennanum með hjálp ytri nálarhettu. Þannig helst insúlínið sæft og kemur í veg fyrir leka. Það kemur líka í veg fyrir að loft komist inn í pennann og að nálin stíflist. **Þú mátt aldrei deila nálum með öðrum**. Þú mátt ekki lána öðrum pennann þinn. Settu pennalokið aftur á pennann.

**Næstu innspýtingar**

* Notaðu nýja nál í hvert skipti sem þú notar KwikPen pennann. Fjarlægðu allar loftbólur áður en þú sprautar þig. Þú getur séð hvað mikið insúlín er eftir í KwikPen pennanum, með því að halda pennanum lóðrétt með nálina vísandi niður.
* Þegar KwikPen penninn er tómur, skaltu ekki nota hann meira. Fargaðu pennanum með varúð - lyfjafræðingur eða hjúkrunarfræðingur á sykursýkisdeild geta leiðbeint þér um hvernig eigi að fara að.

**Ef notaður er stærri skammtur en mælt er fyrir um**

Ef þú notar stærri skammt af Humalog en mælt er fyrir um eða þú ert óviss um hve miklu var dælt inn, getur blóðsykurinn lækkað. Athugaðu blóðsykurinn.

Ef blóðsykurinn þinn er lágur (**vægt blóðsykursfall**) skaltu fá þér þrúgusykur, sykur eða sætan drykk. Borðaðu síðan ávöxt, kex eða samloku, eins og læknirinn hefur ráðlagt þér og hvíldu þig svo. Þetta getur hjálpað þér til að komast yfir vægt fall á blóðsykri eða væga ofskömmtun. Ef þér líður illa, öndun verður grunn og húðin föl skaltu strax hafa samband við lækni. Glúkagonsprauta getur dugað sem meðferð við blóðsykurslækkun. Fáðu þér þrúgusykur eða sykur eftir glúkagonsprautuna. Ef þú svarar ekki glúkagonsprautunni verður að meðhöndla þig á sjúkrahúsi. Biddu lækninn að segja þér frá glúkagoni.

**Ef gleymist að nota Humalog**

Ef þú notar minna Humalog en mælt er fyrir um eða þú ert óviss um hve miklu var dælt inn, getur blóðsykurinn hækkað. Athugaðu blóðsykurinn.

Ef of lágur blóðsykur eða of hár blóðsykur er ekki meðhöndlaður getur ástandið orðið mjög alvarlegt og orsakað höfuðverk, ógleði, uppköst, ofþornun, meðvitundarleysi, dauðadá og jafnvel dauða (sjá kafla 4 “Hugsanlegar aukaverkanir”).

**Þrjú einföld skref** til að komast hjá blóðsykurslækkun eða blóðsykurshækkun:

* Gættu þess að vera alltaf með auka penna á þér ef KwikPen penninn týnist eða skemmist.
* Vertu alltaf með eitthvað á þér sem sýnir að þú ert með sykursýki.
* Vertu alltaf með sykur á þér.

**Ef hætt er að nota Humalog**

Ef þú notar minna Humalog en mælt er fyrir um, getur blóðsykurinn hækkað. Breyttu ekki insúlíninu nema læknirinn gefi fyrirmæli um það.

Leitið til læknisins eða lyfjafræðings ef þörf er á frekari upplýsingum um notkun lyfsins.

**4. Hugsanlegar aukaverkanir**

Eins og við á um öll lyf getur þetta lyf valdið aukaverkunum en það gerist þó ekki hjá öllum.

Alvarleg ofnæmiseinkenni eru mjög sjaldgæf (geta komið fyrir hjá allt að 1 af hverjum 1.000). Einkennin eru eftirfarandi:

• útbrot um allan líkamann • lækkandi blóðþrýstingur

• öndunarerfiðleikar • hraður hjartsláttur

• sog- eða blísturshljóð við öndun • aukin svitamyndun

Ef þú heldur að þú sért með svona ofnæmi fyrir Humalog insúlíni láttu þá lækninn vita strax.

Staðbundið ofnæmi er algengt (getur komið fyrir hjá allt að 1 af hverjum10). Sumir einstaklingar fá roða, þrota eða kláða við stungustað. Þetta hverfur venjulega á nokkrum dögum eða fáum vikum. Láttu lækninn vita ef þetta kemur fyrir.

Fitukyrkingur (þykknun eða holun húðarinnar) er sjaldgæfur (getur komið fyrir hjá allt að 1 af hverjum 100). Láttu lækninn vita ef þú tekur eftir því að húðin þykknar eða það myndast holur við stungustaði.

Tilkynnt hefur verið um bjúg (t.d. bólgnir handleggir, ökklar, vökvasöfnun), sérstaklega í upphafi insúlín meðferðar eða við breytingu á meðferð sem er ætlað að bæta blóðsykursstjórnun hjá þér.

**Tilkynning aukaverkana**

Látið lækninn eða lyfjafræðing vita um allar aukaverkanir. Þetta gildir einnig um aukaverkanir sem ekki er minnst á í þessum fylgiseðli. Einnig er hægt að tilkynna aukaverkanir beint samkvæmt fyrirkomulagi sem gildir í hverju landi fyrir sig, sjá [Appendix V](http://www.ema.europa.eu/docs/en_GB/document_library/Template_or_form/2013/03/WC500139752.doc). Með því að tilkynna aukaverkanir er hægt að hjálpa til við að auka upplýsingar um öryggi lyfsins.

**Algeng vandamál sem geta komið upp í tengslum við sykursýki**

**Blóðsykurslækkun**

Blóðsykurslækkun þýðir að það er ekki nægilegur sykur í blóðinu.

Hugsanlegar orsakir:

* þú hefur tekið of mikið af Humalog eða öðru insúlíni;
* þú hefur sleppt úr eða seinkað máltíð, eða þú hefur breytt mataræði þínu;
* þú hreyfir þig of mikið eða vinnur of mikið rétt fyrir eða rétt eftir máltíð;
* þú ert með sýkingu eða þú ert veik(ur) (sérstaklega niðurgangur eða uppköst);
* það hefur orðið breyting á insúlínþörf þinni; eða
* þú ert með versnandi nýrna- eða lifrarsjúkdóm.

Áfengi og ýmis lyf geta haft áhrif á blóðsykursmagnið (sjá kafla 2).

Fyrstu einkennin um lágan blóðsykur koma venjulega fljótt og þau eru:

• þreyta • hraður hjartsláttur

• taugaveiklun eða skjálfti • ógleði

• höfuðverkur • kaldur sviti

Ef þú telur þig ekki finna eða þekkja einkenni um lágan blóðsykur skaltu forðast aðstæður svo sem að aka bíl og aðrar kringumstæður þar sem lágur blóðsykur getur stofnað þér eða öðrum í hættu.

**Blóðsykurshækkun og sykursýkisketónblóðsýring**

Blóðsykurshækkun þýðir að líkami þinn fær ekki nægilegt insúlín. Hugsanlegar orsakir blóðsykurshækkunar:

* að þú hefur ekki notað Humalog eða annað insúlín;
* að þú notar minna insúlín en læknirinn ávísar;
* að þú borðar meira en þinn matarskammt; eða
* að þú ert með hita, sýkingu eða ert í tilfinningalegu ójafnvægi.

Blóðsykurshækkun getur leitt til sykursýkisketónblóðsýringar. Fyrstu einkennin koma hægt, á mörgum tímum eða dögum. Þessi einkenni eru m.a.:

• syfja • lystarleysi

• roði og hitatilfinning í andliti • sérstök ávaxtalykt úr vitum

• þorsti • ógleði eða uppköst

Alvarleg einkenni eru öndunarerfiðleikar og hraður púls. **Leitaðu strax til læknis.**

**Sjúkdómar**

Ef þú veikist, sérstaklega ef þér er óglatt eða þú kastar upp, getur insúlínþörf þín breyst. **Þótt þú borðir ekki eins og venjulega hefur þú áfram þörf fyrir insúlín**. Mældu sykur í þvagi eða í blóði og fylgdu almennum reglum við veikindi og láttu lækninn þinn vita.

**5. Hvernig geyma á Humalog 200 einingar/ml KwikPen**

Geymið lyfið þar sem börn hvorki ná til né sjá.

Ekki skal nota lyfið eftir fyrningardagsetningu sem tilgreind er á merkimiðanum og öskjunni. Fyrningardagsetning er síðasti dagur mánaðarins sem þar kemur fram.

Fyrir fyrstu notkun skal geyma Humalog **200 einingar/ml** KwikPen í kæli (2°C - 8°C). Má ekki frjósa.

Geymið Humalog **200 einingar/ml** KwikPen sem er í notkun við stofuhita (við lægri hita en 30°C) og fargið eftir 28 daga. Ekki geyma lyfið í hita eða í sólskini. Ekki má geyma KwikPen sem er í notkun í ísskáp. Geymið ekki KwikPen með nálinni áfastri.

Ekki skal nota lyfið ef lausnin er lituð eða inniheldur agnir. Það má **aðeins** nota lyfið ef það er tært sem vatn. Athugaðu þetta ávallt áður en þú sprautar þig.

Ekki má skola lyfjum niður í frárennslislagnir eða fleygja þeim með heimilissorpi. Leitið ráða í apóteki um hvernig heppilegast er að farga lyfjum sem hætt er að nota. Markmiðið er að vernda umhverfið.

**6. Pakkningar og aðrar upplýsingar**

**Humalog 200 einingar/ml KwikPen stungulyf, lausn inniheldur**

- Virka efnið er insúlín lispró. Hver ml af lausninni inniheldur 200 einingar af insúlín lispró. Hver áfylltur penni (3 ml) inniheldur 600 einingar af insúlín lispró.

- Önnur innihaldsefni eru metakresól, glyseról, trómetamól, zinkoxíð og vatn fyrir stungulyf. Natríumhýdroxíði eða saltsýru getur verið bætt við til að stilla sýrustig.

**Lýsing á útliti Humalog 200 einingar/ml KwikPen og pakkningastærðir**

Humalog Pen 200 einingar/ml KwikPen stungulyf, lausn, er sæfð, tær, litlaus vatnslausn og inniheldur 200 einingar af insúlín lispró í hverjum millilítra (200 einingar/ml) af stungulyfi, lausn. Hver Humalog **200 einingar/ml** KwikPen inniheldur 600 einingar (3 millilítra). Humalog **200 einingar/ml** KwikPen er til í pakkningu sem inniheldur 1, 2 eða 5 áfyllta penna eða fjölpakkningu sem inniheldur 2 x 5 áfyllta penna. Ekki er víst að allar pakkningastærðir séu markaðssettar. Rörlykjan er einfaldlega innbyggð í KwikPen pennanum. Þegar penninn er tómur, getur þú ekki notað hann aftur.

**Markaðsleyfishafi**

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

**Framleiðandi**

Lilly France S.A.S., Rue du Colonel Lilly, 67640 Fegersheim, Frakkland.

Eli Lilly Italia S.p.A., Via Gramsci 731-733, 50019 Sesto Fiorentino, (FI) Ítalía.

Hafið samband við fulltrúa markaðsleyfishafa á hverjum stað ef óskað er upplýsinga um lyfið:

|  |  |
| --- | --- |
| **Belgique/België/Belgien**  Eli Lilly Benelux S.A./N.V.  Tél/Tel: + 32-(0)2 548 84 84 | **Lietuva**  Eli Lilly Lietuva  Tel. +370 (5) 2649600 |
| **България**  ТП "Ели Лили Недерланд" Б.В. - България  тел. + 359 2 491 41 40 | **Luxembourg/Luxemburg**  Eli Lilly Benelux S.A./N.V.  Tél/Tel: + 32-(0)2 548 84 84 |
| **Česká republika**  ELI LILLY ČR, s.r.o.  Tel: + 420 234 664 111 | **Magyarország**  Lilly Hungária Kft.  Tel: + 36 1 328 5100 |
| **Danmark**  Eli Lilly Danmark A/S  Tlf: +45 45 26 6000 | **Malta**  Charles de Giorgio Ltd.  Tel: + 356 25600 500 |
| **Deutschland**  Lilly Deutschland GmbH  Tel. + 49-(0) 6172 273 2222 | **Nederland**  Eli Lilly Nederland B.V.  Tel: + 31-(0) 30 60 25 800 |
| **Eesti**  Eli Lilly Nederland B.V.  Tel: **+**372 6817 280 | **Norge**  Eli Lilly Norge A.S.  Tlf: + 47 22 88 18 00 |
| **Ελλάδα**  ΦΑΡΜΑΣΕΡΒ-ΛΙΛΛΥ Α.Ε.Β.Ε.  Τηλ: +30 210 629 4600 | **Österreich**  Eli Lilly Ges. m.b.H.  Tel: + 43-(0) 1 711 780 |
| **España**  Lilly S.A.  Tel: + 34-91 663 50 00 | **Polska**  Eli Lilly Polska Sp. z o.o.  Tel: +48 22 440 33 00 |
| **France**  Lilly France S.A.S.  Tél: +33-(0) 1 55 49 34 34 | **Portugal**  Lilly Portugal - Produtos Farmacêuticos, Lda  Tel: + 351-21-4126600 |
| **Hrvatska**  Eli Lilly Hrvatska d.o.o.  Tel: +385 1 2350 999 | **România**  Eli Lilly România S.R.L.  Tel: + 40 21 4023000 |
|  |  |
| **Ireland**  Eli Lilly and Company (Ireland) Limited  Tel: + 353-(0) 1 661 4377 | **Slovenija**  Eli Lilly farmacevtska družba, d.o.o.  Tel: +386 (0) 1 580 00 10 |
| **Ísland**  Icepharma hf.  Sími + 354 540 8000 | **Slovenská republika**  Eli Lilly Slovakia s.r.o.  Tel: + 421 220 663 111 |
| **Italia**  Eli Lilly Italia S.p.A.  Tel: + 39- 055 42571 | **Suomi/Finland**  Oy Eli Lilly Finland Ab  Puh/Tel: + 358-(0) 9 85 45 250 |
| **Κύπρος**  Phadisco Ltd  Τηλ: +357 22 715000 | **Sverige**  Eli Lilly Sweden AB  Tel: + 46-(0) 8 7378800 |
| **Latvija**  Eli Lilly (Suisse) S.A Pārstāvniecība Latvijā  Tel: **+**371 67364000 | **United Kingdom**  Eli Lilly and Company Limited  Tel: + 44-(0) 1256 315000 |

**Þessi fylgiseðill var síðast uppfærður**

NOTKUNARLEIÐBEININGAR

Sjá leiðbeiningar hér á eftir.

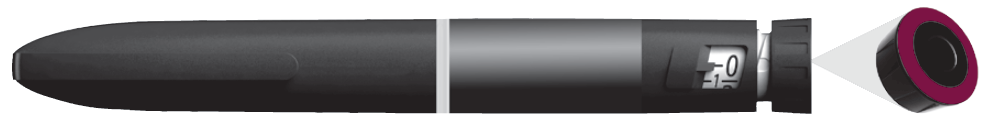
Ítarlegar upplýsingar um lyfið eru birtar á vef Lyfjastofnunar Evrópu http://www.ema.europa.eu/ og á vef Lyfjastofnunar, http://www.serlyfjaskra.is.

**Notkunarleiðbeiningar**

**Humalog 200 einingar/ml KwikPen stungulyf, lausn í áfylltum lyfjapenna**

insúlín lispró

|  |  |
| --- | --- |
|  |  |



**VINSAMLEGAST LESIÐ ÞESSAR LEIÐBEININGAR ÁÐUR EN MEÐFERÐ ER HAFIN**

**NOTIÐ AÐEINS Í ÞESSUM PENNA, ANNARS ER HÆTTA Á ALVARLEGRI OFSKÖMTUN**



Lesið notkunarleiðbeiningar áður en þú byrjar að nota Humalog 200 einingar/ml KwikPen stungulyf, lausn og í hvert skipti sem þú færð nýjan Humalog 200 einingar/ml KwikPen. Þær gætu innihaldið nýjar upplýsingar. Þessar upplýsingar koma ekki í stað þess að ræða við lækni eða hjúkrunarfræðing um heilsufar þitt eða meðferðina.

Humalog 200 einingar/ml KwikPen („Penni“) er áfylltur einnota penni sem inniheldur 3 ml (600 einingar, 200 ein/ml) af insúlín lispró stungulyfi, lausn. Þú getur dælt inn mörgum skömmtum úr sama pennanum. Skammtastillirinn færist um 1 einingu í hverju þrepi. Hægt er að dæla inn frá 1 til 60 einingum í hverri inndælingu. **Ef skammtur þinn er stærri en 60 einingar þarft þú að sprauta þig oftar en einu sinni.** Stimpillinn hreyfist aðeins lítið við hverja inndælingu og ekki er víst að þú finnir hann hreyfast. Stimpillinn nær ekki enda rörlykjunnar fyrr en búið er að nota allar 600 einingarnar í pennanum.

**Penninn er hannaður til að geta gefið fleiri skammta en aðrir pennar gera sem þú hefur e.t.v. notað áður. Stilltu á venjubundinn skammt eins og læknir eða hjúkrunarfræðingur hefur kennt þér.**

**Humalog KwikPen er fáanlegur í tveimur styrkleikum, 100 ein/ml og 200 ein/ml. Engöngu má gefa Humalog 200 ein/ml með þessum penna. EKKI MÁ flytja insúlín úr þessum penna í annan inndælingarbúnað fyrir insúlín. Sprautur og insúlíndælur munu ekki mæla skammta af 200 ein/ml insúlíni rétt. Af slíku getur hlotist alvarleg ofskömmtun, sem veldur verulegri blóðsykurslækkun sem getur verið lífshættuleg.**

**Ekki má deila lyfjapennum með öðrum, jafnvel þó skipt hafi verið um nál. Ekki má endurnota nálar eða deila nálum með öðrum. Þannig gætir þú sýkt þá eða að þú gætir sýkst af þeim.**

Þessi penni er ekki ráðlagður til notkunar handa blindum eða sjónskertum nema með aðstoð einhvers sem fengið hefur þjálfun í notkun pennans.

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **Hlutar KwikPen lyfjapennans** | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
|  | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
|  | | **Pennahetta** | | | | | **Sæti fyrir rörlykju** | | | | | | | **Merkimiði** | | | **Skammtastrik** | |
| NOTIÐ AÐEINS Í ÞESSUM PENNA, ANNARS ER HÆTTA Á ALVARLEGRI OFSKÖMTUN | | | | | | | | | | | | | | | | | |  |
| **Skammta-stillir** |
|  | **Klemma á pennahettu** | | | | **Gúmmíinnsigli** | | | | | **Stimpill** | | | **Bolur pennans** | | **Skammtagluggi** | | | |
|  | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| **Hlutar sprautunálarinnar** | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| **(Nálar fylgja ekki með)** | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
|  | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
|  | | | | | | | | | | | **Nál** | | | | | **Skammtastillir** | | |
|  | | |  | | | | | | | | | | | | | **með**  **vínrauðum hring** | | |
|  | | | | **Ytri nálarhlíf** | | | | **Innri nálarhlíf** | | | | **Pappírsflipi** | | | |  | | |
|  | | | | | |  | | |  | | |  | | | | | | |

**Hvernig þekkja má Humalog 100 eininga/ml KwikPen:**

* Litur á penna: Dökk grár
* Skammtastillir: Dökk grár með vínrauðum hring á enda.
* Merkimiði: Vínrauður „200 ein/ml“ í gulum ferningi.

Gul viðvörun á sæti fyrir rörlykju

##### Það sem þarf til að gefa lyfið:

* Humalog 200 ein/ml KwikPen
* Nál sem passar á KwikPen lyfjapennann (ráðlagt er að nota BD [Becton, Dickinson and Company] nálar fyrir lyfjapenna).
* þurrku

Nálar og þurrkur fylgja ekki með.

**Lyfjapenninn undirbúinn**

* Þvoðu þér um hendurnar með vatni og sápu.
* Aðgætið merkimiðann á lyfjapennanum til að ganga úr skugga um að um rétta tegund insúlíns sé að ræða. Þetta er einkum mikilvægt ef þú notar fleiri en eina tegund insúlíns.
* **Ekki má** nota lyfjapennann eftir fyrningardagsetningu sem prentuð er á merkimiðann eða eftir meira en 28 daga frá því að hann var tekinn í notkun.
* Notið **nýja sprautunál** fyrir hverja inndælingu til að koma í veg fyrir sýkingar og að nálar stíflist.

|  |  |
| --- | --- |
| **Skref 1:**  Dragið pennahettuna beint af lyfjapennanum.   * **Ekki** fjarlægja merkimiðann af lyfjapennanum.   Strjúkið af gúmmíinnsiglinu með þurrku.  Humalog 200 ein/ml stungulyf, lausn á að vera tær og litlaus. **Ekki má** nota lyfið ef það erskýjað, litað eða inniheldur kekki eða agnir. | **NOTIÐ AÐEINS Í ÞESSUM PENNA, ANNARS ER HÆTTA Á ALVARLEGRI OFSKÖMMTUN** |
| **Skref 2:**  Takið nýja sprautunál.  Fjarlægið pappírsflipann af ytri nálarhlífinni. |  |
| **Skref 3:**  Þrýstið nálinni með nálarhlífinni beint á lyfjapennann og snúið nálinni þar til hún er vel föst. |  |
| **Skref 4:**  Fjarlægið ytri nálarhlífina. **Ekki** farga henni.  Fjarlægið innri nálarhlífina og fargið henni. | Geymið  Fargið |

##### Penninn virkjaður

**Virkja þarf lyfjapennann fyrir hverja inndælingu.**

* Með virkjun pennans er átt við að fjarlægja loft úr nálinni og rörlykjunni, sem gæti safnast upp við eðlilega notkun, til að tryggja að lyfjapenninn starfi á réttan hátt.
* Ef lyfjapenninn er ekki virkjaður fyrir hverja inndælingu gætir þú fengið of mikið eða of lítið insúlín.

|  |  |
| --- | --- |
| **Skref 5:**  Til að virkja pennann skal **stilla** skammtastillinn á **2 einingar**. |  |
| **Skref 6:**  Haldið lyfjapennanum þannig að nálin vísi upp. Bankið létt á rörlykjuna þannig að loftbólur safnist efst í henni. |  |
| **Skref 7:**  Haldið lyfjapennanum áfram þannig að nálin vísi upp. Þrýstið skammtastillinum inn þar til hann stöðvast og „**0**“ sést í skammtaglugganum. Haldið skammtastillinum inni og **teljið hægt upp að 5**.   * Insúlíndropi ætti að sjást á nálaroddinum. * Ef **ekkert** insúlín sést á að endurtaka virkjunarskrefin, en ekki oftar en 8 sinnum. * Ef **enn sést ekkert** insúlín á að skipta um sprautunál og endurtaka virkjunarskrefin.   Litlar loftbólur eru eðlilegar og hafa ekki áhrif á þann skammt sem þú færð. |  |

##### Skammtur valinn

**Penninn er útbúinn til að gefa skammtinn sem sýndur er í skammtaglugganum. Stilltu á venjubundinn skammt eins og læknir eða hjúkrunarfræðingur hefur kennt þér.**

##### Hægt er að dæla inn frá 1 til 60 einingum í hverri inndælingu.

##### Ef skammtur þinn er stærri en 60 einingar þarft þú að sprauta þig oftar en einu sinni.

##### Ef þú þarft aðstoð við að skipta upp skammtinum skaltu spyrja heilbrigðisstarfsmann.

##### Nota á nýja sprautunál fyrir hverja inndælingu og endurtaka virkjunarskrefin.

|  |  |
| --- | --- |
| **Skref 8:**  Snúið skammtastillinum til að velja þann fjölda eininga sem þarf að gefa. Skammtastrikið á að bera við þann skammt sem valinn er.   * Skammtastillirinn færist um 1 einingu í hverju þrepi. * Smellur heyrist þegar skammtastillinum er snúið. * EKKI stilla skammtinn með því að telja smelli, þar sem þú gætir þá stillt á rangan skammt. * Breyta má skammtinum með því að snúa skammtastillinum í aðra hvora áttina þar til skammtastrikið ber við réttan skammt. * **Jafnar** tölur eru prentaðar á kvarðann. * **Oddatölur** hærri en 1 eru sýndar sem heil strik.   **Aðgættu alltaf töluna í skammtaglugganum til að ganga úr skugga um að þú hafir stillt á réttan skammt.** | (Dæmi: 12 einingar eru sýndar í skammtaglugganum)  (Dæmi : 25 einingar eru sýndar í skammtaglugganum) |

* Lyfjapenninn leyfir ekki að valdar séu fleiri einingar en eftir eru í pennanum.
* Ef þú þarft að gefa stærri skammt en sem nemur þeim fjölda eininga sem eftir er í lyfjapennanum getur þú annað hvort:

- dælt inn því magni sem eftir er í lyfjapennanum og notað síðan nýjan lyfjapenna til að gefa það sem vantar upp á skammtinn, **eða**

- tekið nýjan lyfjapenna og gefið allan skammtinn úr honum.

##### Inndæling lyfsins

* Dældu inn insúlíni eins og heilbrigðisstarfsmaður hefur kennt þér.
* Skiptu um stungustað við hverja inndælingu.
* **Ekki** reyna að breyta skammtinum meðan þú dælir honum inn.

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **Skref 9:**  Veljið stungustað.  Humalog 200 ein/ml, stungulyfi lausn er dælt undir húð á kvið, rasskinnum, læri eða upphandlegg.  Strjúkið yfir húðina með þurrku, og látið húðina þorna áður en skammtinum er dælt inn. | | |  |
| **Skref** **10:**  Stingið sprautunálinni í húðina.  Þrýstið skammtastillinum alla leið inn. | | |  |
| 5 sek | Haldið skammtastillinum áfram inni og **teljið hægt** **upp að 5** áður en nálin er dregin út. | |
| Ekki reyna að dæla inn insúlíni með því að snúa skammtastillinum. Insúlín dælist EKKI inn þegar skammtastillinum er snúið. | | |
| **Skref** **11:**  Dragið sprautunálina úr húðinni.   * Eðlilegt er að dropi af insúlíni sjáist á nálaroddinum. Það hefur ekki áhrif á skammtinn.   Aðgættu töluna í skammtaglugganum.   * Ef skammtaglugginn sýnir „0“ hefur þú fengið allan skammtinn sem valinn var. * Ef skammtaglugginn sýnir ekki „0“ skaltu ekki stilla á nýjan skammt, heldur stinga nálinni í húðina og ljúka við inndælinguna. * Ef þú heldur **enn** að þú hafir ekki fengið allan skammtinn sem valinn var, **skaltu ekki byrja upp á nýtt eða endurtaka inndælinguna**. Fylgstu með blóðsykri þínum samkvæmt leiðbeiningum frá heilbrigðisstarfsmanni.   Stimpillinn hreyfist aðeins lítið við hverja inndælingu og ekki er víst að þú finnir hann hreyfast.  Ef þú sérð blóð á húðinni eftir að sprautunálin er dregin út, skaltu þrýsta létt á stungustaðinn með grisju eða þurrku. **Ekki** nudda svæðið. | |  | |

##### Eftir inndælingu lyfsins

|  |  |
| --- | --- |
| **Skref** **12:**  Setjið ytri nálarhlífina varlega á sprautunálina. |  |
| **Skref** **13:**  Skrúfið sprautunálina með nálarhlífinni af lyfjapennanum og fargið henni samkvæmt leiðbeiningum hér á eftir (sjá kaflann **Förgun lyfjapenna og sprautunála**).  Ekki á að geyma lyfjapennann með sprautunálinni áfastri til að koma í veg fyrir að penninn leki, nálin stíflist eða loft komist í pennann. |  |
| **Skref** **14:**  Setjið pennahettuna á lyfjapennann með því að snúa henni þannig að klemman sé til móts við skammtastrikið og þrýsta henni beint á. |  |

**Förgun lyfjapenna og sprautunála**

* Setjið notaðar sprautunálar í nálarhelt ílát eða hart ílát úr plasti, með öruggu loki. Ekki má setja sprautunálar óvarðar í heimilissorp.
* Ekki á að endurnota nálarheld ílát sem fyllast.
* Spyrjið heilbrigðisstarfsmann hvar hægt sé að farga lyfjapennum og nálarheldum ílátum á öruggan hátt.
* Þessum leiðbeiningum um meðhöndlun sprautunála er ekki ætlað að koma í stað gildandi leiðbeininga frá yfirvöldum, heilbrigðisstarfsmönnum eða heilbrigðisstofnunum.

**Geymsla lyfjapenna**

**Ónotaðir lyfjapennar**

* Geyma á ónotaða lyfjapenna í kæli við 2°C til 8°C.
* **Ekki má** frysta Humalog 200 ein/ml stungulyf, lausn. **Ekki** nota lyfið ef það hefur frosið.
* Nota má ónotaða lyfjapenna fram að fyrningardagsetningu sem prentuð er á merkimiðann, ef penninn hefur verið geymdur í kæli.

**Lyfjapennar í notkun**

* Geyma á lyfjapenna sem eru í notkun við herbergishita (við lægri hita en 30°C) og fjarri ryki, matvælum og vökvum, hita og ljósi.
* Farga á lyfjapennanum sem er í notkun eftir 28 daga, jafnvel þó enn sé insúlín í honum.

**Almennar upplýsingar um örugga og árangursríka notkun lyfjapennans**

* **Geymið lyfjapenna og sprautunálar þar sem börn hvorki ná til né sjá.**
* **Ekki** má nota lyfjapenna ef einhver hluti hanns virðist vera brotinn eða skemmdur.
* Hafið ávallt aukapenna tiltækan ef lyfjapenni skyldi týnast eða skemmast.

**Vandamál**

* Ef pennahettan er föst á lyfjapennanum á að snúa henni varlega fram og aftur og draga hana síðan beint af lyfjapennanum.
* Ef erfitt er að þrýsta skammtastillinum inn:
  + Auðveldara er að dæla lyfinu inn með því að þrýsta hægt á skammtastillinn.
  + Sprautunálin gæti hafa stíflast. Setjið nýja sprautunál á lyfjapennann og virkjið hann.
  + Ryk, mataragnir eða vökvi gætu hafa borist inn í lyfjapennann. Fargið lyfjapennanum og notið annan penna. Þú gætir þurft lyfseðil frá lækni þínum.
* **Ekki má flytja insúlín úr pennanum yfir í sprautu eða insúlíndælu. Slíkt getur valdið alvarlegri ofskömmtun.**

Ef spurningar vakna eða vandamál koma upp við notkun Humalog 200 ein/ml KwikPen skaltu leita aðstoðar hjá heilbrigðistarfsmanni eða hafa samband við starfsmann Lilly umboðs á þínu heimasvæði.

Dagsetning endurskoðunar textans:

**Fylgiseðill: Upplýsingar fyrir notanda lyfsins**

**Humalog 100 einingar/ml Junior KwikPen stungulyf, lausn í áfylltum lyfjapenna**

**insúlín lispró**

**Hver Junior KwikPen gefur 0,5 – 30 einingar í 0,5 einingar þrepum.**

**Lesið allan fylgiseðilinn vandlega áður en byrjað er að nota lyfið. Í honum eru mikilvægar upplýsingar.**

- Geymið fylgiseðilinn. Nauðsynlegt getur verið að lesa hann síðar.

- Leitið til læknisins eða lyfjafræðings ef þörf er á frekari upplýsingum.

- Þessu lyfi hefur verið ávísað til persónulegra nota. Ekki má gefa það öðrum. Það getur valdið þeim skaða, jafnvel þótt um sömu sjúkdómseinkenni sé að ræða.

- Látið lækninn eða lyfjafræðing vita um allar aukaverkanir. Þetta gildir einnig um aukaverkanir sem ekki er minnst á í þessum fylgiseðli. Sjá kafla 4.

**Í fylgiseðlinum eru eftirfarandi kaflar**

1. Upplýsingar um Humalog Junior KwikPen og við hverju það er notað

2. Áður en byrjað er að nota Humalog Junior KwikPen

3. Hvernig nota á Humalog Junior KwikPen

4. Hugsanlegar aukaverkanir

5. Hvernig geyma á Humalog Junior KwikPen

6. Pakkningar og aðrar upplýsingar

**1. Upplýsingar um Humalog Junior KwikPen og við hverju það er notað**

Humalog Junior KwikPen er notað til meðhöndlunar á sykursýki. Humalog virkar hraðar en venjulegt mannainsúlín, vegna þess að insúlín lispró hefur verið gert örlítið frábrugðið mannainsúlíni. Insúlín lispró er náskylt mannainsúlíni, hormóni sem framleitt er í brisinu.

Þú færð sykursýki ef briskirtillinn framleiðir ekki nægjanlegt insúlín til að stjórna blóðsykursmagninu. Humalog kemur í staðinn fyrir þitt eigið insúlín og er notað til langtímastjórnunar á blóðsykri. Verkun hefst fyrr og varir skemur en þegar notað er skjótvirkt insúlín (2 til 5 klst.). Þú þarft venjulega að nota Humalog innan 15 mínútna fyrir máltíð.

Það getur verið að læknirinn þinn vilji að þú notir Humalog ásamt insúlíni með lengri verkun. Sérstakar leiðbeiningar fylgja með hverri insúlíntegund. Þú mátt ekki breyta um insúlíntegund nema að læknirinn þinn segi þér að gera það.

Humalog má gefa fullorðnum og börnum.

Humalog 100 einingar/ml Junior KwikPen er einnota, áfylltur lyfjapenni sem inniheldur 3 ml (300 einingar, 100 einingar/ml) af insúlín lispró. Einn KwikPen lyfjapenni inniheldur marga skammta af insúlíni. Skammtar úr KwikPen eru stilltir í hálfrar einingar þrepum. **Fjöldi eininga er sýndur í skammtaglugganum, þú skalt alltaf skoða hann áður en þú sprautar þig.** Þú getur gefið allt frá hálfri til 30 eininga í hverri inndælingu. **Ef þú þarft stærri skammt en 30 einingar þarft þú að sprauta þig oftar en einu sinni.**

**2. Áður en byrjað er að nota Humalog Junior KwikPen**

**Ekki má nota Humalog Junior KwikPen**

- ef um er að ræða **ofnæmi** fyrir insúlíni lispró eða einhverju öðru innihaldsefni lyfsins (talin upp í kafla 6).

**-** ef þér finnst að **blóðsykurinn sé að lækka (blóðsykursfall).** Seinna í þessum fylgiseðli er sagt frá því hvernig þú átt að bregðast við vægu blóðsykursfalli(sjá kafla 3: Ef notaður er stærri skammtur en mælt er fyrir um)**.**

**Varnaðarorð og varúðarreglur**

* Þegar þú sækir insúlín í apótek skaltu alltaf kanna hvort þú fáir örugglega rétt insúlín með því að lesa á miðann á umbúðunum og áfyllta pennanum. Vertu viss um að þú fáir Humalog 100 einingar/ml Junior KwikPen sem læknirinn hefur sagt þér að nota.
* **Ekki má blanda Humalog 100 einingar/ml stungulyfi, lausn sem er í áfyllta lyfjapennanum (Junior KwikPen) við neitt annað insúlín né neitt annað lyf.**
* Ef blóðsykrinum er vel stjórnað með núverandi insúlínmeðferð þá getur verið að þú skynjir síður viðvörunareinkenni um lágan blóðsykur. Einkennum er lýst í kafla 4 í þessum fylgiseðli. Þú þarft því að skipuleggja vel hvenær þú borðar, hve oft þú stundar líkamsrækt og hve mikið þú æfir. Þú verður líka að fylgjast vel með blóðsykursgildunum með því að mæla blóðsykurinn oft.
* Sumir sjúklingar, sem hafa fengið blóðsykursfall eftir að skipta frá dýrainsúlíni yfir í mannainsúlín hafa sagt, að varúðareinkennin séu síður augljós eða öðruvísi þegar mannainsúlín er notað. Ef þú færð oft lágan blóðsykur eða átt erfitt með að finna ef blóðsykurinn lækkar, skaltu ráðfæra þig við lækninn.
* Ef þú getur svarað einhverri af eftirfarandi spurningum JÁTANDI skaltu tala við lækninn, lyfjafræðing, eða hjúkrunarfræðing á sykursýkisdeild
  + Hefurðu orðið veik(ur) nýlega?
  + Hefur þú einkenni frá nýrum eða lifur?
  + Stundar þú meiri hreyfingu en venjulega?
* Þú ættir einnig að ræða við lækninn, lyfjafræðing eða hjúkrunarfræðing á sykursýkisdeild ef þú ætlar að ferðast til útlanda. Tímamunur milli landa getur valdið því að þú þarft að sprauta þig og borða á öðrum tímum en heima.
* Sumir sjúklingar, með langvarandi sykursýki af gerð 2 og hjartasjúkdóm eða höfðu fengið heilablóðfall, sem meðhöndlaðir voru með pioglitazóni og insúlíni, fengu hjartabilun. Tilkynntu lækninum eins fljótt og auðið er ef þú verður var við einkenni hjartabilunar eins og óeðlilega mæði eða öra þyngdaraukningu eða staðbundinn bjúg.
* Ekki er ráðlagt að blindir og sjónskertir noti pennann án aðstoðar frá einhverjum sem hefur hlotið þjálfun í notkun pennans.

**Notkun annarra lyfja samhliða Humalog Junior KwikPen**

Insúlínþörf þín getur breyst ef þú notar

* getnaðarvarnartöflur,
* steralyf,
* skjaldkirtilshormón,
* sykursýkislyf til inntöku, (t.d. metformín, akarbósa, súlfónýlúrealyf, píóglítazón, empagliflozín, DPP-4-hemla s.s. sitagliptín eða saxagliptín),
* acetýlsalicýlsýru,
* súlfalyf,
* sómatóstatín hliðstæður (svo sem octreótíð, sem er notað við sjaldgæfu ástandi þar sem of mikið er framleitt af vaxtarhormóni),
* beta-2-örvandi lyf, svo sem salbútamól eða terbútalín við astma eða rítódrín, sem notað er til að stöðva ótímabærar fæðingarhríðir,
* beta-blokka – við háum blóðþrýstingi eða
* sum þunglyndislyf (monoamín oxidasa hemlar eða sérhæfðir serotonin endurupptöku hemlar),
* danazol (lyf sem hefur áhrif á egglos),
* suma ACE hemla, sem notaðir eru við ákveðnum hjartakvillum eða háum blóðþrýstingi (til dæmis captopril, enalapril) og
* tiltekin lyf við háum blóðþrýstingi, nýrnaskemmdum af völdum sykursýki og ýmsum hjartakvillum (angíótensín II viðtakablokka).

Látið lækninn vita um öll önnur lyf sem eru notuð, hafa nýlega verið notuð eða kynnu að verða notuð (sjá einnig kaflann „Varnaðarorð og varúðarreglur“).

**Notkun Humalog með áfengi**

Blóðsykur getur annaðhvort aukist eða minnkað ef áfengis er neytt. Þess vegna getur nauðsynlegt insúlínmagn breyst.

**Meðganga og brjóstagjöf**

Áttu von á barni, ráðgerir þú að verða barnshafandi eða ertu með barn á brjósti? Insúlínþörfin minnkar venjulega á fyrstu þremur mánuðum meðgöngunnar en eykst svo á þeim sex mánuðum sem eftir eru. Ef þú ert með barn á brjósti gæti þurft að breyta insúlínskammtinum eða mataræðinu.

Leitið ráða hjá lækninum.

**Akstur og notkun véla**

Einbeiting og viðbragðsflýtir getur minnkað ef blóðsykur lækkar of mikið. Hafðu þessi atriði í huga við allar kringumstæður þar sem hugsanlegt er að þú stofnir þér eða öðrum í hættu (t.d. við akstur og notkun vinnuvéla). Þú verður að ræða við lækninn þinn um hvort ráðlegt sé að aka ef þú:

* færð tíð tilfelli af of lágum blóðsykri
* finnur lítil eða engin varúðareinkenni um lágan blóðsykur.

**Humalog Junior KwikPen inniheldur natríum**

Lyfið inniheldur minna en 1 mmól (23 mg) af natríum í hverjum skammti, þ.e.a.s. er sem næst natríumlaust.

**3. Hvernig nota á Humalog Junior KwikPen**

Notið lyfið alltaf eins og læknirinn hefur sagt til um. Ef ekki er ljóst hvernig nota á lyfið skal leita upplýsinga hjá lækninum. Til að forðast hugsanlegt smit má enginn annar en þú nota lyfjapennann, jafnvel þó skipt sé um nál.

**Skammtur**

* Fjöldi hálfra eininga skammta (0,5 einingar) er sýndur í skammtaglugganum á pennanum. Hálf eining (0,5 eining) er sýnd sem strik á milli talnanna.
* Skoðaðu alltaf hvaða fjöldi er sýndur í skammtaglugganum til að ganga úr skugga um að þú hafir stillt á réttan skammt.
* Venjulega áttu að sprauta þig með Humalog innan 15 mínútna fyrir máltíð. Ef það er nauðsynlegt, getur þú sprautað þig fljótlega eftir máltíð. Læknirinn hefur sagt þér nákvæmlega hversu mikið insúlín þú átt að nota, hvenær þú átt að sprauta þig og hversu oft. Þessar leiðbeiningar læknisins gilda einungis fyrir þig. Farðu nákvæmlega eftir þeim og farðu reglulega í eftirlit.
* Ef þú skiptir um insúlíngerð (t.d. frá mannainsúlíni eða dýrainsúlíni í Humalog) þarf e.t.v. að breyta skammtinum. Kannski þarf bara að breyta fyrsta skammtinum en e.t.v. getur þurft að breyta skammtinum smátt og smátt á nokkrum vikum eða mánuðum.
* Humalog KwikPen hentar eingöngu til að sprauta undir húð. Ræddu við lækninn ef þú þarft að sprauta þig með insúlíni eftir öðrum leiðum.

**Undirbúningur fyrir notkun Humalog Junior KwikPen**

* Humalog er tilbúin vatnslausn, þú þarft ekki að blanda neinu við það. Þú mátt þó **einungis** nota lausnina ef hún er tær sem vatn. Lausnin á að vera tær, litlaus og án agna. Athugaðu þetta ávallt áður en þú sprautar þig.

**Undirbúningur fyrir notkun Junior KwikPen pennans (sjá notkunarleiðbeiningar)**

* Þvoðu þér fyrst um hendurnar.
* Lestu notkunarleiðbeiningarnar fyrir áfyllta pennann. Fylgdu leiðbeiningunum vandlega. Hér eru nokkrar ábendingar.
* Notaðu hreina nál. (Nálar fylgja ekki).
* Virkjaðu Junior KwikPen pennann fyrir hverja notkun. Þetta er til þess að tryggja að insúlín komi út og til þess að losa loftbólur úr Junior KwikPen pennanum. Það geta samt verið nokkrar litlar loftbólur eftir í pennanum. Þær eru óskaðlegar, en ef loftbólurnar eru of stórar, getur það valdið ónákvæmri skömmtun á insúlíni.

**Að sprauta sig með Humalog**

* Hreinsaðu húðina eins og þér hefur verið kennt þar sem þú ætlar að sprauta þig. Sprautaðu undir húð eins og þér hefur verið kennt. Ekki á að sprauta í æð. Eftir að þú hefur sprautað þig skaltu láta nálina vera í húðinni í 5 sekúndur, til að vera viss um að þú hafir fengið allan skammtinn. Ekki nudda stungustaðinn. Gættu þess að sprauta þig minnst 1 cm frá síðasta stungustað og skiptu um stungustað í hvert skipti sem þú sprautar þig, eins og þér hefur verið kennt. Ekki skiptir máli hvort þú sprautar þig í upphandlegg, læri, sitjanda eða kvið, Humalog byrjar ávallt að verka fyrr en uppleyst mannainsúlín.
* Þú mátt ekki sprauta þig með Humalog í bláæð. Sprautaðu þig með Humalog eins og læknirinn eða hjúkrunarfræðingurinn hafa kennt þér. Eingöngu læknirinn má gefa Humalog í æð. Hann mun eingöngu gera það við sérstakar aðstæður, svo sem við skurðaðagerðir eða ef þú veikist og blóðsykurgildi þín eru of há.

**Eftir inndælinguna**

* Strax eftir að þú ert búin(n) að sprauta þig skaltu skrúfa nálina af Junior KwikPen pennanum með hjálp ytri nálarhettu. Þannig helst insúlínið sæft og kemur í veg fyrir leka. Það kemur líka í veg fyrir að loft komist inn í pennann og að nálin stíflist. **Þú mátt aldrei deila nálum með öðrum**. Þú mátt ekki lána öðrum pennann þinn. Settu pennalokið aftur á pennann.

**Næstu inndælingar**

* Notaðu nýja nál í hvert skipti sem þú notar Junior KwikPen pennann. Fjarlægðu allar loftbólur áður en þú sprautar þig. Þú getur séð hvað mikið insúlín er eftir í Junior KwikPen pennanum, með því að halda pennanum lóðrétt með nálina vísandi upp. Kvarðinn á rörlykjunni sýnir um það bil hve margar einingar eru eftir.
* Þegar Junior KwikPen penninn er tómur, skaltu ekki nota hann meira. Fargaðu pennanum með varúð - lyfjafræðingur eða hjúkrunarfræðingur á sykursýkisdeild geta leiðbeint þér um hvernig eigi að fara að.

**Notkun Humalog í insúlíndælu**

* Einungis má nota Junior KwikPen til inndælingar undir húð. Ekki má nota pennann til að gefa Humalog á annan hátt. Nota má önnur lyfjaform af Humalog 100 einingar/ml ef slíkt er nauðsynlegt. Ræddu þetta við lækninn ef þetta á við um þig.

**Ef notaður er stærri skammtur en mælt er fyrir um**

Ef þú notar stærri skammt af Humalog en mælt er fyrir um eða þú ert óviss um hve miklu var dælt inn, getur blóðsykurinn lækkað. Athugaðu blóðsykurinn.

Ef blóðsykurinn þinn er lágur (**vægt blóðsykursfall**) skaltu fá þér þrúgusykur, sykur eða sætan drykk. Borðaðu síðan ávöxt, kex eða samloku, eins og læknirinn hefur ráðlagt þér og hvíldu þig svo. Þetta getur hjálpað þér til að komast yfir vægt fall á blóðsykri eða væga ofskömmtun. Ef þér líður illa, öndun verður grunn og húðin föl skaltu strax hafa samband við lækni. Glúkagonsprauta getur dugað sem meðferð við blóðsykurslækkun. Fáðu þér þrúgusykur eða sykur eftir glúkagonsprautuna. Ef þú svarar ekki glúkagonsprautunni verður að meðhöndla þig á sjúkrahúsi. Biddu lækninn að segja þér frá glúkagoni.

**Ef gleymist að nota Humalog**

Ef þú notar minna Humalog en mælt er fyrir um eða þú ert óviss um hve miklu var dælt inn, getur blóðsykurinn hækkað. Athugaðu blóðsykurinn.

Ef of lágur blóðsykur eða of hár blóðsykur er ekki meðhöndlaður getur ástandið orðið mjög alvarlegt og orsakað höfuðverk, ógleði, uppköst, ofþornun, meðvitundarleysi, dauðadá og jafnvel dauða (sjá kafla 4 “Hugsanlegar aukaverkanir”).

**Þrjú einföld skref** til að komast hjá blóðsykurslækkun eða blóðsykurshækkun:

* Gættu þess að vera alltaf með auka penna á þér ef Junior KwikPen penninn týnist eða skemmist.
* Vertu alltaf með eitthvað á þér sem sýnir að þú ert með sykursýki.
* Vertu alltaf með sykur á þér.

**Ef hætt er að nota Humalog**

Ef þú notar minna Humalog en mælt er fyrir um, getur blóðsykurinn hækkað. Breyttu ekki insúlíninu nema læknirinn gefi fyrirmæli um það.

Leitið til læknisins eða lyfjafræðings ef þörf er á frekari upplýsingum um notkun lyfsins.

**4. Hugsanlegar aukaverkanir**

Eins og við á um öll lyf getur þetta lyf valdið aukaverkunum en það gerist þó ekki hjá öllum.

Alvarleg ofnæmiseinkenni eru mjög sjaldgæf (geta komið fyrir hjá allt að 1 af hverjum 1.000). Einkennin eru eftirfarandi:

• útbrot um allan líkamann • lækkandi blóðþrýstingur

• öndunarerfiðleikar • hraður hjartsláttur

• sog- eða blísturshljóð við öndun • aukin svitamyndun

Ef þú heldur að þú sért með svona ofnæmi fyrir Humalog insúlíni láttu þá lækninn vita strax.

Staðbundið ofnæmi er algengt (getur komið fyrir hjá allt að 1 af hverjum 10). Sumir einstaklingar fá roða, þrota eða kláða við stungustað. Þetta hverfur venjulega á nokkrum dögum eða fáum vikum. Láttu lækninn vita ef þetta kemur fyrir.

Fitukyrkingur (þykknun eða holun húðarinnar) er sjaldgæfur (getur komið fyrir hjá allt að 1 af hverjum 100). Láttu lækninn vita ef þú tekur eftir því að húðin þykknar eða það myndast holur við stungustaði.

Tilkynnt hefur verið um bjúg (t.d. bólgnir handleggir, ökklar, vökvasöfnun), sérstaklega í upphafi insúlín meðferðar eða við breytingu á meðferð sem er ætlað að bæta blóðsykursstjórnun hjá þér.

**Tilkynning aukaverkana**

Látið lækninn eða lyfjafræðing vita um allar aukaverkanir. Þetta gildir einnig um aukaverkanir sem ekki er minnst á í þessum fylgiseðli. Einnig er hægt að tilkynna aukaverkanir beint samkvæmt fyrirkomulagi sem gildir í hverju landi fyrir sig, sjá [Appendix V](http://www.ema.europa.eu/docs/en_GB/document_library/Template_or_form/2013/03/WC500139752.doc). Með því að tilkynna aukaverkanir er hægt að hjálpa til við að auka upplýsingar um öryggi lyfsins.

**Algeng vandamál sem geta komið upp í tengslum við sykursýki**

**Blóðsykurslækkun**

Blóðsykurslækkun þýðir að það er ekki nægilegur sykur í blóðinu.

Hugsanlegar orsakir:

* þú hefur tekið of mikið af Humalog eða öðru insúlíni;
* þú hefur sleppt úr eða seinkað máltíð, eða þú hefur breytt mataræði þínu;
* þú hreyfir þig of mikið eða vinnur of mikið rétt fyrir eða rétt eftir máltíð;
* þú ert með sýkingu eða þú ert veik(ur) (sérstaklega niðurgangur eða uppköst);
* það hefur orðið breyting á insúlínþörf þinni; eða
* þú ert með versnandi nýrna- eða lifrarsjúkdóm.

Áfengi og ýmis lyf geta haft áhrif á blóðsykursmagnið (sjá kafla 2).

Fyrstu einkennin um lágan blóðsykur koma venjulega fljótt og þau eru:

• þreyta • hraður hjartsláttur

• taugaveiklun eða skjálfti • ógleði

• höfuðverkur • kaldur sviti

Ef þú telur þig ekki finna eða þekkja einkenni um lágan blóðsykur skaltu forðast aðstæður svo sem að aka bíl og aðrar kringumstæður þar sem lágur blóðsykur getur stofnað þér eða öðrum í hættu.

**Blóðsykurshækkun og sykursýkisketónblóðsýring**

Blóðsykurshækkun þýðir að líkami þinn fær ekki nægilegt insúlín. Hugsanlegar orsakir blóðsykurshækkunar:

* að þú hefur ekki notað Humalog eða annað insúlín;
* að þú notar minna insúlín en læknirinn ávísar;
* að þú borðar meira en þinn matarskammt; eða
* að þú ert með hita, sýkingu eða ert í tilfinningalegu ójafnvægi.

Blóðsykurshækkun getur leitt til sykursýkisketónblóðsýringar. Fyrstu einkennin koma hægt, á mörgum tímum eða dögum. Þessi einkenni eru m.a.:

• syfja • lystarleysi

• roði og hitatilfinning í andliti • sérstök ávaxtalykt úr vitum

• þorsti • ógleði eða uppköst

Alvarleg einkenni eru öndunarerfiðleikar og hraður púls. **Leitaðu strax til læknis.**

**Sjúkdómar**

Ef þú veikist, sérstaklega ef þér er óglatt eða þú kastar upp, getur insúlínþörf þín breyst. **Þótt þú borðir ekki eins og venjulega hefur þú áfram þörf fyrir insúlín**. Mældu sykur í þvagi eða í blóði og fylgdu almennum reglum við veikindi og láttu lækninn þinn vita.

**5. Hvernig geyma á Humalog Junior KwikPen**

Geymið lyfið þar sem börn hvorki ná til né sjá.

Ekki skal nota lyfið eftir fyrningardagsetningu sem tilgreind er á merkimiðanum og öskjunni. Fyrningardagsetning er síðasti dagur mánaðarins sem þar kemur fram.

Fyrir fyrstu notkun skal geyma Humalog Junior KwikPen í kæli (2°C - 8°C). Má ekki frjósa.

Geymið Humalog Junior KwikPen sem er í notkun við stofuhita (við lægri hita en 30°C) og fargið eftir 28 daga, **jafnvel þó eitthvað sé eftir af lausninni**. Ekki geyma lyfið í hita eða í sólskini. Ekki má geyma Junior KwikPen sem er í notkun í ísskáp. Geymið ekki Junior KwikPen með nálinni áfastri.

Ekki skal nota lyfið ef lausnin er lituð eða inniheldur agnir. Það má **aðeins** nota lyfið ef það er tært sem vatn. Athugaðu þetta ávallt áður en þú sprautar þig.

Ekki má skola lyfjum niður í frárennslislagnir eða fleygja þeim með heimilissorpi. Leitið ráða í apóteki um hvernig heppilegast er að farga lyfjum sem hætt er að nota. Markmiðið er að vernda umhverfið.

**6. Pakkningar og aðrar upplýsingar**

**Humalog 100 einingar/ml Junior KwikPen, stungulyf, lausn inniheldur**

- Virka efnið er insúlín lispró. Hver ml af lausninni inniheldur 100 einingar af insúlín lispró. Hver áfylltur penni (3 ml) inniheldur 300 einingar af insúlín lispró.

- Önnur innihaldsefni eru metakresól, glyseról, tvíbasískt natríumfosfat 7H2O, zinkoxíð og vatn fyrir stungulyf. Natríumhýdroxíði eða saltsýru getur verið bætt við til að stilla sýrustig.

**Lýsing á útliti Humalog 100 einingar/ml Junior KwikPen og pakkningastærðir**

Humalog 100 einingar/ml Junior KwikPen stungulyf, lausn, er sæfð, tær, litlaus vatnslausn og inniheldur 100 einingar af insúlín lispró í hverjum millilítra (100 einingar/ml) af stungulyfi, lausn. Hver Humalog Junior KwikPen inniheldur 300 einingar (3 millilítra). Humalog Junior KwikPen er fáanlegur í pakkningu með 1 eða 5 áfylltum pennum eða fjölpakkningu sem inniheldur 2 x 5 áfyllta penna. Ekki er víst að allar pakkningastærðir séu markaðssettar. Rörlykjan er einfaldlega innbyggð í Junior KwikPen pennann. Þegar penninn er tómur, getur þú ekki notað hann aftur.Junior KwikPen penninn er blár. Skammtastillirinn er blár með upphleyptum köntum á enda og hliðum. Miðinn er hvítur með appelsínugulum borða og appelsínugulri til gulri og vínrauðri litarönd. Hver Junior KwikPen gefur hálfa – 30 einingar í hálfrar einingar þrepum.

**Markaðsleyfishafi**

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

**Framleiðandi**

Lilly France S.A.S., Rue du Colonel Lilly, 67640 Fegersheim, Frakkland.

Hafið samband við fulltrúa markaðsleyfishafa á hverjum stað ef óskað er upplýsinga um lyfið.

|  |  |
| --- | --- |
| **Belgique/België/Belgien**  Eli Lilly Benelux S.A./N.V.  Tél/Tel: + 32-(0)2 548 84 84 | **Lietuva**  Eli Lilly Lietuva  Tel. +370 (5) 2649600 |
| **България**  ТП "Ели Лили Недерланд" Б.В. - България  тел. + 359 2 491 41 40 | **Luxembourg/Luxemburg**  Eli Lilly Benelux S.A./N.V.  Tél/Tel: + 32-(0)2 548 84 84 |
| **Česká republika**  ELI LILLY ČR, s.r.o.  Tel: + 420 234 664 111 | **Magyarország**  Lilly Hungária Kft.  Tel: + 36 1 328 5100 |
| **Danmark**  Eli Lilly Danmark A/S  Tlf: +45 45 26 6000 | **Malta**  Charles de Giorgio Ltd.  Tel: + 356 25600 500 |
| **Deutschland**  Lilly Deutschland GmbH  Tel. + 49-(0) 6172 273 2222 | **Nederland**  Eli Lilly Nederland B.V.  Tel: + 31-(0) 30 60 25 800 |
| **Eesti**  Eli Lilly Nederland B.V.  Tel: **+**372 6817 280 | **Norge**  Eli Lilly Norge A.S.  Tlf: + 47 22 88 18 00 |
| **Ελλάδα**  ΦΑΡΜΑΣΕΡΒ-ΛΙΛΛΥ Α.Ε.Β.Ε.  Τηλ: +30 210 629 4600 | **Österreich**  Eli Lilly Ges. m.b.H.  Tel: + 43-(0) 1 711 780 |
| **España**  Lilly S.A.  Tel: + 34-91 663 50 00 | **Polska**  Eli Lilly Polska Sp. z o.o.  Tel: +48 22 440 33 00 |
| **France**  Lilly France S.A.S.  Tél: +33-(0) 1 55 49 34 34 | **Portugal**  Lilly Portugal - Produtos Farmacêuticos, Lda  Tel: + 351-21-4126600 |
| **Hrvatska**  Eli Lilly Hrvatska d.o.o.  Tel: +385 1 2350 999 | **România**  Eli Lilly România S.R.L.  Tel: + 40 21 4023000 |
|  |  |
| **Ireland**  Eli Lilly and Company (Ireland) Limited  Tel: + 353-(0) 1 661 4377 | **Slovenija**  Eli Lilly farmacevtska družba, d.o.o.  Tel: +386 (0) 1 580 00 10 |
| **Ísland**  Icepharma hf.  Sími + 354 540 8000 | **Slovenská republika**  Eli Lilly Slovakia s.r.o.  Tel: + 421 220 663 111 |
| **Italia**  Eli Lilly Italia S.p.A.  Tel: + 39- 055 42571 | **Suomi/Finland**  Oy Eli Lilly Finland Ab  Puh/Tel: + 358-(0) 9 85 45 250 |
| **Κύπρος**  Phadisco Ltd  Τηλ: +357 22 715000 | **Sverige**  Eli Lilly Sweden AB  Tel: + 46-(0) 8 7378800 |
| **Latvija**  Eli Lilly (Suisse) S.A Pārstāvniecība Latvijā  Tel: **+**371 67364000 | **United Kingdom**  Eli Lilly and Company Limited  Tel: + 44-(0) 1256 315000 |

**Þessi fylgiseðill var síðast uppfærður**

NOTKUNARLEIÐBEININGAR

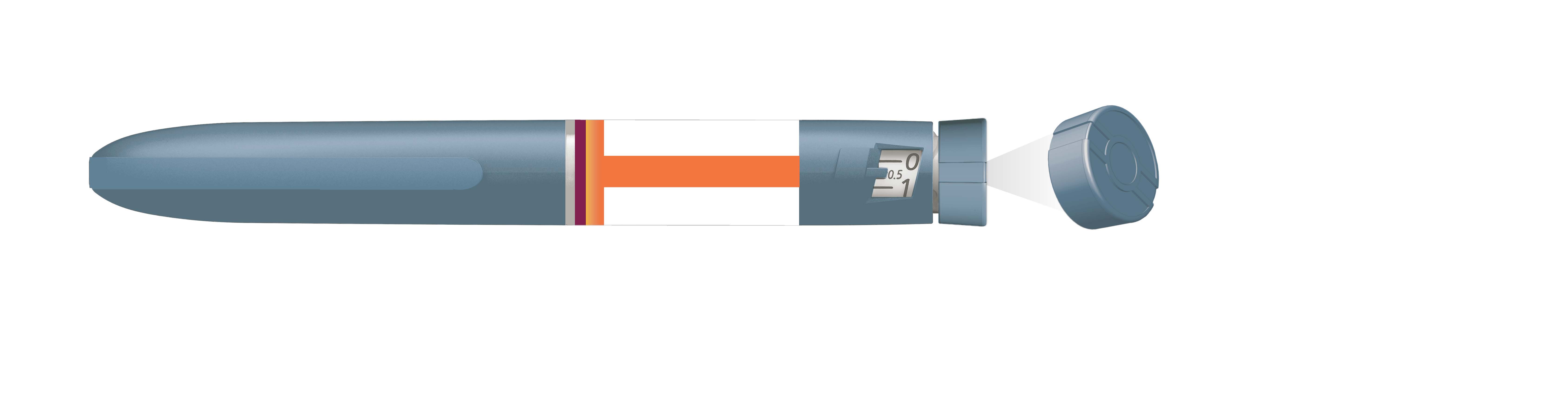
Sjá leiðbeiningar hér á eftir.

Ítarlegar upplýsingar um lyfið eru birtar á vef Lyfjastofnunar Evrópu http://www.ema.europa.eu/ og á vef Lyfjastofnunar http://www.serlyfjaskra.is.

**Notkunarleiðbeiningar**

**Humalog 100 einingar/ml Junior KwikPen stungulyf, lausn í áfylltum lyfjapenna**

**insúlín lispró**



**VINSAMLEGAST LESIÐ ÞESSAR LEIÐBEININGAR ÁÐUR EN MEÐFERÐ ER HAFIN**

Lesið notkunarleiðbeiningar áður en þú byrjar að nota Humalog Junior KwikPen og í hvert skipti sem þú færð nýjan Humalog Junior KwikPen. Þær gætu innihaldið nýjar upplýsingar. Þessar upplýsingar koma ekki í stað þess að ræða við lækni eða hjúkrunarfræðing um heilsufar þitt eða meðferðina.

Humalog 100 einingar/ml Junior KwikPen („penninn“) er áfylltur einnota penni sem inniheldur 3 ml (300 einingar, 100 einingar/ml) af insúlín lispró stungulyfi. Hver penni inniheldur marga skammta af insúlíni.

• Heilbrigðisstarfsmaður mun segja þér hve margar einingar þú átt að fá í hverjum skammti og hvernig þú átt að sprauta þig með þeim skammti af insúlíni sem læknirinn ávísaði.

• Skammtastillirinn færist um hálfa (0,5) einingu í hverju þrepi. Hægt er að dæla inn frá 0,5 til 30 einingum í hverri inndælingu.

• Aðgættu alltaf töluna í skammtaglugganum til að ganga úr skugga um að þú hafir stillt á réttan skammt.

• Ef skammtur þinn er stærri en 30 einingar þarft þú að sprauta þig oftar en einu sinni.

• Stimpillinn hreyfist aðeins lítið við hverja inndælingu og ekki er víst að þú finnir hann hreyfast. Þegar stimpillinn nær enda rörlykjunnar er búið að nota allar 300 einingarnar í pennanum.

**Ekki má deila lyfjapennum með öðrum, jafnvel þó skipt hafi verið um nál. Ekki má endurnota nálar eða deila nálum með öðrum. Þannig gætir þú sýkt þá eða að þú gætir sýkst af þeim.**

Þessi penni er ekki ráðlagður til notkunar handa blindum eða sjónskertum nema með aðstoð einhvers sem fengið hefur þjálfun í notkun pennans.

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **Hlutar Humalog Junior KwikPen lyfjapennans** | | | | | | | | | | | | | | | | |
|  | | | | | | | | | | | | | | | | |
|  | | Pennahetta | | | | | Sæti fyrir rörlykju | | | | | Merkimiði | | | Skammtastrik | |
|  | | | | | | | | | | | | | | | |  |
| Skammtastillir |
|  | Klemma á pennahettu | | | Gúmmíinnsigli | | | | | Stimpill | | Bolur  pennans | | Skammta-  gluggi | | | |
| **Skammtastillir**  **Blár, með upphleyptum köntum á enda og hliðum** | | | | | | | | | | | | | | | | |
| **Hlutar sprautunálarinnar** | | | | | | | | | | | | | | | | |
| **(Nálar fylgja ekki með)** | | | | | | | | | | | | | | | | |
|  | | | | | | | | | | | | | | | | |
|  | | | | | | | | | | Pappírsflipi | | | |  | | |
|  | | |  | | | | | | | | | | |  | | |
|  | | | Ytri nálarhlíf | | | Innri  nálarhlíf | | | | Nál | | | |  | | |
|  | | | | |  | | |  | |  | | | | | | |

**Hvernig þekkja má Humalog Junior KwikPen:**

• Litur á penna: Blár

• Skammtastillir: Blár með upphleyptum köntum á enda og hliðum.

• Merkimiði: Hvítur með appelsínugulum borða og appelsínugulri til gulri og vínrauðri litarönd

##### Það sem þarf til að gefa lyfið:

• Humalog Junior KwikPen

• Nál sem passar á KwikPen lyfjapennann (ráðlagt er að nota BD [Becton, Dickinson and Company] nálar fyrir lyfjapenna).

• Sprittþurrku

Nálar og sprittþurrkur fylgja ekki með.

**Lyfjapenninn undirbúinn**

• Þvoðu þér um hendurnar með vatni og sápu.

• Aðgætið merkimiðann á lyfjapennanum til að ganga úr skugga um að um rétta tegund insúlíns sé að ræða. Þetta er einkum mikilvægt ef þú notar fleiri en eina tegund insúlíns.

• **Ekki má nota** lyfjapennann eftir fyrningardagsetningu sem prentuð er á merkimiðann eða eftir meira en 28 daga frá því að hann var tekinn í notkun.

• Notið **nýja sprautunál** fyrir hverja inndælingu til að koma í veg fyrir sýkingar og að nálar stíflist.

|  |  |
| --- | --- |
| **Skref 1:**  • Dragið pennahettuna beint af lyfjapennanum.  - **Ekki** fjarlægja merkimiðann af lyfjapennanum.  • Strjúkið af gúmmíinnsiglinu með sprittþurrku.  Humalog á að vera tær og litlaus lausn. **Ekki má** nota lyfið ef það er skýjað, litað eða inniheldur kekki eða agnir. |  |
| **Skref 2:**  • Takið nýja sprautunál.  • Fjarlægið pappírsflipann af ytri nálarhlífinni. |  |
| **Skref 3:**  • Þrýstið nálinni með nálarhlífinni beint á lyfjapennann og snúið nálinni þar til hún er vel föst. |  |
| **Skref 4:**  • Fjarlægið ytri nálarhlífina. **Ekki** farga henni.  • Fjarlægið innri nálarhlífina og fargið henni. | Geymið  Fargið |

##### Penninn virkjaður

**Virkja þarf lyfjapennann fyrir hverja inndælingu.**

• Með virkjun pennans er átt við að fjarlægja loft úr nálinni og rörlykjunni, sem gæti safnast upp við eðlilega notkun. Mikilvægt er að virkja pennann til að tryggja að hann starfi á réttan hátt.

• Ef lyfjapenninn er **ekki** virkjaður fyrir hverja inndælingu gætir þú fengið of mikið eða of lítið insúlín.

|  |  |
| --- | --- |
| **Skref 5:**  • Til að virkja pennann skal stilla skammtastillinn á **2 einingar**. |  |
| **Skref 6:**  • Haldið lyfjapennanum þannig að nálin vísi upp. Bankið létt á rörlykjuna þannig að loftbólur safnist efst í henni. |  |
| **Skref 7:**  • Haldið lyfjapennanum áfram þannig að nálin vísi upp. Þrýstið skammtastillinum inn þar til hann stöðvast og „**0**“ sést í skammtaglugganum. Haldið skammtastillinum inni og **teljið hægt upp að 5**.  Insúlíndropi ætti að sjást á nálaroddinum.  - Ef **ekkert** insúlín sést á að endurtaka virkjunarskrefin, en ekki oftar en 4 sinnum.  - Ef **enn sést ekkert** insúlín á að skipta um sprautunál og endurtaka virkjunarskrefin.  Litlar loftbólur eru eðlilegar og hafa ekki áhrif á þann skammt sem þú færð. |  |

##### Skammtur valinn

##### Hægt er að dæla inn frá hálfri einingu (0,5 einingum) til 30 einingum í hverri inndælingu.

**Aðgættu alltaf töluna í skammtaglugganum til að ganga úr skugga um að þú hafir stillt á réttan skammt.**

##### Ef skammtur þinn er stærri en 30 einingar þarft þú að sprauta þig oftar en einu sinni.

##### - Ræddu við heilbrigðisstarfsmann um hvernig á að gefa skammtinn.

##### - Nota á nýja sprautunál fyrir hverja inndælingu og endurtaka virkjunarskrefin.

##### - Ef þú þarft yfirleitt meira en 30 einingar skaltu spyrja heilbrigðisstarfsmann hvort annar Humalog KwikPen gæti hentað þér betur.

|  |  |
| --- | --- |
| **Skref 8:**  • Snúið skammtastillinum til að velja þann fjölda eininga sem þarf að gefa. Skammtastrikið á að bera við þann skammt sem valinn er.  - Skammtastillirinn færist um hálfa einingu (0,5 einingar) í hverju þrepi.  - Smellur heyrist þegar skammtastillinum er snúið.  - **EKKI** stilla skammtinn með því að telja smelli, þar sem þú gætir þá stillt á rangan skammt.  - Breyta má skammtinum með því að snúa skammtastillinum í aðra hvora áttina þar til skammtastrikið ber við réttan skammt.  - **Heilar** tölur eru prentaðar á kvarðann.  - **Hálfar einingar** eru sýndar sem heil strik milli talnanna.  • **Aðgættu alltaf töluna í skammtaglugganum til að ganga úr skugga um að þú hafir stillt á réttan skammt.** | (Dæmi: 4 einingar eru sýndar í skammtaglugganum)  (Dæmi : 10 ½ eining (10,5 einingar) eru sýndar í skammtaglugganum) |

• Lyfjapenninn leyfir ekki að valdar séu fleiri einingar en eftir eru í pennanum.

• Ef þú þarft að gefa stærri skammt en sem nemur þeim fjölda eininga sem eftir er í lyfjapennanum getur þú annað hvort:

- dælt inn því magni sem eftir er í lyfjapennanum og notað síðan nýjan lyfjapenna til að gefa það sem vantar upp á skammtinn, **eða**

- tekið nýjan lyfjapenna og gefið allan skammtinn úr honum.

• Það er eðlilegt að sjá lítilsháttar insúlín eftir í pennanum, sem ekki er hægt að dæla inn.

##### Inndæling lyfsins

• Dældu inn insúlíni eins og heilbrigðisstarfsmaður hefur kennt þér.

• Skiptu um stungustað við hverja inndælingu.

• **Ekki** reyna að breyta skammtinum meðan þú dælir honum inn.

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **Skref 9:**  • Veljið stungustað.  • Humalog er dælt undir húð á kvið, rasskinnum, læri eða upphandlegg.  • Strjúkið yfir húðina með sprittþurrku, og látið húðina þorna áður en skammtinum er dælt inn. | | |  |
| **Skref** **10:**  • Stingið sprautunálinni í húðina.  • Þrýstið skammtastillinum alla leið inn. | | |  |
| • Haldið skammtastillinum áfram inni og **teljið hægt** **upp að 5** áður en nálin er dregin út. | 5 sekúndur | |
| **Ekki** reyna að dæla inn insúlíni með því að snúa skammtastillinum. Insúlín dælist **EKKI** inn þegar skammtastillinum er snúið. | | |
| **Skref** **11:**  • Dragið sprautunálina úr húðinni.  - Eðlilegt er að dropi af insúlíni sjáist á nálaroddinum. Það hefur ekki áhrif á skammtinn.  • Aðgættu töluna í skammtaglugganum.  - Ef skammtaglugginn sýnir „0“ hefur þú fengið allan skammtinn sem valinn var.  - Ef skammtaglugginn sýnir ekki „0“ hefur þú ekki fengið allan skammtinn sem valinn var. **Ekki** stilla á nýjan skammt. Stingdu nálinni í húðina og ljúktu við inndælinguna.  - Ef þú heldur **enn** að þú hafir ekki fengið allan skammtinn sem valinn var, **skaltu ekki byrja upp á nýtt eða endurtaka inndælinguna**. Fylgstu með blóðsykri þínum og hafðu samband við heilbrigðisstarfsmann sem leiðbeinir þér.  Stimpillinn hreyfist aðeins lítið við hverja inndælingu og ekki er víst að þú finnir hann hreyfast.  Ef þú sérð blóð á húðinni eftir að sprautunálin er dregin út, skaltu þrýsta létt á stungustaðinn með grisju eða sprittþurrku. **Ekki** nudda svæðið. | |  | |

##### Eftir inndælingu lyfsins

|  |  |
| --- | --- |
| **Skref** **12:**  • Setjið ytri nálarhlífina varlega á sprautunálina. |  |
| **Skref** **13:**  • Skrúfið sprautunálina með nálarhlífinni af lyfjapennanum og fargið henni samkvæmt leiðbeiningum hér á eftir (sjá kaflann **Förgun lyfjapenna og sprautunála**).  • Ekki á að geyma lyfjapennann með sprautunálinni áfastri til að koma í veg fyrir að penninn leki, nálin stíflist eða loft komist í pennann. |  |
| **Skref** **14:**  • Setjið pennahettuna á lyfjapennann með því að snúa henni þannig að klemman sé til móts við skammtastrikið og þrýsta henni beint á. |  |

**Förgun lyfjapenna og sprautunála**

• Setjið notaðar sprautunálar í nálarhelt ílát eða hart ílát úr plasti, með öruggu loki. **Ekki** má setja sprautunálar óvarðar í heimilissorp.

• **Ekki** á að endurnota nálarheld ílát sem fyllast.

• Spyrjið heilbrigðisstarfsmann hvar hægt sé að farga lyfjapennum og nálarheldum ílátum á öruggan hátt.

• Þessum leiðbeiningum um meðhöndlun sprautunála er ekki ætlað að koma í stað gildandi leiðbeininga frá yfirvöldum, heilbrigðisstarfsmönnum eða heilbrigðisstofnunum.

**Geymsla lyfjapenna**

**Ónotaðir lyfjapennar**

• Geyma á ónotaða lyfjapenna í kæli við 2°C til 8°C.

• **Ekki má** frysta Humalog. **Ekki** nota lyfið ef það hefur frosið.

• Nota má ónotaða lyfjapenna fram að fyrningardagsetningu sem prentuð er á merkimiðann, ef penninn hefur verið geymdur í kæli.

**Lyfjapennar í notkun**

• Geyma á lyfjapenna sem eru í notkun við herbergishita (við lægri hita en 30°C) og fjarri ryki, matvælum og vökvum, hita og ljósi.

• Farga á lyfjapennanum sem er í notkun eftir 28 daga, jafnvel þó enn sé insúlín í honum.

**Almennar upplýsingar um örugga og árangursríka notkun lyfjapennans**

• **Geymið lyfjapenna og sprautunálar þar sem börn hvorki ná til né sjá.**

• **Ekki** má nota lyfjapenna ef einhver hluti hanns virðist vera brotinn eða skemmdur.

• Hafið ávallt aukapenna tiltækan ef lyfjapenni skyldi týnast eða skemmast.

**Vandamál**

• Ef pennahettan er föst á lyfjapennanum á að snúa henni varlega fram og aftur og draga hana síðan beint af lyfjapennanum.

• Ef erfitt er að þrýsta skammtastillinum inn:

- Auðveldara er að dæla lyfinu inn með því að þrýsta hægt á skammtastillinn.

- Sprautunálin gæti hafa stíflast. Setjið nýja sprautunál á lyfjapennann og virkjið hann.

- Ryk, mataragnir eða vökvi gætu hafa borist inn í lyfjapennann. Fargið lyfjapennanum og notið annan penna. Þú gætir þurft lyfseðil frá lækni þínum.

Ef spurningar vakna eða vandamál koma upp við notkun Humalog 100 einingar/ml Junior KwikPen skaltu leita aðstoðar hjá heilbrigðistarfsmanni eða hafa samband við starfsmann Lilly umboðs á þínu heimasvæði.

Dagsetning endurskoðunar textans:

Fylgiseðill: Upplýsingar fyrir notanda lyfsins

**Humalog 100 einingar/ml Tempo Pen stungulyf, lausn í áfylltum lyfjapenna**

**insúlín lispró**

**Hver Tempo Pen gefur 1 – 60 einingar í 1 einingar þrepum.**

**Lesið allan fylgiseðilinn vandlega áður en byrjað er að nota lyfið. Í honum eru mikilvægar upplýsingar.**

- Geymið fylgiseðilinn. Nauðsynlegt getur verið að lesa hann síðar.

- Leitið til læknisins eða lyfjafræðings ef þörf er á frekari upplýsingum.

- Þessu lyfi hefur verið ávísað til persónulegra nota. Ekki má gefa það öðrum. Það getur valdið þeim skaða, jafnvel þótt um sömu sjúkdómseinkenni sé að ræða.

- Látið lækninn eða lyfjafræðing vita um allar aukaverkanir. Þetta gildir einnig um aukaverkanir sem ekki er minnst á í þessum fylgiseðli. Sjá kafla 4.

**Í fylgiseðlinum eru eftirfarandi kaflar**

1. Upplýsingar um Humalog Tempo Pen og við hverju það er notað

2. Áður en byrjað er að nota Humalog Tempo Pen

3. Hvernig nota á Humalog Tempo Pen

4. Hugsanlegar aukaverkanir

5. Hvernig geyma á Humalog Tempo Pen

6. Pakkningar og aðrar upplýsingar

**1. Upplýsingar um Humalog Tempo Pen og við hverju það er notað**

Humalog Tempo Pen er notað til meðhöndlunar á sykursýki. Humalog virkar hraðar en venjulegt mannainsúlín, vegna þess að insúlínsameindinni hefur verið verið gert örlítið frábrugðið mannainsúlíni. Insúlín lispró er náskylt mannainsúlíni, hormóni sem framleitt er í brisinu.

Þú færð sykursýki ef briskirtillinn framleiðir ekki nægjanlegt insúlín til að stjórna blóðsykursmagninu. Humalog kemur í staðinn fyrir þitt eigið insúlín og er notað til langtímastjórnunar á blóðsykri. Verkun hefst fyrr og varir skemur en þegar notað er skjótvirkt insúlín (2-5 klst.). Þú þarft venjulega að nota Humalog innan 15 mínútna fyrir máltíð.

Það getur verið að læknirinn þinn vilji að þú notir Humalog Tempo Pen ásamt insúlíni sem hefur lengri verkun. Sérstakar leiðbeiningar fylgja með hverri insúlíntegund. Þú mátt ekki breyta um insúlíntegund nema að læknirinn þinn segi þér að gera það.

Gefa má fullorðnum og börnum Humalog.

Tempo Pen er einnota, áfylltur lyfjapenni sem inniheldur 3 ml (300 einingar, 100 einingar/ml) af insúlín lispró. Einn Tempo Pen lyfjapenni inniheldur marga skammta af insúlíni. Skammtar úr Tempo Pen eru stilltir í 1 einingar þrepum. **Fjöldi eininga er sýndur í skammtaglugganum, þú skalt alltaf skoða hann áður en þú sprautar þig.** Þú getur gefið allt frá 1 til 60 eininga í hverri inndælingu. **Ef þú þarft stærri skammt en 60 einingar þarft þú að sprauta þig oftar en einu sinni.**

**2. Áður en byrjað er að nota Humalog Tempo Pen**

**Ekki má nota Humalog Tempo Pen**

**-** ef þér finnst að **blóðsykurinn sé að lækka (blóðsykursfall).** Seinna í þessum fylgiseðli er sagt frá því hvernig þú átt að bregðast við vægu blóðsykursfalli(sjá kafla 3: Ef notaður er stærri skammtur en mælt er fyrir um)**.**

**-** ef þú ert með **ofnæmi** fyrir insúlín lispró eða einhverju öðru innihaldsefni lyfsins (talin upp í kafla 6).

**Varnaðarorð og varúðarreglur**

* Þegar þú sækir insúlín í apótek skaltu alltaf kanna hvort þú fáir örugglega rétt insúlín með því að lesa á miðann á umbúðunum og áfyllta pennanum. Vertu viss um að þú fáir Humalog 100 einingar/ml Tempo Pen sem læknirinn hefur sagt þér að nota.
* Ef blóðsykrinum er vel stjórnað með núverandi insúlínmeðferð þá getur verið að þú skynjir síður viðvörunareinkenni um lágan blóðsykur. Einkennum er lýst í kafla 4 í þessum fylgiseðli. Þú verður því að skipuleggja vel máltíðir þínar, hve oft þú stundar líkamsrækt og hve mikið þú æfir. Þú verður líka að fylgjast vel með blóðsykursgildunum með því að mæla blóðsykurinn oft.
* Sumir sjúklingar, sem hafa fengið blóðsykursfall eftir að skipta frá dýrainsúlíni yfir í mannainsúlín hafa sagt, að varúðareinkennin séu síður augljós eða öðruvísi þegar mannainsúlín er notað. Ef þú færð oft lágan blóðsykur eða átt erfitt með að finna ef blóðsykurinn lækkar, skaltu ráðfæra þig við lækninn.
* Ef þú getur svarað einhverri af eftirfarandi spurningum JÁTANDI skaltu tala við lækninn, lyfjafræðing, eða hjúkrunarfræðing á sykursýkisdeild
  + Hefurðu orðið veik(ur) nýlega?
  + Hefur þú einkenni frá nýrum eða lifur?
  + Stundar þú meiri hreyfingu en venjulega?
* Insúlínþörf þín getur líka breyst ef þú neytir áfengis.
* Þú ættir einnig að ræða við lækninn, lyfjafræðing eða hjúkrunarfræðing á sykursýkisdeild ef þú ætlar að ferðast til útlanda. Tímamunur milli landa getur valdið því að þú þarft að sprauta þig og borða á öðrum tímum en heima.
* Sumir sjúklingar, með langvarandi sykursýki af gerð 2 og hjartasjúkdóm eða höfðu fengið heilablóðfall, sem meðhöndlaðir voru með pioglitazóni og insúlíni, fengu hjartabilun. Tilkynntu lækninum eins fljótt og auðið er ef þú verður var við einkenni hjartabilunar eins og óeðlilega mæði eða öra þyngdaraukningu eða staðbundinn bjúg.
* Ekki er ráðlagt að blindir og sjónskertir noti pennann án aðstoðar frá einhverjum sem hefur hlotið þjálfun í notkun pennans.
* Tempo Pen inniheldur segul. Ef þú ert með lækningatæki, svo sem hjartagangráð, þá getur verið að það virki ekki rétt ef Tempo Pen er of nálægt því. Segulsviðið nær í um það bil 1,5 cm fjarlægð.

**Notkun annarra lyfja samhliða Humalog Tempo Pen**

Insúlínþörf þín getur breyst ef þú notar

* getnaðarvarnartöflur,
* steralyf,
* skjaldkirtilshormón,
* sykursýkislyf til inntöku,
* acetýlsalicýlsýru,
* súlfalyf,
* octreótíð,
* beta-2-örvandi lyf (t.d. rítódrín, salbútamól eða terbútalín),
* beta-blokka eða
* sum þunglyndislyf (monoamín oxidasa hemlar eða sérhæfðir serotonin endurupptöku hemlar),
* danazol,
* suma ACE (angiotensin converting enzyme) hemla (til dæmis captopril, enalapril) og
* angíótensín II viðtakablokka.

Látið lækninn eða lyfjafræðing vita um öll önnur lyf sem eru notuð, hafa nýlega verið notuð eða kynnu að verða notuð, einnig þau sem fengin eru án lyfseðils (sjá kaflann „Varnaðarorð og varúðarreglur“).

**Notkun Humalog með áfengi**

Blóðsykur getur annaðhvort aukist eða minnkað ef áfengis er neytt. Þess vegna getur nauðsynlegt insúlínmagn breyst.

**Meðganga og brjóstagjöf**

Áttu von á barni, ráðgerir þú að verða barnshafandi eða ertu með barn á brjósti? Insúlínþörfin minnkar venjulega á fyrstu þremur mánuðum meðgöngunnar en eykst svo á þeim sex mánuðum sem eftir eru. Ef þú ert með barn á brjósti gæti þurft að breyta insúlínskammtinum eða mataræðinu.

Leitið ráða hjá lækninum.

**Akstur og notkun véla**

Einbeiting og viðbragðsflýtir getur minnkað ef blóðsykur lækkar of mikið. Hafðu þessi atriði í huga við allar kringumstæður þar sem hugsanlegt er að þú stofnir þér eða öðrum í hættu (t.d. við akstur og stjórnun vinnuvéla). Þú verður að ræða við lækninn þinn um hvort ráðlegt sé að aka ef þú:

* færð tíð tilfelli af of lágum blóðsykri
* finnur lítil eða engin af varúðareinkennum um lágan blóðsykur.

**Humalog Tempo Pen inniheldur natríum**

Lyfið inniheldur minna en 1 mmól (23 mg) af natríum í hverjum skammti, þ.e.a.s. er sem næst natríumlaust.

**3. Hvernig nota á Humalog Tempo Pen**

Notið lyfið alltaf eins og læknirinn hefur sagt til um. Ef ekki er ljóst hvernig nota á lyfið skal leita upplýsinga hjá lækninum. Til að forðast hugsanlegt smit má enginn annar en þú nota lyfjapennann, jafnvel þó skipt sé um nál.

**Skammtur**

* Skoðaðu alltaf hvaða fjöldi er sýndur í skammtaglugganum til að ganga úr skugga um að þú hafir stillt á réttan skammt.
* Venjulega áttu að sprauta þig með Humalog innan 15 mínútna fyrir máltíð. Ef það er nauðsynlegt, getur þú sprautað þig fljótlega eftir máltíð. Læknirinn hefur sagt þér nákvæmlega hversu mikið insúlín þú átt að nota, hvenær þú átt að sprauta þig og hversu oft. Þessar leiðbeiningar læknisins gilda einungis fyrir þig. Farðu nákvæmlega eftir þeim og farðu reglulega í eftirlit.
* Ef þú skiptir um insúlíngerð (t.d. frá mannainsúlíni eða dýrainsúlíni í Humalog) þarf e.t.v. að breyta skammtinum. Kannski þarf bara að breyta fyrsta skammtinum en e.t.v. getur þurft að breyta skammtinum smátt og smátt á nokkrum vikum eða mánuðum.
* Humalog Tempo Pen hentar eingöngu til að sprauta undir húð. Ræddu við lækninn ef þú þarft að sprauta þig með insúlíni eftir öðrum leiðum.

**Undirbúningur fyrir notkun Humalog Tempo Pen**

* Humalog er tilbúin vatnslausn, þú þarft ekki að blanda neinu við það. Þú mátt þó **einungis** nota lausnina ef hún er tær sem vatn. Lausnin á að vera tær, litlaus og án agna. Athugaðu þetta ávallt áður en þú sprautar þig.

**Undirbúningur fyrir notkun Tempo Pen pennans (sjá notkunarleiðbeiningar)**

* Þvoðu þér fyrst um hendurnar.
* Lestu notkunarleiðbeiningarnar fyrir áfyllta pennann. Fylgdu leiðbeiningunum vandlega. Hér eru nokkrar ábendingar.
* Notaðu hreina nál. (Nálar fylgja ekki).
* Virkjaðu Tempo Pen pennann fyrir hverja notkun. Þetta er til þess að tryggja að insúlín komi út og til þess að losa loftbólur úr pennanum. Það geta samt verið nokkrar litlar loftbólur eftir í Tempo Pen pennanum. Þær eru óskaðlegar, en ef loftbólurnar eru of stórar, getur það valdið ónákvæmri skömmtun á insúlíni.

**Að sprauta sig með Humalog**

* Hreinsaðu húðina eins og þér hefur verið kennt þar sem þú ætlar að sprauta þig. Sprautaðu undir húð eins og þér hefur verið kennt. Gættu þess að stinga ekki í æðar. Eftir að þú hefur sprautað þig skaltu láta nálina vera í húðinni í 5 sekúndur, til að vera viss um að þú hafir fengið allan skammtinn. Ekki nudda stungustaðinn. Gættu þess að sprauta þig minnst 1 cm frá síðasta stungustað og skiptu um stungustað í hvert skipti sem þú sprautar þig, eins og þér hefur verið kennt. Ekki skiptir máli hvort þú sprautar þig í upphandlegg, læri, sitjanda eða kvið, Humalog byrjar ávallt að verka fyrr en uppleyst mannainsúlín.
* Þú mátt ekki sprauta þig með Humalog í bláæð. Sprautaðu þig með Humalog eins og þér hefur verið kennt af lækni eða hjúkrunarfræðingi. Humalog má eingöngu sprauta í bláæð af lækni. Það er einungis gert við sérstakar aðstæður svo sem við skurðaðgerð eða ef þú ert veik(ur) og blóðsykurinn er of hár.

**Eftir inndælinguna**

* Strax eftir að þú ert búin(n) að sprauta þig skaltu skrúfa nálina af Tempo Pen pennanum með hjálp ytri nálarhettu. Þannig helst insúlínið sæft og kemur í veg fyrir leka. Það kemur líka í veg fyrir að loft komist inn í pennann og að nálin stíflist. **Þú mátt aldrei deila nálum með öðrum**. Þú mátt ekki lána öðrum pennann þinn. Settu pennalokið aftur á pennann.

Ef þú ert ekki viss um hve miklu var dælt inn skaltu mæla blóðsykurinn áður en þú ákveður hvort frekari inndælingar sé þörf.

**Næstu inndælingar**

* Notaðu nýja nál í hvert skipti sem þú notar Tempo Pen pennann. Fjarlægðu allar loftbólur áður en þú sprautar þig. Þú getur séð hvað mikið insúlín er eftir í Tempo Pen pennanum, með því að halda pennanum lóðrétt með nálina vísandi upp. Kvarðinn á rörlykjunni sýnir um það bil hvað margar einingar eru eftir.
* Blandaðu EKKI Humalog 100 einingar/ml stungulyf, lausn í áfyllta lyfjapennanum saman við önnur insúlín lyf eða önnur lyf.
* Þegar Tempo Pen penninn er tómur, skaltu ekki nota hann meira. Fargaðu pennanum með varúð - lyfjafræðingur eða hjúkrunarfræðingur á sykursýkisdeild geta leiðbeint þér um hvernig eigi að fara að.

**Tempo Smart Button**

Tempo Pen lyfjapenninn er hannaður til að hægt sé að nota hann með Tempo Smart Button. Tempo Smart Button er viðbótarbúnaður sem hægt er að festa við Tempo Pen lyfjapennann og nota til að flytja upplýsingar um skammta í snjalltækjaforrit. Nota má Tempo Pen lyfjapennann hvort sem Tempo Smart Button er festur við hann eða ekki. Frekari upplýsingar eru í leiðbeiningum sem fylgja með Tempo Smart Button og leiðbeiningum með snjalltækjaforritinu.

**Notkun Humalog í insúlíndælu**

* Einungis má nota Tempo Pen til inndælingar undir húð. Ekki má nota lyfjapennann til að gefa Humalog á annan hátt. Nota má önnur lyfjaform af Humalog 100 einingar/ml ef slíkt er nauðsynlegt. Ræddu þetta við lækninn ef þetta á við um þig.

**Ef notaður er stærri skammtur en mælt er fyrir um**

Ef þú notar stærri skammt af Humalog en mælt er fyrir um eða þú ert óviss um hve miklu var dælt inn, getur blóðsykurinn lækkað. Athugaðu blóðsykurinn.

Ef blóðsykurinn þinn er lágur (**vægt blóðsykursfall**) skaltu fá þér þrúgusykur, sykur eða sætan drykk. Borðaðu síðan ávöxt, kex eða samloku, eins og læknirinn hefur ráðlagt þér og hvíldu þig svo. Þetta getur hjálpað þér til að komast yfir vægt fall á blóðsykri eða væga ofskömmtun. Ef þér líður illa, öndun verður grunn og húðin föl skaltu strax hafa samband við lækni. Glúkagonsprauta getur dugað sem meðferð við blóðsykurslækkun. Fáðu þér þrúgusykur eða sykur eftir glúkagonsprautuna. Ef þú svarar ekki glúkagonsprautunni verður að meðhöndla þig á sjúkrahúsi. Biddu lækninn að segja þér frá glúkagoni.

**Ef gleymist að nota Humalog**

Ef þú notar minna Humalog en mælt er fyrir um eða þú ert óviss um hve miklu var dælt inn, getur blóðsykurinn hækkað. Athugaðu blóðsykurinn.

Ef of lágur blóðsykur eða of hár blóðsykur er ekki meðhöndlaður getur ástandið orðið mjög alvarlegt og orsakað höfuðverk, ógleði, uppköst, þurrk, meðvitundarleysi og jafnvel dauða (sjá kafla 4 “Hugsanlegar aukaverkanir”).

**Þrjú einföld skref** til að komast hjá blóðsykurslækkun eða blóðsykurshækkun:

* Gættu þess að eiga alltaf til auka penna ef Tempo Pen penninn týnist eða skemmist.
* Vertu alltaf með eitthvað á þér sem sýnir að þú ert með sykursýki.
* Vertu alltaf með sykur á þér.

**Ef hætt er að nota Humalog**

Ef þú notar minna Humalog en mælt er fyrir um, getur blóðsykurinn hækkað. Breyttu ekki insúlíninu nema læknirinn gefi fyrirmæli um það.

Leitið til læknisins eða lyfjafræðings ef þörf er á frekari upplýsingum um notkun lyfsins.

**4. Hugsanlegar aukaverkanir**

Eins og við á um öll lyf getur þetta lyf valdið aukaverkunum en það gerist þó ekki hjá öllum.

Alvarleg ofnæmiseinkenni eru mjög sjaldgæf (geta komið fyrir hjá allt að 1 af hverjum 1.000). Einkennin eru eftirfarandi:

• útbrot um allan líkamann • lækkandi blóðþrýstingur

• öndunarerfiðleikar • hraður hjartsláttur

• sog- eða blísturshljóð við öndun • aukin svitamyndun

Ef þú heldur að þú sért með svona ofnæmi fyrir Humalog insúlíni láttu þá lækninn vita strax.

Staðbundið ofnæmi er algengt (getur komið fyrir hjá allt að 1 af hverjum 10). Sumir einstaklingar fá roða, þrota eða kláða við stungustað. Þetta hverfur venjulega á nokkrum dögum eða fáum vikum. Láttu lækninn vita ef þetta kemur fyrir.

Fitukyrkingur (þykknun eða holun húðarinnar) er sjaldgæfur (getur komið fyrir hjá allt að 1 af hverjum 100). Láttu lækninn vita ef þú tekur eftir því að húðin þykknar eða það myndast holur við stungustaði.

Tilkynnt hefur verið um bjúg (t.d. bólgnir handleggir, ökklar, vökvasöfnun), sérstaklega í upphafi insúlín meðferðar eða við breytingu á meðferð sem er ætlað að bæta blóðsykursstjórnun hjá þér.

**Tilkynning aukaverkana**

Látið lækninn eða lyfjafræðing vita um allar aukaverkanir. Þetta gildir einnig um aukaverkanir sem ekki er minnst á í þessum fylgiseðli. Einnig er hægt að tilkynna aukaverkanir beint samkvæmt fyrirkomulagi sem gildir í hverju landi fyrir sig, sjá [Appendix V](http://www.ema.europa.eu/docs/en_GB/document_library/Template_or_form/2013/03/WC500139752.doc). Með því að tilkynna aukaverkanir er hægt að hjálpa til við að auka upplýsingar um öryggi lyfsins.

**Algeng vandamál sem geta komið upp í tengslum við sykursýki**

**A. Blóðsykurslækkun**

Blóðsykurslækkun þýðir að það er ekki nægilegur sykur í blóðinu.

Hugsanlegar orsakir:

* þú hefur tekið of mikið af Humalog eða öðru insúlíni;
* þú hefur sleppt úr eða seinkað máltíð, eða þú hefur breytt mataræði þínu;
* þú hreyfir þig of mikið eða vinnur of mikið rétt fyrir eða rétt eftir máltíð;
* þú ert með sýkingu eða þú ert veik(ur) (sérstaklega niðurgangur eða uppköst);
* það hefur orðið breyting á insúlínþörf þinni; eða
* þú ert með versnandi nýrna- eða lifrarsjúkdóm.

Áfengi og ýmis lyf geta haft áhrif á blóðsykursmagnið (sjá kafla 2).

Fyrstu einkennin um lágan blóðsykur koma venjulega fljótt og þau eru:

• þreyta • hraður hjartsláttur

• taugaveiklun eða skjálfti • ógleði

• höfuðverkur • kaldur sviti

Ef þú telur þig ekki finna eða þekkja einkenni um lágan blóðsykur skaltu forðast að aka bíl og aðrar kringumstæður þar sem lágur blóðsykur getur stofnað þér eða öðrum í hættu.

**B. Blóðsykurshækkun og sykursýkisketónblóðsýring**

Blóðsykurshækkun þýðir að líkami þinn fær ekki nægilegt insúlín. Hugsanlegar orsakir blóðsykurshækkunar:

* að þú hefur ekki notað Humalog eða annað insúlín;
* að þú notar minna insúlín en læknirinn ávísar;
* að þú borðar meira en þinn matarskammt; eða
* að þú ert með hita, sýkingu eða ert í tilfinningalegu ójafnvægi.

Blóðsykurshækkun getur leitt til sykursýkisketónblóðsýringar. Fyrstu einkennin koma hægt, á mörgum tímum eða dögum. Þessi einkenni eru m.a.:

• syfja • lystarleysi

• roði og hitatilfinning í andliti • sérstök ávaxtalykt úr vitum

• þorsti • ógleði eða uppköst

Alvarleg einkenni eru öndunarerfiðleikar og hraður púls. **Leitaðu strax til læknis.**

**C. Sjúkdómar**

Ef þú veikist, sérstaklega ef þér er óglatt eða þú kastar upp, getur insúlínþörf þín breyst. **Þótt þú borðir ekki eins og venjulega hefur þú áfram þörf fyrir insúlín**. Mældu sykur í þvagi eða í blóði og fylgdu almennum reglum við veikindi og láttu lækninn þinn vita.

**5. Hvernig geyma á Humalog Tempo Pen**

Fyrir fyrstu notkun skal geyma Humalog Tempo Pen í kæli (2°C - 8°C). Má ekki frjósa.

Geymið Humalog Tempo Pen sem er í notkun við stofuhita (við lægri hita en 30°C) og fargið eftir 28 dagajafnvel þó eitthvað sé eftir af lausninni. Ekki geyma lyfið í hita eða í sólskini. Ekki má geyma Tempo Pen sem er í notkun í ísskáp. Geymið ekki Tempo Pen með nálinni áfastri.

Geymið lyfið þar sem börn hvorki ná til né sjá.

Ekki skal nota lyfið eftir fyrningardagsetningu sem tilgreind er á merkimiðanum og öskjunni. Fyrningardagsetning er síðasti dagur mánaðarins sem þar kemur fram.

Ekki skal nota lyfið ef lausnin er lituð eða inniheldur agnir. Það má **aðeins** nota lyfið ef það er tært sem vatn. Athugaðu þetta ávallt áður en þú sprautar þig.

Ekki má skola lyfjum niður í frárennslislagnir eða fleygja þeim með heimilissorpi. Leitið ráða í apóteki um hvernig heppilegast er að farga lyfjum sem hætt er að nota. Markmiðið er að vernda umhverfið.

**6. Pakkningar og aðrar upplýsingar**

**Humalog 100 einingar/ml Tempo Pen stungulyf, lausn inniheldur**

- Virka efnið er insúlín lispró. Hver ml af lausninni inniheldur 100 einingar af insúlín lispró. Hver áfylltur penni (3 ml) inniheldur 300 einingar af insúlín lispró.

- Auk þess inniheldur lyfið hjálparefnin metakresól, glyseról, tvíbasískt natríumfosfat 7 H2O, zinkoxíð og vatn fyrir stungulyf. Natríumhýdroxíði eða saltsýru getur verið bætt við til að stilla sýrustig.

**Lýsing á útliti Humalog Tempo Pen og pakkningastærðir**

Humalog 100 einingar/ml Tempo Pen stungulyf, lausn, er sæfð, tær, litlaus vatnslausn og inniheldur 100 einingar af insúlín lispró í hverjum millilítra (100 einingar/ml) af stungulyfi, lausn. Hver Humalog Tempo Pen inniheldur 300 einingar (3 millilítra). Humalog Tempo Pen er til í pakkningu sem inniheldur 5 áfyllta penna eða fjölpakkningu sem inniheldur 2 x 5 áfyllta penna. Ekki er víst að allar pakkningastærðir séu markaðssettar. Áfyllti penninn inniheldur sama Humalog 100 einingar/ml eins og er í lausum Humalog 100 einingar/ml rörlykjum. Rörlykjan er einfaldlega innbyggð í áfyllta pennann. Þegar penninn er tómur, getur þú ekki notað hann aftur. Tempo Pen inniheldur segul (sjá kafla 2, Varnaðarorð og varúðarreglur).

**Markaðsleyfishafi**

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

**Framleiðandi**

Lilly France S.A.S., Rue du Colonel Lilly, 67640 Fegersheim, Frakkland,

Hafið samband við fulltrúa markaðsleyfishafa á hverjum stað ef óskað er upplýsinga um lyfið:

|  |  |
| --- | --- |
| **Belgique/België/Belgien**  Eli Lilly Benelux S.A./N.V.  Tél/Tel: + 32-(0)2 548 84 84 | **Lietuva**  Eli Lilly Lietuva  Tel. +370 (5) 2649600 |
| **България**  ТП "Ели Лили Недерланд" Б.В. - България  тел. + 359 2 491 41 40 | **Luxembourg/Luxemburg**  Eli Lilly Benelux S.A./N.V.  Tél/Tel: + 32-(0)2 548 84 84 |
| **Česká republika**  ELI LILLY ČR, s.r.o.  Tel: + 420 234 664 111 | **Magyarország**  Lilly Hungária Kft.  Tel: + 36 1 328 5100 |
| **Danmark**  Eli Lilly Danmark A/S  Tlf: +45 45 26 6000 | **Malta**  Charles de Giorgio Ltd.  Tel: + 356 25600 500 |
| **Deutschland**  Lilly Deutschland GmbH  Tel. + 49-(0) 6172 273 2222 | **Nederland**  Eli Lilly Nederland B.V.  Tel: + 31-(0) 30 60 25 800 |
| **Eesti**  Eli Lilly Nederland B.V.  Tel: **+**372 6817 280 | **Norge**  Eli Lilly Norge A.S.  Tlf: + 47 22 88 18 00 |
| **Ελλάδα**  ΦΑΡΜΑΣΕΡΒ-ΛΙΛΛΥ Α.Ε.Β.Ε.  Τηλ: +30 210 629 4600 | **Österreich**  Eli Lilly Ges. m.b.H.  Tel: + 43-(0) 1 711 780 |
| **España**  Lilly S.A.  Tel: + 34-91 663 50 00 | **Polska**  Eli Lilly Polska Sp. z o.o.  Tel: +48 22 440 33 00 |
| **France**  Lilly France S.A.S.  Tél: +33-(0) 1 55 49 34 34 | **Portugal**  Lilly Portugal - Produtos Farmacêuticos, Lda  Tel: + 351-21-4126600 |
| **Hrvatska**  Eli Lilly Hrvatska d.o.o.  Tel: +385 1 2350 999 | **România**  Eli Lilly România S.R.L.  Tel: + 40 21 4023000 |
|  |  |
| **Ireland**  Eli Lilly and Company (Ireland) Limited  Tel: + 353-(0) 1 661 4377 | **Slovenija**  Eli Lilly farmacevtska družba, d.o.o.  Tel: +386 (0) 1 580 00 10 |
| **Ísland**  Icepharma hf.  Sími + 354 540 8000 | **Slovenská republika**  Eli Lilly Slovakia s.r.o.  Tel: + 421 220 663 111 |
| **Italia**  Eli Lilly Italia S.p.A.  Tel: + 39- 055 42571 | **Suomi/Finland**  Oy Eli Lilly Finland Ab  Puh/Tel: + 358-(0) 9 85 45 250 |
| **Κύπρος**  Phadisco Ltd  Τηλ: +357 22 715000 | **Sverige**  Eli Lilly Sweden AB  Tel: + 46-(0) 8 7378800 |
| **Latvija**  Eli Lilly (Suisse) S.A Pārstāvniecība Latvijā  Tel: **+**371 67364000 | **United Kingdom**  Eli Lilly and Company Limited  Tel: + 44-(0) 1256 315000 |

**Þessi fylgiseðill var síðast uppfærður**

Ítarlegar upplýsingar um lyfið eru birtar á vef Lyfjastofnunar Evrópu http://www.ema.europa.eu/ og á vef Lyfjastofnunar http://www.serlyfjaskra.is.

**Notkunarleiðbeiningar**

**Humalog 100 einingar/ml Tempo Pen stungulyf, lausn í áfylltum lyfjapenna**

**insúlín lispró**



**VINSAMLEGAST LESIÐ ÞESSAR LEIÐBEININGAR FYRIR NOTKUN**

Lesið notkunarleiðbeiningarnar áður en þú byrjar að nota insúlín og í hvert skipti sem þú færð nýjan Humalog Tempo Pen. Þær gætu innihaldið nýjar upplýsingar. Þessar upplýsingar koma ekki í stað þess að ræða við lækni eða hjúkrunarfræðing um heilsufar þitt eða meðferðina.

Tempo Pen („penninn“) er áfylltur einnota penni sem inniheldur 3 ml (300 einingar, 100 einingar/ml) af insúlíni. Þú getur dælt inn mörgum skömmtum úr sama pennanum. Skammtastillirinn færist um 1 einingu í hverju þrepi. Hægt er að dæla inn frá 1 til 60 einingum í hverri inndælingu. **Ef skammtur þinn er stærri en 60 einingar þarft þú að sprauta þig oftar en einu sinni.** Stimpillinn hreyfist aðeins lítið við hverja inndælingu og ekki er víst að þú finnir hann hreyfast. Stimpillinn nær ekki enda rörlykjunnar fyrr en búið er að nota allar 300 einingarnar í pennanum.

Tempo Pen er hannaður til að virka með Tempo Smart Button. Tempo Smart Button er valfrjáls vara sem hægt er að festa á skammtastillinn á Tempo Pen og aðstoðar það við að flytja upplýsingar um skammta af Humalog frá Tempo Pen yfir í samhæft snjalltækjaforrit. Tempo Pen dælir inn insúlíni hvort sem Tempo Smart Button er fest á skammtastillinn eða ekki. Smart Button verður að vera fest við Tempo Pen til að geta skráð og flutt upplýsingar um skammta. Þrýstu Smart Button beint niður á skammtastillinn þar til smellur heyrist eða þú finnur að Smart Button smellur á sinn stað. Til að flytja gögn yfir í snjalltækjaforritið skal fylgja leiðbeiningum sem fylgja með Tempo Smart Button tækinu og leiðbeiningum með snjalltækjaforritinu.

**Ekki má deila lyfjapennum með öðrum, jafnvel þó skipt hafi verið um nál. Ekki má endurnota nálar eða deila nálum með öðrum. Þannig gætir þú sýkt þá eða að þú gætir sýkst af þeim.**

Þessi penni er ekki ráðlagður til notkunar handa blindum eða sjónskertum nema með aðstoð einhvers sem fengið hefur þjálfun í notkun pennans.

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **Hlutar Tempo Pen lyfjapennans** | | | | | | | | | |
| Klemma á pennahettu | Sæti fyrir rörlykju | | | Merkimiði | | | Skammtastrik | | |
|  | | | | | | | | | Skammta-stillir |
| Pennahetta | | Gúmmíinnsigli | Stimpill | |  | Bolur pennans | | Skammta­gluggi |  |

|  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **Hlutar sprautunálarinnar**  (Nálar fylgja ekki með) | | | | | |  |  |
|  | |  | Pappírsflipi | |  |  | Skammtastillir |
|  | | | | | |  |  |
| Ytri nálarhlíf | Innri nálarhlíf | | | Nál |  |  |  |

**Hvernig þekkja má Tempo Pen:**

• Litur á penna: Blár

• Skammtastillir: Vínrauður

• Merkimiði: Hvítur með vínrauðri litarönd

**Það sem þarf til að gefa þér lyfið:**

* Tempo Pen, sem inniheldur insúlín
* Nál sem passar á Tempo Pen lyfjapennann (ráðlagt er að nota BD [Becton, Dickinson and Company] nálar fyrir lyfjapenna).
* þurrku

Nálar og þurrka fylgja ekki með.

**Lyfjapenninn undirbúinn**

* Þvoðu þér um hendurnar með vatni og sápu.
* Aðgætið lyfjapennann til að ganga úr skugga um að um rétta tegund insúlíns sé að ræða. Þetta er einkum mikilvægt ef þú notar fleiri en eina tegund insúlíns.
* **Ekki** **má** nota lyfjapennann eftir fyrningardagsetningu sem prentuð er á merkimiðann. Eftir að þú hefur byrjað að nota pennann skal farga honum að loknum notkunartímanum sem er tilgreindur í fylgiseðlinum.
* Ávallt skal nota **nýja sprautunál** fyrir hverja inndælingu til að koma í veg fyrir sýkingar og að nálar stíflist.

|  |  |
| --- | --- |
| **Skref 1:**   * Dragið pennahettuna beint af lyfjapennanum. * **Ekki** fjarlægja merkimiðann af lyfjapennanum. * Strjúkið af gúmmíinnsiglinu með þurrku.   Humalog á að vera tær og litlaus lausn. **Ekki má** nota lyfið ef það er skýjað, litað eða inniheldur kekki eða agnir. |  |
| **Skref 2:**   * Takið nýja sprautunál. * Fjarlægið pappírsflipann af ytri nálarhlífinni. |  |
| **Skref 3:**   * Þrýstið nálinni með nálarhlífinni beint á lyfjapennann og snúið nálinni þar til hún er vel föst. |  |
| **Skref 4:**   * Fjarlægið ytri nálarhlífina. **Ekki** farga henni. * Fjarlægið innri nálarhlífina og fargið henni. | Fargið  Geymið |

**Penninn virkjaður**

**Virkja þarf lyfjapennann fyrir hverja inndælingu.**

* Með virkjun pennans er átt við að fjarlægja loft úr nálinni og rörlykjunni, sem gæti safnast upp við eðlilega notkun, til að tryggja að lyfjapenninn starfi á réttan hátt.
* Ef lyfjapenninn er **ekki** virkjaður fyrir hverja inndælingu gætir þú fengið of mikið eða of lítið insúlín.

|  |  |
| --- | --- |
| **Skref 5:**   * Til að virkja pennann skal stilla skammtastillinn á 2 einingar. |  |
| **Skref 6:**   * Haldið lyfjapennanum þannig að nálin vísi upp. Bankið létt á rörlykjusætið þannig að loftbólur safnist efst í rörlykjunni. |  |
| **Skref 7:**   * Haldið lyfjapennanum áfram þannig að nálin vísi upp. Þrýstið skammtastillinum inn þar til hann stöðvast og „0“ sést í skammta­glugganum. Haldið skammtastillinum inni og teljið hægt upp að 5.   Insúlíndropi ætti að sjást á nálaroddinum.  - Ef **ekkert** insúlín sést á að endurtaka virkjunarskrefin, en ekki oftar en 4 sinnum.  - Ef **enn sést ekkert** insúlín á að skipta um sprautunál og endurtaka virkjunarskrefin.  Litlar loftbólur eru eðlilegar og hafa ekki áhrif á þann skammt sem þú færð. |  |

**Skammtur valinn**

* Hægt er að dæla inn frá 1 til 60 einingum í hverri inndælingu.
* Ef skammtur þinn er stærri en 60 einingar þarft þú að sprauta þig oftar en einu sinni.
  + Ef þú þarft aðstoð við að skipta upp skammtinum skaltu spyrja heilbrigðisstarfsmann.
  + Nota á nýja sprautunál fyrir hverja inndælingu og endurtaka virkjunarskrefin.

|  |  |
| --- | --- |
| **Skref 8:**   * Snúið skammtastillinum til að velja þann fjölda eininga sem þarf að gefa. Skammtastrikið á að bera við þann skammt sem valinn er. * Skammtastillirinn færist um 1 einingu í hverju þrepi. * Smellur heyrist þegar skammtastillinum er snúið. * **EKKI** stilla skammtinn með því að telja smelli, þar sem þú gætir þá stillt á rangan skammt. * Breyta má skammtinum með því að snúa skammtastillinum í aðra hvora áttina þar til skammtastrikið ber við réttan skammt. * Jafnar tölur eru prentaðar á kvarðann. * Oddatölur hærri en 1 eru sýndar sem heil strik. * **Aðgættu alltaf töluna í skammtaglugganum til að ganga úr skugga um að þú hafir stillt á réttan skammt.** | (Dæmi: 12 einingar eru sýndar í skammtaglugganum)  (Dæmi: 25 einingar eru sýndar í skammtaglugganum) |

* Lyfjapenninn leyfir ekki að valdar séu fleiri einingar en eftir eru í pennanum.
* Ef þú þarft að gefa stærri skammt en sem nemur þeim fjölda eininga sem eftir er í lyfjapennanum getur þú annað hvort:

- dælt inn því magni sem eftir er í lyfjapennanum og notað síðan nýjan lyfjapenna til að gefa það sem vantar upp á skammtinn, **eða**

- tekið nýjan lyfjapenna og gefið allan skammtinn úr honum.

* Eðlilegt er að sjá lítilsháttar insúlín eftir í pennanum, sem ekki er hægt að dæla inn.

**Inndæling lyfsins**

* Dældu inn insúlíni eins og heilbrigðisstarfsmaður hefur kennt þér.
* Skiptu um stungustað við hverja inndælingu.
* **Ekki** reyna að breyta skammtinum meðan þú dælir honum inn.

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **Skref 9:**   * Veljið stungustað.   Insúlíninu er dælt undir húð á kvið, rasskinnum, læri eða upphandlegg.   * Strjúkið yfir húðina með þurrku, og látið húðina þorna áður en skammtinum er dælt inn. | | |  |
| **Skref** **10:**   * Stingið nálinni í húðina. * Þrýstið skammtastillinum alla leið inn. | | |  |
| 5 sek | * Haldið skammtastillinum áfram inni og **teljið hægt** **upp að 5** áður en nálin er dregin út. | |
| **Ekki** reyna að dæla inn insúlíni með því að snúa skammtastillinum. Insúlín dælist **EKKI** inn þegar skammtastillinum er snúið. | | |
| **Skref** **11:**   * Dragið sprautunálina úr húðinni. * Eðlilegt er að dropi af insúlíni sjáist á nálaroddinum. Það hefur ekki áhrif á skammtinn. * Aðgættu töluna í skammtaglugganum. * Ef skammtaglugginn sýnir „0“ hefur þú fengið allan skammtinn sem valinn var. * Ef skammtaglugginn sýnir ekki „0“ skaltu ekki stilla á nýjan skammt, heldur stinga nálinni í húðina og ljúka við inndælinguna. * Ef þú heldur **enn** að þú hafir ekki fengið allan skammtinn sem valinn var, **skaltu ekki byrja upp á nýtt eða endurtaka inndælinguna**. Fylgstu með blóðsykri þínum samkvæmt leiðbeiningum frá heilbrigðisstarfsmanni. * Ef þú þarft yfirleitt að gefa 2 inndælingar til að fá fullan skammt skaltu vera viss um að þú gefir seinni inndælinguna.   Stimpillinn hreyfist aðeins lítið við hverja inndælingu og ekki er víst að þú finnir hann hreyfast.  Ef þú sérð blóð á húðinni eftir að nálin er dregin út, skaltu þrýsta létt á stungustaðinn með grisju eða þurrku. **Ekki** nudda svæðið. | |  | |

**Eftir inndælingu lyfsins**

|  |  |
| --- | --- |
| **Skref** **12:**   * Setjið ytri nálarhlífina varlega yfir nálina. |  |
| **Skref** **13:**   * Skrúfið nálina með nálarhlífinni af lyfjapennanum og fargið henni samkvæmt leiðbeiningum hér á eftir (sjá kaflann **Förgun lyfjapenna og nála**). * Ekki á að geyma lyfjapennann með nálinni áfastri til að koma í veg fyrir að penninn leki, nálin stíflist eða loft komist í pennann. |  |
| **Skref** **14:**   * Setjið pennahettuna á lyfjapennann með því að snúa henni þannig að klemman sé til móts við skammtastrikið og þrýsta henni beint á. |  |

**Förgun lyfjapenna og nála**

* Setjið notaðar nálar í nálarhelt ílát eða hart ílát úr plasti, með öruggu loki. Ekki má setja nálarnar óvarðar í heimilissorp.
* **Ekki** á að endurnota nálarheld ílát sem fyllast.
* Spyrjið heilbrigðisstarfsmann um hvar hægt sé að farga lyfjapennum og nálarheldum ílátum á öruggan hátt.
* Þessum leiðbeiningum um meðhöndlun nála er ekki ætlað að koma í stað gildandi leiðbeininga frá yfirvöldum, heilbrigðisstarfsmönnum eða heilbrigðisstofnunum.

**Geymsla lyfjapenna**

**Ónotaðir lyfjapennar**

* Geyma á ónotaða lyfjapenna í kæli við 2°C til 8°C.
* **Ekki má** frysta insúlínið. **Ekki má** nota penna ef hann hefur frosið.
* Nota má ónotaða lyfjapenna fram að fyrningardagsetningu sem prentuð er á merkimiðann, ef penninn hefur verið geymdur í kæli.

**Lyfjapennar í notkun**

* Geyma á lyfjapenna sem eru í notkun við herbergishita (við lægri hita en 30°C) og fjarri ryki, matvælum og vökvum, hita og ljósi.
* Farga á lyfjapennanum sem er í notkun eftir þann tíma sem er tilgreindur í fylgiseðli, jafnvel þó enn sé insúlín í honum.

**Almennar upplýsingar um örugga og árangursríka notkun lyfjapennans**

* **Geymið lyfjapenna og nálar þar sem börn hvorki ná til né sjá.**
* **Ekki** **má** nota lyfjapenna ef einhver hluti hans virðist vera brotinn eða skemmdur.
* Hafið ávallt aukapenna tiltækan ef lyfjapenni skyldi týnast eða skemmast.

**Vandamál**

* Ef pennahettan er föst á lyfjapennanum á að snúa henni varlega fram og aftur og draga hana síðan beint af lyfjapennanum.
* Ef erfitt er að þrýsta skammtastillinum inn:
  + Auðveldara er að dæla lyfinu inn ef þrýst er hægt á skammtastillinn.
  + Nálin gæti hafa stíflast. Setjið nýja nál á lyfjapennann og virkið hann.
  + Ryk, mataragnir eða vökvi gætu hafa borist inn í lyfjapennann. Fargið lyfjapennanum og notið annan penna. Þú gætir þurft lyfseðil frá lækni þínum.

Ef spurningar vakna eða vandamál koma upp við notkun Tempo Pen skaltu leita aðstoðar hjá heilbrigðistarfsmanni eða hafa samband við umboðsaðila Lilly.

Dagsetning endurskoðunar textans: