PRÍLOHA I

Súhrn charakteristických vlastností lieku

**1. NÁZOV LIEKU**

Humalog 100 jednotiek/ml injekčný roztok v injekčnej liekovke

Humalog 100 jednotiek/ml injekčný roztok v náplni

Humalog 100 jednotiek/ml KwikPen injekčný roztok v naplnenom pere

Humalog 100 jednotiek/ml Junior KwikPen injekčný roztok v naplnenom pere

Humalog 100 jednotiek/ml Tempo Pen injekčný roztok v naplnenom pere

**2. KVALITATÍVNE A KVANTITATÍVNE ZLOŽENIE**

Jeden ml obsahuje 100 jednotiek inzulínu-lispra\* (zodpovedá 3,5 mg).

Injekčná liekovka

Každá injekčná liekovka obsahuje 1000 jednotiek inzulínu-lispra v 10 ml roztoku.

Náplň

Každá náplň obsahuje 300 jednotiek inzulínu-lispra v 3 ml roztoku.

KwikPen a Tempo Pen

Každé naplnené pero obsahuje 300 jednotiek inzulínu-lispra v 3 ml roztoku.

Každé naplnené pero dávkuje 1 - 60 jednotiek v kroku po 1 jednotke.

Junior KwikPen

Každé naplnené pero obsahuje 300 jednotiek inzulínu-lispra v 3 ml roztoku.

Každý Junior KwikPen dávkuje 0,5 - 30 jednotiek v kroku po 0,5 jednotke.

\*vyprodukovaného v *E. coli* technológiou rekombinantnej DNA.

Úplný zoznam pomocných látok, pozri časť 6.1.

**3. LIEKOVÁ FORMA**

Injekčný roztok.

Číry, bezfarebný, vodný roztok.

**4. KLINICKÉ ÚDAJE**

**4.1 Terapeutické indikácie**

Na liečbu dospelých a detí s diabetes mellitus, ktorí potrebujú inzulín na udržanie normálnej glukózovej homeostázy. Rovnako sa Humalog indikuje na iniciálnu stabilizáciu diabetes mellitus.

**4.2 Dávkovanie a spôsob podávania**

Dávkovanie

Dávku stanoví lekár v súlade s potrebami pacienta.

*Junior KwikPen*

Humalog 100 jednotiek/ml Junior KwikPen je vhodný pre pacientov, ktorým je prínosom jemnejšia úprava dávky.

Humalog sa môže aplikovať krátko pred jedlom. Ak je to potrebné, Humalog možno podať krátko po jedle.

Humalog účinkuje po subkutánnom podaní rýchlo a kratšiu dobu (2 - 5 hodín) v porovnaní s rozpustným inzulínom. Tento rýchly nástup účinku dovoľuje podávanie injekcie Humalogu (alebo bolusu Humalogu v prípade kontinuálnej subkutánnej infúzie) veľmi krátko pred jedlom alebo po jedle. Časový priebeh aktivity akéhokoľvek inzulínu sa môže významne líšiť u rôznych osôb alebo u jednej osoby v rôznych časových intervaloch. Nástup účinku inzulínu-lispra je v porovnaní s rozpustným ľudským inzulínom rýchlejší nezávisle na mieste vpichu. Rovnako ako u všetkých inzulínových liekov závisí trvanie účinku Humalogu na dávke, mieste vpichu, krvnom zásobovaní, teplote a fyzickej aktivite.

Humalog môže byť podľa rady lekára aplikovaný v kombinácii s dlhšie pôsobiacim inzulínom alebo s derivátmi sulfonylurey podanými perorálne.

*Osobitné populácie*

*Porucha funkcie obličiek*

Potreba inzulínu sa môže znížiť v prípade výskytu poruchy funkcie obličiek.

*Porucha funkcie pečene*

Potreba inzulínu sa môže znížiť u pacientov s poruchou funkcie pečene z dôvodu zníženej kapacity pre glukoneogenézu a zhoršeného odbúravania inzulínu; avšak u pacientov s chronickou poruchou funkcie pečene môže zvýšenie inzulínovej rezistencie viesť k zvýšeniu potreby inzulínu.

*Pediatrická populácia*

Humalog sa môže používať u dospievajúcich a detí (pozri časť 5.1).

Spôsob podávania

*Subkutánne použitie*

Humalogové lieky sa majú podávať subkutánnou injekciou.

Perá KwikPen, Junior KwikPen a Tempo Pen sú vhodné len na podávanie subkutánnej injekcie. Humalog v náplniach je vhodný na podanie pomocou Lilly pier na viacnásobné použitie alebo do kompatibilných inzulínových púmp na kontinuálnu podkožnú inzulínovú infúziu (CSII - continuous subcutaneous insulin infusion).

Miestom subkutánneho podania má byť horná časť ramena, stehno, sedací sval alebo brucho. Miesta vpichu sa majú meniť rotačným spôsobom tak, aby sa rovnaké miesto nepoužilo viac ako približne jedenkrát za mesiac.

Pri podaní subkutánnej injekcie Humalogu je potrebné uistiť sa o tom, že nedošlo k podaniu do cievy. Po podaní injekcie sa miesto vpichu nemá masírovať. Pacient musí byť riadne poučený o správnej (injekčnej) aplikačnej technike.

*Humalog KwikPeny*

Humalog KwikPen je dostupný v dvoch silách. Pero Humalog 100 jednotiek/ml KwikPen (a Humalog 200 jednotiek/ml KwikPen, *pozri samostané SPC)* dávkujú v každej injekcii 1 - 60 jednotiek v kroku po jednej jednotke. Pero Humalog 100 jednotiek/ml Junior KwikPen dávkuje v každej injekcii 0,5 - 30 jednotiek v kroku po 0,5 jednotkách. **Počet jednotiek inzulínu sa zobrazí v dávkovacom okienku pera, bez ohľadu na silu** a **nie je** potrebné upravovať dávku, keď pacienta prestavujete na novú silu alebo na pero s iným dávkovacím krokom.

*Humalog Tempo Pen*

Humalog 100 jednotiek/ml Tempo Pen dávkuje v každej injekcii 1 - 60 jednotiek v kroku po jednej jednotke. Počet jednotiek inzulínu sa zobrazí v dávkovacom okienku pera, bez ohľadu na silu a nie je potrebné upravovať dávku, keď pacienta prestavujete na novú silu alebo na pero s iným dávkovacím krokom. Tempo Pen sa môže používať s voliteľným prenosovým modulom Tempo Smart Button (pozri časť 6.6).

Tak ako pri ostatných inzulínových injekciách, pri používaní Tempo Penu, modulu Tempo Smart Button a mobilnej aplikácie, má byť pacient poučený, aby si kontroloval hladinu cukru v krvi vtedy, keď zvažuje alebo sa rozhoduje, či si má podať ďalšiu injekciu v prípade, ak si nie je istý, koľko inzulínu si už podal.

*Použitie Humalogu v inzulínových infúznych pumpách*

Na naplnenie zásobníka, pri podkožnom podaní Humalogu pomocou kontinuálnej infúznej pumpy, použite injekčné liekovky Humalogu 100 jednotiek/ml. Niektoré pumpy sú kompatibilné s náplňami, ktoré sa môžu vložiť neporušené do infúznej pumpy.

Na infúzie inzulínu-lispra sa môžu použiť len inzulínové infúzne pumpy označené CE. Pred podaním infúzie inzulínu-lispra si preštudujte inštrukcie výrobcu pumpy, aby sa zistila vhodnosť pre konkrétnu pumpu. Spolu s pumpou používajte správny zásobník a katéter. Pri plnení zásobníka použite ihlu správnej dĺžky, aby ste predišli jeho poškodeniu. Infúzny set (hadička a kanyla) sa má meniť podľa pokynov, ktoré sú súčasťou infúzneho setu. V prípade hypoglykémie sa musí infúzia prerušiť až do jej odoznenia. Ak sa vyskytnú opakovane nízke alebo závažne nízke hladiny glukózy v krvi, zvážte, či nie je potrebné infúziu spomaliť alebo zastaviť. Porucha pumpy alebo upchatie infúzneho setu môže spôsobiť náhly vzostup hladiny glukózy. V prípade podozrenia, že je prietok inzulínu prerušený, riaďte sa pokynmi v návode na obsluhu pumpy. Pri používaní infúznej pumpy sa nemá Humalog miešať s inými inzulínmi.

*Intravenózne podanie inzulínu*

V prípade potreby môže byť Humalog podaný aj intravenózne, napr. ak je potrebné kontrolovať glykémiu počas ketoacidózy, akútneho ochorenia alebo v priebehu operácie a pooperačného stavu.

Ak je potrebné podať Humalog 100 jednotiek/ml intravenóze, je inzulín dostupný v injekčných liekovkach.

Intravenózne podanie inzulínu-lispra má byť vykonávaná podľa bežnej klinickej praxe pre intravenózne podávanie, napr. intravenóznym bolusom alebo infúziou. Je nutná častá kontrola hladiny glukózy v krvi.

Infúzny roztok s koncentráciou od 0,1 jednotiek/ml do 1,0 jednotiek/ml inzulínu-lispra v 0,9 % NaCl alebo 5% sacharóze je stabilný pri izbovej teplote po dobu 48 hodín. Pred začatím infúzie sa odporúča infúznu súpravu prestrieknuť.

**4.3 Kontraindikácie**

Precitlivenosť na liečivo, alebo na ktorúkoľvek z pomocných látok uvedených v časti 6.1.

Hypoglykémia.

**4.4 Osobitné upozornenia a opatrenia pri používaní**

Sledovateľnosť

Aby sa zlepšila dosledovateľnosť biologického lieku, má sa zrozumiteľne zaznamenať názov a číslo šarže podaného lieku.

Prechod pacienta na iný typ alebo značku inzulínu

Prechod pacienta na iný typ alebo značku inzulínu sa musí uskutočniť pod prísnym lekárskym dohľadom. Zmeny koncentrácie, značky (výrobcu), typu (regular/rozpustný, NPH/izofán a i.), druhu (zvierací, ľudský, analóg ľudského inzulínu) a/alebo spôsobu výroby (rekombinantná DNA oproti inzulínu zvieracieho pôvodu) môžu mať za následok potrebu zmeny dávkovania. Každý pacient, ktorý užíva popri rýchlo pôsobiacom aj bazálny inzulín, musí optimalizovať dávkovanie oboch inzulínov k dosiahnutiu kontroly glykémie po celý deň, hlavne kontroly glykémie v noci/nalačno.

Injekčná liekovka

Ak miešate Humalog s dlhšie pôsobiacim inzulínom, krátkodobo pôsobiaci Humalog sa má natiahnuť do injekčnej striekačky ako prvý, aby sa zabránilo kontaminácii injekčnej liekovky dlhšie pôsobiacim inzulínom. Inzulíny sa môžu miešať do zásoby alebo bezprostredne pred použitím iba na odporúčanie lekára. Vždy postupujte rovnakým spôsobom.

Hypoglykémia a hyperglykémia

Dlhotrvajúci diabetes, intenzifikovaná inzulínová terapia, diabetická neuropatia alebo užívanie liekov, ako sú beta-blokátory, môžu zmeniť alebo zmierniť skoré varovné príznaky hypoglykémie.

Malý počet pacientov, ktorí mali hypoglykemické reakcie po prechode z inzulínu zvieracieho pôvodu na ľudský inzulín, uvádzalo, že skoré varovné príznaky hypoglykémie boli menej výrazné alebo odlišné od tých, ktoré zažili pri použití predchádzajúceho inzulínu. Nekontrolované hypoglykemické alebo hyperglykemické reakcie môžu spôsobiť stratu vedomia, kómu alebo smrť.

Použitie neadekvátnych dávok alebo prerušenie liečby, najmä u inzulín-dependentných diabetikov, môže viesť k hyperglykémii a diabetickej ketoacidóze, ktoré sú potenciálne letálne.

Potreba inzulínu a úprava dávky

Potreba inzulínu sa môže zvýšiť počas choroby alebo pri emocionálnom rozrušení.

Úprava dávky môže byť tiež potrebná, pokiaľ pacienti vykonávajú zvýšenú fyzickú aktivitu alebo menia svoju zvyčajnú diétu. Cvičenie ihneď po požití potravy môže zvýšiť riziko hypoglykémie. Dôsledok farmakodynamiky rýchlo pôsobiaceho analógu inzulínu je výskyt hypoglykémie, pri porovnaní s rozpustným ľudským inzulínom, sa po injekcii môže vyskytnúť skôr.

Kombinácia Humalogu a pioglitazónu

V prípadoch, keď sa použil pioglitazón v kombinácii s inzulínom, boli zaznamenané prípady srdcového zlyhania, najmä u pacientov s rizikovými faktormi pre vznik srdcového zlyhania. Treba mať na zreteli tieto fakty v prípade, že sa zvažuje liečba kombináciou pioglitazónu a Humalogu. Ak pacient používa danú kombináciu, je u neho potrebné sledovať prejavy a symptómy srdcového zlyhania, priberanie na hmotnosti a edém. Ak sa zistí akékoľvek zhoršenie srdcových symptómov, pioglitazón sa musí prestať podávať.

Zabránenie chybám v liečbe

Pacientov treba poučiť, aby si vždy pred každou injekciou skontrolovali inzulínový štítok, aby sa predišlo neúmyselnej zámene medzi dvomi rôznymi silami Humalogu KwikPen alebo inými inzulínovými liekmi.

Pacienti si majú vizuálne overiť množstvo navolených jednotiek v dávkovacom okienku pera. Preto je potrebné, aby pacienti, ktorí si sami podávajú injekciu, boli schopní prečítať hodnoty v dávkovacom okienku pera. Nevidiaci pacienti, alebo tí so slabým zrakom majú byť poučení, aby im pri dávkovaní vždy pomohla ďalšia osoba s dobrým zrakom a vyškolená na používanie inzulínovej pomôcky.

Tempo Pen

Tempo Pen obsahuje magnet (pozri časť 6.5), ktorý môže narúšať funkcie implantovateľných elektronických zdravotníckych pomôcok, ako napríklad kardiostimulátora. Magnetické pole má dosah približne do vzdialenosti 1,5 cm.

Pomocné látky

Tento liek obsahuje menej ako 1mmol sodíka (23 mg) v jednej dávke, t.j. v podstate zanedbateľné množstvo sodíka.

**4.5 Liekové a iné interakcie**

Potreba inzulínu sa môže zvýšiť liekmi s hyperglykemickým účinkom, ako je perorálna antikoncepcia, kortikosteroidy alebo hormonálna substitučná terapia pri liečbe porúch štítnej žľazy, danazol, beta2-mimetiká (ritodrín, salbutamol, terbutalín).

Potreba inzulínu sa môže znížiť pri podávaní liekov s hypoglykemickým účinkom, ako sú perorálne antidiabetiká, salicyláty (napríklad kyselina acetylsalicylová), sulfónamidy, niektoré antidepresíva (inhibítory monoaminooxidázy, selektívne inhibítory spätného vychytávania sérotonínu), niektoré inhibítory angiotenzín konvertujúceho enzýmu (kaptopril, enalapril), blokátory receptorov angiotenzínu II, beta-blokátory, oktreotid alebo alkohol.

Používanie iných liekov podávaných súbežne s Humalogom sa musí konzultovať s lekárom (pozri časť 4.4).

**4.6 Fetrilita, gravidita a laktácia**

Gravidita

Údaje o veľkom počte gravidných žien užívajúcich inzulín-lispro nenaznačujú žiadne nežiaduce účinky na graviditu alebo na zdravie plodu/novorodenca.

Udržanie dobrej kontroly glykémie počas gravidity je základnou požiadavkou liečby diabetu u pacientky liečenej inzulínom pri inzulín-dependentnom alebo gestačnom diabete. Potreba inzulínu sa obvykle znižuje počas prvého trimestra a zvyšuje počas druhého a tretieho trimestra. Pacientky s diabetom majú byť poučené o tom, aby informovali svojho lekára v prípade gravidity alebo pokiaľ graviditu zvažujú. Starostlivé monitorovanie glykémie, rovnako ako aj celkového zdravotného stavu, je základnou požiadavkou u gravidných s diabetom.

Dojčenie

Dojčiace diabetičky môžu potrebovať úpravu dávky inzulínu, diéty alebo oboje.

Fertilita

V štúdiách na zvieratách inzulín-lispro nepreukázal vplyv na zhoršenie fertility (pozri časť 5.3).

**4.7 Ovplyvnenie schopnosti viesť vozidlá a obsluhovať stroje**

Schopnosť pacienta koncentrovať sa a reagovať môže byť porušená v dôsledku hypoglykémie. To môže byť riskantné v situáciách špeciálne vyžadujúcich vyššie uvedené schopnosti (napr. vedenie auta alebo obsluha strojov).

Pacient má byť poučený o nutnosti zabrániť hypoglykémii počas vedenia vozidla, čo je obzvlášť dôležité u tých osôb, ktoré majú zníženú alebo chýbajúcu vnímavosť varovných príznakov hypoglykémie alebo majú časté hypoglykemické epizódy. Za týchto okolností sa má starostlivo zvážiť vhodnosť vedenia vozidiel.

**4.8 Nežiaduce účinky**

Súhrn bezpečnostného profilu

Najčastejším nežiaducim účinkom inzulínovej terapie u pacienta s diabetom je hypoglykémia. Závažná hypoglykémia môže viesť ku strate vedomia a v extrémnych prípadoch ku smrti. Frekvencia výskytu hypoglykémie nie je uvedená, pretože hypoglykémia je výsledkom pôsobenia nielen dávky inzulínu ale aj iných faktorov, napr. diéta pacienta a fyzická aktivita.

Tabuľkový zoznam nežiaducich účinkov

Nasledujúce nežiaduce účinky z klinických skúšaní sú zoradené podľa triedy orgánových systémov MedDRA postupne s klesajúcou incidenciou (veľmi časté: ≥ 1/10; časté: ≥ 1/100 až < 1/10; menej časté: ≥ 1/1000 až < 1/100; zriedkavé: ≥ 1/10 000 až < 1/1000; veľmi zriedkavé: < 1/10 000).

V rámci každej frekvencie sú nežiaduce účinky uvedené postupne s klesajúcou závažnosťou.

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **Trieda orgánových systémov MedDRA** | **veľmi časté** | **časté** | **menej časté** | **zriedkavé** | **veľmi zriedkavé** |
| **Poruchy imunitného systému** | | | | | |
| alergia v mieste podania |  | X |  |  |  |
| systémová alergia |  |  |  | X |  |
| **Poruchy kože a podkožného tkaniva** | | | | | |
| lipodystrofia |  |  | X |  |  |

Opis vybraných nežiaducich účinkov

*Alergia v mieste podania*

Často sa u pacientov objavuje lokálna precitlivenosť. V mieste aplikácie inzulínu sa môže vyskytnúť začervenanie, opuch a svrbenie. Tento stav obvykle ustúpi počas niekoľkých dní alebo týždňov. V niektorých prípadoch môže byť tento stav zapríčinený inými faktormi ako inzulínom, napríklad iritáciou kože dezinfekčným prostriedkom alebo nesprávnou injekčnou technikou.

*Systémová alergia*

Systémová alergia, ktorá je zriedkavá, ale potenciálne závažnejšia, je generalizovanou alergiou na inzulín. Môže spôsobiť vyrážky po celom tele, dýchavičnosť, pískanie, pokles krvného tlaku, zrýchlený pulz alebo potenie. Ťažké stavy generalizovanej alergie môžu ohrozovať život.

*Lipodystrofia*

Lipodystrofia v mieste aplikácie injekcie je menej častá.

*Edém*

Prípady edémov počas inzulínovej liečby boli hlásené najmä vtedy, keď v dôsledku intenzívnejšej inzulínoterapie došlo k zlepšeniu predchádzajúcej zlej metabolickej kompenzácie.

Hlásenie podozrení na nežiaduce reakcie

Hlásenie podozrení na nežiaduce reakcie po registrácii lieku je dôležité. Umožňuje priebežné monitorovanie pomeru prínosu a rizika lieku. Od zdravotníckych pracovníkov sa vyžaduje, aby hlásili akékoľvek podozrenia na nežiaduce reakcie na národné centrum hlásenia uvedené v [Prílohe V](http://www.ema.europa.eu/docs/en_GB/document_library/Template_or_form/2013/03/WC500139752.doc).

**4.9 Predávkovanie**

Inzulín nemá špecifickú definíciu predávkovania, pretože sérová hladina krvného cukru je výsledkom komplexných interakcií medzi hladinou inzulínu, dostupnosťou glukózy a ostatnými metabolickými procesmi. Hypoglykémia sa môže objaviť ako dôsledok nadbytku inzulínu v pomere k príjmu potravy a výdaju energie.

Hypoglykémia môže byť spojená s ľahostajnosťou, zmätenosťou, palpitáciami, bolesťami hlavy, potením a vracaním.

Mierne epizódy hypoglykémie reagujú na perorálne podanie glukózy alebo iného cukru, prípadne produktu obsahujúceho sacharidy.

Korekcia stredne ťažkej hypoglykémie sa môže uskutočniť intramuskulárnou alebo subkutánnou podaním glukagónu a následným perorálnym podaním uhľohydrátov, pokiaľ sa pacient dostatočne zotaví. Pacienti, ktorí nereagujú na glukagón, musia dostať infúziu glukózy intravenózne.

Pokiaľ je pacient v kóme, glukagón sa má aplikovať intramuskulárne alebo subkutánne. Pokiaľ však glukagón nie je k dispozícii alebo pacient na jeho podanie nereaguje, musí sa podať roztok glukózy intravenózne. Akonáhle sa pacient preberie z bezvedomia, musí sa najesť.

Po zdanlivej úprave klinického stavu môže byť potrebný trvalý príjem sacharidov a sledovanie pacienta, pretože hypoglykémia sa môže opakovať.

**5. FARMAKOLOGICKÉ VLASTNOSTI**

**5.1 Farmakodynamické vlastnosti**

Farmakoterapeutická skupina: antidiabetiká, inzulíny a analógy na injekciu, rýchlo pôsobiace

ATC kód: A10A B04.

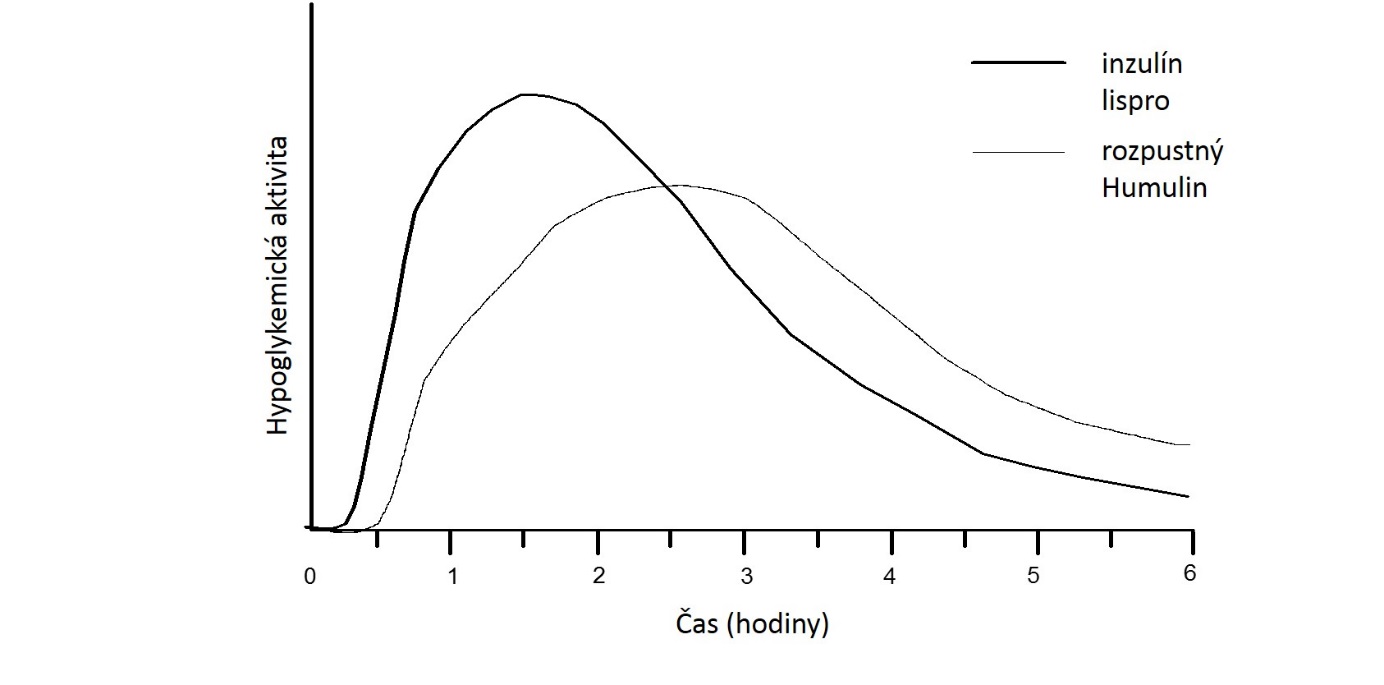
Primárnym účinkom inzulínu-lispra je regulácia glukózového metabolizmu.

Navyše má inzulín ďalšie anabolické a antikatabolické účinky na mnoho rôznych tkanív. V svalovom tkanive tieto účinky zahŕňajú zvýšenie syntézy glykogénu, mastných kyselín, glycerolu a proteínov a vychytávanie aminokyselín a zároveň zníženie glykogenolýzy, glukoneogenézy, ketogenézy, lipolýzy, proteínového katabolizmu a tvorby aminokyselín.

Inzulín-lispro má rýchly nástup účinku (približne 15 minút), čo umožňuje jeho podanie krátko pred alebo po jedle (interval od 0 do 15 minút), v porovnaní s rozpustným rýchlo pôsobiacim inzulínom (podanie 30 až 45 minút pred jedlom). Nástup účinku inzulínu-lispra je rýchly a trvanie aktivity kratšie (2 až 5 hodín) v porovnaní s rozpustným inzulínom.

Klinické štúdie u pacientov s diabetom typu 1 alebo 2 preukázali nižší výskyt postprandiálnej hyperglykémie u inzulínu-lispra v porovnaní s rozpustným ľudským inzulínom.

Rovnako ako u všetkých inzulínových liekov môže byť časový priebeh účinku inzulínu-lispra odlišný u rôznych jedincov alebo odlišný v rôznych časových intervaloch u rovnakého jedinca v závislosti na dávke, mieste injekcie, krvnom zásobení, teplote a fyzickej aktivite. Typický priebeh aktivity v čase po subkutánnej injekcii ilustruje nasledujúci graf.



Graf zobrazuje relatívne množstvo glukózy v závislosti na čase potrebné na udržanie celkovej plazmatickej glukózovej koncentrácie testovaného jedinca blízko hladinám nalačno a je indikátorom efektu týchto inzulínov na glukózový metabolizmus v závislosti na čase.

Uskutočnili sa klinické štúdie u detí (61 pacientov vo veku 2 až 11 rokov) a u detí a mladistvých (481 pacientov vo veku 9 až 19 rokov) porovnávajúce inzulín-lispro a ľudský rozpustný inzulín. Farmakodynamický profil inzulínu-lispra u detí je podobný ako farmakodynamický profil pozorovaný u dospelých.

Liečba s inzulínom-lispro preukázala nižšie hladiny glykovaného hemoglobínu pri porovnaní s rozpustným inzulínom, pri použití subkutánnou infúziou pumpou. V dvojito zaslepenej skríženej štúdii došlo ku zníženiu hladiny glykovaného hemoglobínu po 12 týždňoch o 0,37 percentuálnych bodov u inzulínu-lispra v porovnaní s 0,03 percentuálnymi bodmi u rozpustného inzulínu (p=0,004).

Štúdie ukázali, že pridanie inzulínu-lispra signifikantne znižuje hladinu HbA1Cv porovnaní so samotnou sulfonylureou u pacientov s diabetom typu 2 na maximálnych dávkach derivátov sulfonylurey. Zníženie hladiny HbA1Cmožno očakávať takisto pri kombinácii s inými inzulínovými liekmi, napr. regular alebo izofán inzulínom.

Klinické štúdie s pacientami s diabetom typu 1 a 2 preukázali nižší počet nočných hypoglykémií s inzulínom-lispro v porovnaní s rozpustným ľudským inzulínom. V niektorých štúdiách bol nižší počet nočných hypoglykémií spojený so zvýšeným počtom denných hypoglykémií.

Glukodynamická odpoveď na inzulín-lispro nie je ovplyvnená poškodením funkcie obličiek alebo pečene. Glukodynamické rozdiely medzi inzulínom-lispro a rozpustným ľudským inzulínom merané v priebehu glukózového clampu boli udržané v širokom spektre renálnych funkcií.

Bolo preukázané, že inzulín-lispro je molárne ekvipotentný s ľudským inzulínom, ale jeho účinok nastupuje rýchlejšie a má kratšiu dobu trvania.

**5.2 Farmakokinetické vlastnosti**

Farmakokinetika inzulínu-lispra zodpovedá látke, ktorá sa rýchlo absorbuje a dosahuje najvyššie plazmatické hladiny v čase od 30 do 70 minút po subkutánnej injekcii. Pri zvažovaní klinickej relevancie tejto kinetiky je vhodnejšie vyšetriť krivky utilizácie glukózy (pozri 5.1).

Inzulín-lispro je u pacientov s poškodením funkcie obličiek absorbovaný rýchlejšie ako rozpustný ľudský inzulín. U pacientov s diabetom typu 2 v širokom spektre renálnych funkcií boli všeobecne dodržané farmakokinetické rozdiely medzi inzulínom-lispro a rozpustným inzulínom a ukázali sa nezávislými na renálnych funkciách. Inzulín-lispro je u pacientov s poškodením funkcie pečene absorbovaný a eliminovaný rýchlejšie v porovnaní s rozpustným ľudským inzulínom.

**5.3 Predklinické údaje o bezpečnosti**

Pri testoch uskutočnených *in vitro,* zahŕňajúcich väzbu na inzulínové receptory a účinky na rastúce bunky, sa inzulín-lispro správal spôsobom, ktorý veľmi pripomínal ľudský inzulín. Štúdie tiež preukázali, že disociácia väzby inzulínu-lispra na inzulínový receptor je totožná s ľudským inzulínom. Akútne, jeden mesiac a dvanásť mesiacov trvajúce toxikologické štúdie nepreukázali žiadne významné nálezy toxicity.

V štúdiách na zvieratách inzulín-lispro nespôsoboval poškodenie plodnosti, prejavy embryotoxicity alebo teratogenicity.

**6. FARMACEUTICKÉ INFORMÁCIE**

**6.1 Zoznam pomocných látok**

metakrezol

glycerol

heptahydrát hydrogénfosforečnanu sodného

oxid zinočnatý

voda na injekcie

kyselina chlorovodíková a hydroxid sodný môžu byť použité na úpravu pH.

**6.2 Inkompatibility**

Injekčná liekovka

Tento liek sa nesmie miešať s inými liekmi okrem tých, ktoré sú uvedené v časti 6.6.

Náplň, KwikPen, Junior KwikPen a Tempo Pen

Tieto lieky sa nemajú miešať so žiadnym iným inzulínom, ani iným liekom.

**6.3 Čas použiteľnosti**

Pred použitím

3 roky

Po prvom použití / po vložení náplne do pera

28 dní

**6.4 Špeciálne upozornenia na uchovávanie**

Neuchovávajte v mrazničke. Nevystavujte nadmernému teplu alebo priamemu slnečnému svetlu.

Pred použitím

Uchovávajte v chladničke (2 °C – 8 °C).

Po prvom použití / po vložení náplne do pera

*Injekčná liekovka*

Uchovávajte v chladničke (2 °C – 8 °C) alebo pri teplote do 30 °C.

*Náplň*

Uchovávajte pri teplote do 30 °C. Neuchovávajte v chladničke. Pero s vloženou náplňou sa nemá uchovávať s nasadenou ihlou.

*KwikPen, Junior KwikPen a Tempo Pen*

Uchovávajte pri teplote do 30 °C. Neuchovávajte v chladničke. Naplnené perá sa nemajú uchovávať s nasadenou ihlou.

**6.5 Druh obalu a obsah balenia**

Injekčná liekovka

Roztok sa plní do injekčných liekoviek z kremičitého skla typu I s butylovou alebo halobutylovou zátkou, zátka je zabezpečená alumíniovým tesnením. Na ošetrenie zátky sa môže použiť dimetikón alebo silikónová emulzia.

10 ml injekčná liekovka: v balení po 1 alebo 2, alebo v multibalení po 5 (5 balení po 1).

Na trh nemusia byť uvedené všetky veľkosti balenia.

Náplň

Roztok sa plní do náplní z kremičitého skla typu I s butylovým alebo halobutylovým diskovým uzáverom s piestom, uzávery sú zabezpečené alumíniovým tesnením. Na ošetrenie piestu a/alebo skla náplne sa môže použiť dimetikón alebo silikónová emulzia.

3 ml náplň: v balení po 5 alebo 10. Na trh nemusia byť uvedené všetky veľkosti balenia.

KwikPen

Roztok sa plní do náplní z kremičitého skla typu I s butylovým alebo halobutylovým diskovým uzáverom s piestom, uzávery sú zabezpečené hliníkovým tesnením. Na ošetrenie piestu a/alebo skla náplne sa môže použiť dimetikón alebo silikónová emulzia. Náplne s objemom 3 ml sú uzatvorené v dávkovači na jednorazové použitie, ktoré sa nazýva „KwikPen“. Ihly nie sú súčasťou balenia.

3 ml KwikPen: v balení po 5 alebo v multibalení po 10 (2 balenia po 5). Na trh nemusia byť uvedené všetky veľkosti balenia.

Junior KwikPen

Sklenené náplne typu I, zabezpečené halobutylovým diskovým uzáverom zaistené hliníkovým tesnením a brómbutylovými piestovými hlavami. Na ošetrenie piestu náplne sa môže použiť dimetikón alebo silikónová emulzia. Náplne s objemom 3 ml sú uzatvorené v jednorazovom pere, ktoré sa volá „Junior KwikPen“. Ihly nie sú súčasťou balenia.

3 ml Junior KwikPen: v balení po 1, 5 alebo v multibalení po 10 (2 balenia po 5) naplnených pier. Na trh nemusia byť uvedené všetky veľkosti balenia.

Tempo Pen

Sklenené náplne typu I, zabezpečené halobutylovým diskovým uzáverom zaistené hliníkovým tesnením a bromobutylovými piestovými hlavami. Na ošetrenie piestu náplne sa môže použiť dimetikónová alebo silikónová emulzia. 3 ml náplne sú hermeticky uzavreté v jednorazovom pere, ktoré sa volá „Tempo Pen“. Tempo Pen obsahuje magnet (pozri časť 4.4). Ihly nie sú súčasťou balenia.

3 ml Tempo Pen: v balení po 5 alebo v multibalení po 10 (2 balenia po 5) naplnených pier. Na trh nemusia byť uvedené všetky veľkosti balenia.

**6.6 Špeciálne opatrenia na likvidáciu a iné zaobchádzanie s liekom**

Návod na použitie a zaobchádzanie

Aby sa zabránilo možnému prenosu choroby, každú náplň alebo naplnené pero smie používať len jeden pacient, a to aj vtedy, ak by si vymenil ihlu na injekčnom pere. Pacienti používajúci injekčné liekovky si nesmú požičiavať ihly ani striekačky. Pacient má po každej injekcii použitú ihlu zlikvidovať.

Roztok Humalogu má byť číry a bezfarebný. Humalog nepoužívajte, pokiaľ sa javí zakalený, hustý alebo ľahko zafarbený alebo pokiaľ sú v ňom viditeľné pevné častice.

Nemiešajte inzulín z injekčnej liekovky s inzulínom z náplne. Pozri časť 6.2.

*Príprava dávky*

*Injekčná liekovka*

Injekčnú liekovku používajte s vhodnou injekčnou striekačkou (označenou 100 jednotiek).

i) Humalog

1. Umyte si ruky.
2. Ak používate novú injekčnú liekovku, odstráňte ochranný plastový kryt, ale **neodstraňujte** zátku.
3. Ak liečebný režim vyžaduje podanie bazálneho inzulínu a Humalogu v tom istom čase, tieto dva inzulíny sa môžu miešať v injekčnej striekačke. Pokiaľ inzulíny miešate, sledujte inštrukcie pre miešanie, ktoré sú uvedené v časti (ii) a 6.2.
4. Do injekčnej striekačky natiahnite množstvo vzduchu totožné s množstvom predpísanej dávky Humalogu, ktoré budete aplikovať. Uzáver injekčnej liekovky potrite tampónom. Ihlu vbodnite do gumenej zátky injekčnej liekovky Humalogu a vzduch z injekčnej striekačky vtlačte do injekčnej liekovky.
5. Injekčnú liekovku s injekčnou striekačkou otočte dnom nahor. Držte injekčnú liekovku a injekčnú striekačku pevne v jednej ruke.
6. Presvedčte sa, že je špička ihly v Humalogu a potrebnú dávku natiahnite do injekčnej striekačky.
7. Pred vytiahnutím ihly z injekčnej liekovky skontrolujte, či nie sú v injekčnej striekačke vzduchové bubliny, ktoré znižujú množstvo Humalogu v injekčnej striekačke. V prípade ich výskytu držte injekčnú striekačku smerom hore a poklepkávajte na jej stenu, pokiaľ všetky bubliny nevyplávajú nahor. Vytlačte ich z injekčnej striekačky von a natiahnite presnú dávku.
8. Vytiahnite ihlu z injekčnej liekovky a položte injekčnú striekačku tak, aby sa ihla ničoho nedotýkala.

ii) Miešanie Humalogu s dlhšie pôsobiacimi ľudskými inzulínmi (pozri časť 6.2)

1. Humalog sa smie miešať s dlhšie pôsobiacimi ľudskými inzulínmi len na odporúčanie lekára.
2. Do injekčnej striekačky natiahnite množstvo vzduchu zodpovedajúce dávke dlhšie pôsobiaceho inzulínu. Vbodnite ihlu do injekčnej liekovky s dlhšie pôsobiacim inzulínom a vtlačte vzduch dovnútra. Ihlu vytiahnite von.
3. Teraz rovnakým spôsobom injikujte vzduch do injekčnej liekovky s Humalogom, ale nevyťahujte ihlu.
4. Otočte injekčnú liekovku i s injekčnou striekačkou dnom nahor.
5. Uistite sa, že špička ihly je v Humalogu a natiahnite správnu dávku Humalogu do injekčnej striekačky.
6. Pred vytiahnutím ihly z injekčnej liekovky skontrolujte, či nie sú v injekčnej striekačke vzduchové bubliny, ktoré znižujú množstvo Humalogu v injekčnej striekačke. V prípade ich výskytu držte injekčnú striekačku nahor a poklepkávajte na jej stenu, pokiaľ všetky bubliny nevyplávajú nahor. Vytlačte ich z injekčnej striekačky von a natiahnite presnú dávku.
7. Vytiahnite ihlu z injekčnej liekovky s Humalogom a vbodnite ju do injekčnej liekovky s dlhšie pôsobiacim inzulínom. Otočte injekčnú liekovku s injekčnou striekačkou dnom nahor. Injekčnú liekovku i injekčnú striekačku držte pevne v jednej ruke a ľahko nimi potraste. Uistite sa, že špička ihly je ponorená v inzulíne a potom natiahnite dávku dlhšie pôsobiaceho inzulínu.
8. Vytiahnite ihlu z injekčnej liekovky a položte injekčnú striekačku tak, aby sa ihla ničoho nedotýkala.

*Náplň*

Náplň Humalogu sa má používať s Lilly perom na opakované použitie, nepoužívajte ju so žiadnym iným perom, nakoľko presnosť dávky v iných perách nebola stanovená.

Postupujte presne podľa návodu na použitie každého pera pri vkladaní náplne, pripájaní ihly a podávaní injekcie inzulínu.

*KwikPen, Junior KwikPen a tempo Pen*

Pred použitím naplneného pera je potrebné si starostlivo prečítať návod na použitie v písomnej informácii. Naplnené pero sa musí používať podľa odporúčaní v návode na použitie.

Perá nepoužívajte, ak ktorákoľvek časť vyzerá zlomená alebo poškodená.

*Podanie dávky*

Ak používate naplnené pero alebo pero na viacnásobné použitie, naštudujte si jeho podrobný návod na použitie, ako pero pripraviť a používať, nasledujúce pokyny sú všeobecné.

1. Umyte si ruky
2. Vyberte miesto vpichu.
3. Očistite kožu podľa inštrukcie.
4. Stabilizujte kožu tak, že ju buď napnete alebo vytvoríte väčšiu kožnú riasu. Ihlu vbodnite a vstreknite podľa inštrukcie.
5. Vytiahnite ihlu a na miesto vpichu niekoľko sekúnd jemne tlačte. Miesto nemasírujte.
6. Ihlu a injekčnú striekačku bezpečne znehodnoťte. Na odskrutkovanie ihly a jej likvidáciu použite vonkajší kryt ihly.
7. Miesta vpichu sa majú meniť rotačným spôsobom tak, aby sa rovnaké miesto nepoužívalo v priemere viackrát ako raz za mesiac.

*Humalog Tempo Pen*

Pero Tempo Pen je navrhnuté pre použitie s modulom Tempo Smart Button. Tento Tempo Smart Button je voliteľným prvkom, ktorý sa dá pripojiť k dávkovaciemu tlačidlu Tempo Penu a pomáha prenášať informácie o dávke Humalogu z Tempo Penu do kompatibilnej mobilnej aplikácie. Pero Tempo Pen sa môže používať s pripojeným modulom Tempo Smart Button alebo bez neho. Ďalšie informácie ako prenášať údaje do mobilnej aplikácie nájdete v pokynoch dodaných s modulom Tempo Smart Button a pokynoch dodaných s mobilnou aplikáciou.

Všetok nepoužitý liek alebo odpad vzniknutý z lieku sa má zlikvidovať v súlade s národnými požiadavkami.

**7. DRŽITEĽ ROZHODNUTIA O REGISTRÁCII**

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

**8. REGISTRAČNÉ ČÍSLA**

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. DÁTUM PRVEJ REGISTRÁCIE/ PREDĹŽENIA REGISTRÁCIE**

Dátum prvej registrácie: 30. apríla 1996

Dátum posledného predĺženia: 30. apríla 2006

**10. DÁTUM REVÍZIE TEXTU**

Podrobné informácie o tomto lieku sú dostupné na internetovej stránke Európskej agentúry pre lieky http://www.ema.europa.eu

**1. NÁZOV LIEKU**

Humalog Mix 25 100 jednotiek/ml injekčná suspenzia v injekčnej liekovke

Humalog Mix 25 100 jednotiek/ml injekčná suspenzia v náplni

Humalog Mix 25 100 jednotiek/ml injekčná suspenzia v naplnenom pere

**2. KVALITATÍVNE A KVANTITATÍVNE ZLOŽENIE**

Jeden ml obsahuje 100 jednotiek inzulínu-lispra\* (zodpovedá 3,5 mg)

Humalog Mix25 tvorí 25 % roztoku inzulínu-lispra a 75 % protamínovej suspenzie inzulínu-lispra.

Injekčná liekovka

Každá injekčná liekovka obsahuje 1000 ml inzulínu-lispra v 10 ml suspenzie.

Náplň

Každá náplň obsahuje 300 jednotiek inzulínu-lispra v 3 ml suspenzie.

KwikPen

Každé naplnené pero obsahuje 300 jednotiek inzulínu-lispra v 3 ml suspenzie.

Každý KwikPen dávkuje 1 - 60 jednotiek v kroku po 1 jednotke.

\*vyprodukovaného v *E. coli* technológiou rekombinantnej DNA.

Úplný zoznam pomocných látok, pozri časť 6.1.

**3. LIEKOVÁ FORMA**

Injekčná suspenzia.

Biela suspenzia.

**4. KLINICKÉ ÚDAJE**

**4.1 Terapeutické indikácie**

Humalog Mix25 je určený na liečbu pacientov s diabetes mellitus, ktorí potrebujú inzulín na udržanie normálnej glukózovej homeostázy.

**4.2 Dávkovanie a spôsob podávania**

Dávkovanie

Dávkovanie určí lekár v súlade s potrebami pacienta.

Humalog Mix25 sa môže podať krátko pred jedlom. V prípade potreby sa Humalog Mix25 môže podať i bezprostredne po jedle. Humalog Mix25 sa aplikuje len subkutánnou injekciou. Humalog Mix25 sa nemá nikdy podať intravenózne.

Po subkutánnom podaní Humalogu Mix25 dochádza k rýchlemu nástupu účinku a skorému dosiahnutiu vrcholu aktivity Humalogu. To umožňuje podanie Humalogu Mix25 v tesnej časovej súvislosti s jedlom. Trvanie účinku zložky suspenzie inzulínu-lispra protamínHumalogu Mix25 je veľmi podobné účinku bazálneho inzulínu (NPH).

Časový priebeh aktivity akéhokoľvek inzulínu sa môže významne líšiť u rôznych osôb alebo u jednej osoby v rôznych časových intervaloch. Rovnako ako u všetkých inzulínových liekov závisí trvanie účinku Humalogu Mix25 na dávke, mieste vpichu, krvnom zásobovaní, teplote a fyzickej aktivite.

*Osobitné populácie*

*Porucha funkcie obličiek*

Potreba inzulínu sa môže znížiť v prípade výskytu poruchy funkcie obličiek.

*Porucha funkcie pečene*

Potreba inzulínu sa môže znížiť u pacientov s poruchou funkcie pečene z dôvodu zníženej kapacity pre glukoneogenézu a zhoršeného odbúravania inzulínu; avšak u pacientov s chronickou poruchou funkcie pečene môže zvýšenie inzulínovej rezistencie viesť k zvýšeniu potreby inzulínu.

*Pediatrická populácia*

Podávanie Humalogu Mix25 deťom mladším ako 12 rokov sa má zvážiť iba v prípade očakávaného prínosu v porovnaní s rozpustným inzulínom.

Spôsob podávania

Miestom subkutánneho podania má byť horná časť ramena, stehno, sedací sval alebo brucho. Miesta vpichu sa majú meniť rotačným spôsobom tak, aby sa rovnaké miesto nepoužilo viac ako približne jedenkrát za mesiac.

Pri aplikácii subkutánnej injekcie Humalogu Mix25 je potrebné uistiť sa o tom, že nedošlo k podaniu do cievy. Po podaní injekcie sa miesto vpichu nemá masírovať. Pacient musí byť riadne poučený o správnej (injekčnej) aplikačnej technike.

*KwikPen*

Pero KwikPen dávkuje v každej injekcii 1 - 60 jednotiek v kroku po 1 jednotke. Potrebná dávka sa nastaví v jednotkách. **Počet jednotiek inzulínu sa zobrazí v dávkovacom okienku pera.**

**4.3 Kontraindikácie**

Precitlivenosť na liečivo, alebo na ktorúkoľvek z pomocných látok uvedených v časti 6.1.

Hypoglykémia.

**4.4 Osobitné upozornenia a opatrenia pri používaní**

Sledovateľnosť

Aby sa zlepšila dosledovateľnosť biologického lieku, má sa zrozumiteľne zaznamenať názov a číslo šarže podaného lieku.

Humalog Mix25 sa nesmie za žiadnych okolností podať intravenózne.

Prechod pacienta na iný typ alebo značku inzulínu

Prechod pacienta na iný typ alebo značku inzulínu sa musí uskutočniť pod prísnym lekárskym dohľadom. Zmeny koncentrácie, značky (výrobcu), typu (regular/rozpustný, NPH/izofán a i.), druhu (zvierací, ľudský, analóg ľudského inzulínu) a/alebo spôsobu výroby (rekombinantná DNA oproti inzulínu zvieracieho pôvodu) môžu mať za následok potrebu zmeny dávkovania.

Hypoglykémia a hyperglykémia

Dlhotrvajúci diabetes, intenzifikovaná inzulínová terapia, diabetická neuropatia alebo užívanie liekov, ako sú beta-blokátory, môžu zmeniť alebo zmierniť skoré varovné príznaky hypoglykémie.

Malý počet pacientov, ktorí mali hypoglykemické reakcie po prevode z inzulínu zvieracieho pôvodu na ľudský inzulín, uvádzalo, že skoré varovné príznaky hypoglykémie boli menej výrazné alebo odlišné od tých, ktoré zažili pri použití predchádzajúceho inzulínu. Nekontrolované hypoglykemické alebo hyperglykemické reakcie môžu spôsobiť stratu vedomia, kómu alebo smrť.

Použitie nedostatočných dávok alebo prerušenie liečby, najmä u inzulín-dependentných diabetikov, môže viesť k hyperglykémii a diabetickej ketoacidóze; stavom, ktoré môžu byť letálne.

Potreba inzulínu a úprava dávky

Potreba inzulínu sa môže zvýšiť počas ochorenia alebo vplyvom emocionálnych stresov.

Úprava dávky môže byť rovnako potrebná, pokiaľ pacienti vykonávajú zvýšenú fyzickú aktivitu alebo menia svoju zvyčajnú diétu. Cvičenie ihneď po požití potravy môže zvýšiť riziko hypoglykémie.

Kombinácia Humalogu Mix25 a pioglitazónu

V prípadoch, keď sa použil pioglitazón v kombinácii s inzulínom, boli zaznamenané prípady srdcového zlyhania, najmä u pacientov s rizikovými faktormi pre vznik srdcového zlyhania. Treba mať na zreteli tieto fakty v prípade, že sa zvažuje liečba kombináciou pioglitazónu a Humalogu Mix25. Ak pacient používa danú kombináciu, je u neho potrebné sledovať prejavy a symptómy srdcového zlyhania, priberanie na hmotnosti a edém. Ak sa zistí akékoľvek zhoršenie srdcových symptómov, pioglitazón sa musí prestať podávať.

Zabránenie chybám v liečbe

Pacientov treba poučiť, aby si vždy pred každou injekciou skontrolovali inzulínový štítok, aby sa predišlo neúmyselnej zámene medzi dvomi rôznymi silami Humalogu KwikPen alebo inými inzulínovými liekmi.

Pacienti si majú vizuálne overiť množstvo navolených jednotiek v dávkovacom okienku pera. Preto je potrebné, aby pacienti, ktorí si sami podávajú injekciu, boli schopní prečítať hodnoty v dávkovacom okienku pera. Nevidiaci pacienti, alebo tí so slabým zrakom majú byť poučení, aby im pri dávkovaní vždy pomohla ďalšia osoba s dobrým zrakom a vyškolená na používanie inzulínovej pomôcky.

Pomocné látky

Tento liek obsahuje menej ako 1mmol sodíka (23 mg) v jednej dávke, t.j. v podstate zanedbateľné množstvo sodíka.

**4.5 Liekové a iné interakcie**

Potreba inzulínu sa môže zvýšiť látkami s hyperglykemickým účinkom, ako je perorálna antikoncepcia, kortikosteroidy alebo hormonálna substitúcia počas liečby porúch štítnej žľazy, danazol, beta2-mimetiká (ritodrín, salbutamol, terbutalín).

Potreba inzulínu sa môže znížiť pri podávaní liekov s hypoglykemickým účinkom ako sú perorálne antidiabetiká, salicyláty (napr. kyselina acetylsalicylová), sulfónamidy, niektoré antidepresíva (inhibítory monoaminooxidázy, selektívne inhibítory spätného vychytávania sérotonínu), niektoré inhibítory angiotenzín konvertujúceho enzýmu (kaptopril, enalapril), blokátory receptorov angiotenzínu II, beta-blokátory, oktreotid alebo alkohol.

Miešanie Humalogu Mix25 s inými inzulínmi sa neskúmalo.

Užívanie iných liekov podávaných súbežne s Humalogom Mix25 sa má konzultovať s lekárom (pozri časť 4.4).

**4.6 Fertilita, gravidita a laktácia**

Gravidita

Údaje o veľkom počte gravidných žien užívajúcich inzulín-lispro nenaznačujú žiadne nežiaduce účinky na graviditu alebo na zdravie plodu/novorodenca.

Udržanie dobrej kontroly glykémie počas gravidity je základnou požiadavkou liečby diabetu u pacientky liečenej inzulínom pri inzulín-dependentnom alebo gestačnom diabete. Potreba inzulínu sa zvyčajne znižuje počas prvého trimestra a zvyšuje počas druhého a tretieho trimestra. Pacientky s diabetom majú byť poučené o tom, aby informovali svojho lekára v prípade gravidity alebo ak graviditu zvažujú. Starostlivé monitorovanie glykémie, rovnako ako aj celkového zdravotného stavu, je základnou požiadavkou u gravidných s diabetom.

Dojčenie

U dojčiacich diabetičiek môže vzniknúť potreba úpravy dávky inzulínu, diéty alebo oboje.

Fertilita

V štúdiách na zvieratách inzulín-lispro nepreukázal vplyv na zhoršenie fertility (pozri časť 5.3).

**4.7 Ovplyvnenie schopnosti viesť vozidlá a obsluhovať stroje**

Schopnosť pacienta koncentrovať sa a reagovať môže byť porušená v dôsledku hypoglykémie. To môže byť riskantné v situáciách špeciálne vyžadujúcich vyššie uvedené schopnosti (napr. vedenie auta alebo obsluha strojov).

Pacient má byť poučený o potrebe zabrániť hypoglykémii počas vedenia vozidla, čo je obzvlášť dôležité u tých osôb, ktoré majú zníženú alebo chýbajúcu vnímavosť varovných príznakov hypoglykémie alebo majú časté hypoglykemické epizódy. Za týchto okolností sa musí starostlivo zvážiť vhodnosť vedenia vozidiel.

**4.8 Nežiaduce účinky**

Súhrn bezpečnostného profilu

Najčastejším nežiaducim účinkom inzulínovej terapie u pacienta s diabetom je hypoglykémia. Závažná hypoglykémia môže viesť ku strate vedomia a v extrémnych prípadoch ku smrti. Frekvencia výskytu hypoglykémie nie je uvedená, pretože hypoglykémia je výsledkom pôsobenia nielen dávky inzulínu ale aj iných faktorov, napr. diéta pacienta a fyzická aktivita.

Tabuľkový zoznam nežiaducich účinkov

Nasledujúce nežiaduce účinky z klinických skúšaní sú zoradené podľa triedy orgánových systémov MedDRA postupne s klesajúcou incidenciou (veľmi časté: ≥ 1/10; časté: ≥ 1/100 až < 1/10; menej časté: ≥ 1/1000 až < 1/100; zriedkavé: ≥ 1/10 000 až < 1/1000; veľmi zriedkavé: < 1/10 000).

V rámci aždej frekvencie sú nežiaduce účinky uvedené postupne s klesajúcou závažnosťou.

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **Trieda orgánových systémov MedDRA** | **veľmi časté** | **časté** | **menej časté** | **zriedkavé** | **veľmi zriedkavé** |
| **Poruchy imunitného systému** | | | | | |
| alergia v mieste podania |  | X |  |  |  |
| systémová alergia |  |  |  | X |  |
| **Poruchy kože a podkožného tkaniva** | | | | | |
| lipodystrofia |  |  | X |  |  |

Opis vybraných nežiaducich účinkov

*Alergia v mieste podania*

Často sa u pacientov objavuje lokálna precitlivenosť. V mieste aplikácie inzulínu sa môže vyskytnúť začervenanie, opuch a svrbenie. Tento stav obvykle ustúpi počas niekoľkých dní alebo týždňov. V niektorých prípadoch môže byť tento stav zapríčinený inými faktormi ako inzulínom, napríklad iritáciou kože dezinfekčným prostriedkom alebo nesprávnou injekčnou technikou.

*Systémová alergia*

Systémová alergia, ktorá je zriedkavá, ale potenciálne závažnejšia, je generalizovanou alergiou na inzulín. Môže spôsobiť vyrážky po celom tele, dýchavičnosť, pískanie, pokles krvného tlaku, zrýchlený pulz alebo potenie. Ťažké stavy generalizovanej alergie môžu ohrozovať život.

*Lipodystrofia*

Lipodystrofia v mieste aplikácie injekcie je menej častá.

*Edém*

Prípady edémov počas inzulínovej liečby boli hlásené najmä vtedy, keď v dôsledku intenzívnejšej inzulínoterapie došlo k zlepšeniu predchádzajúcej zlej metabolickej kompenzácie.

Hlásenie podozrení na nežiaduce reakcie

Hlásenie podozrení na nežiaduce reakcie po registrácii lieku je dôležité. Umožňuje priebežné monitorovanie pomeru prínosu a rizika lieku. Od zdravotníckych pracovníkov sa vyžaduje, aby hlásili akékoľvek podozrenia na nežiaduce reakcie na národné centrum hlásenia uvedené v [Prílohe V](http://www.ema.europa.eu/docs/en_GB/document_library/Template_or_form/2013/03/WC500139752.doc).

**4.9 Predávkovanie**

Inzulín nemá špecifickú definíciu predávkovania, pretože koncentrácia glukózy v sére je výsledkom komplexných interakcií medzi hladinou inzulínu, dostupnosťou glukózy a ostatnými metabolickými procesmi. Hypoglykémia sa môže objaviť ako dôsledok nadbytku inzulínovej aktivity v pomere k príjmu potravy a výdaju energie.

Hypoglykémia môže byť spojená s nevšímavosťou, zmätenosťou, palpitáciami, bolesťami hlavy, potením a vracaním.

Mierne epizódy hypoglykémie reagujú na perorálne podanie glukózy, iného cukru, príp. produktu obsahujúceho sacharidy.

Korekcia stredne ťažkej hypoglykémie sa môže uskutočniť intramuskulárnou alebo subkutánnou podaním glukagónu a následným perorálnym podaním sacharidov, pokiaľ sa pacient dostatočne zotaví. Pacienti, ktorí nereagujú na glukagón, musia dostať infúziu glukózy intravenózne.

Pokiaľ je pacient v kóme, glukagón sa má aplikovať intramuskulárne alebo subkutánne. Pokiaľ však glukagón nie je k dispozícii alebo pacient na jeho podanie nereaguje, musí sa podať roztok glukózy intravenózne. Akonáhle sa pacient preberie z bezvedomia, musí sa najesť.

Po zdanlivej úprave klinického stavu môže byť potrebný trvalý príjem sacharidov a sledovanie pacienta, pretože hypoglykémia sa môže opakovať.

**5. FARMAKOLOGICKÉ VLASTNOSTI**

**5.1 Farmakodynamické vlastnosti**

Farmakoterapeutická skupina: antidiabetiká, inzulíny a analógy na injekciu, strednodobo pôsobiace v kombinácii s rýchlo pôsobiacimi inzulínmi, ATC kód: A10A D04

Primárnym účinkom inzulínu-lispra je regulácia glukózového metabolizmu.

Inzulín má navyše ďalšie anabolické a antikatabolické vlastnosti na mnoho rôznych tkanív. V svalovom tkanive tieto účinky zahŕňajú zvýšenie syntézy glykogénu, mastných kyselín, glycerolu a proteínov a vychytávanie aminokyselín a zároveň zníženie glykogenolýzy, glukoneogenézy, ketogenézy, lipolýzy, proteínového katabolizmu a tvorby aminokyselín.

Rýchly nástup účinku inzulínu-lispra (približne 15 minút) umožňuje jeho podanie v tesnej časovej súvislosti s jedlom (v rozmedzí 0 až 15 minút pred jedlom) v porovnaní s rozpustným inzulínom (30 až 45 minút pred jedlom). Po subkutánnom podaní Humalogu Mix25 dochádza k rýchlemu nástupu účinku a skorému dosiahnutiu vrcholu aktivity inzulínu-lispra. Profil účinku Humalogu BASAL je veľmi podobný účinku bazálneho inzulínu (NPH) a pretrváva počas približne 15 hodín.

Klinické štúdie u pacientov s diabetom typu 1 alebo 2 preukázali nižší výskyt postprandiálnej hyperglykémie u Humalogu Mix25 v porovnaní so zmesou 30/70 ľudského inzulínu. V jednej klinickej štúdii bolo pozorované malé zvýšenie (0,38 mmol/l) hladín glukózy v noci (o 3. hodine ráno).

Na nasledujúcom obrázku je zobrazená farmakodynamika Humalogu Mix25 a BASAL.

|  |  |
| --- | --- |
| Hypoglykemická aktivita | Čas, hodiny |

Graf zobrazuje relatívne množstvo glukózy v závislosti na čase potrebné na udržanie celkovej plazmatickej glukózovej koncentrácie testovaného jedinca blízko hladinám nalačno a je indikátorom efektu týchto inzulínov na glukózový metabolizmus v závislosti na čase.

Glukodynamická odpoveď na inzulín-lispro nie je ovplyvnená poškodením funkcie pečene alebo obličiek. Glukodynamické rozdiely medzi inzulínom-lispro a rozpustným ľudským inzulínom merané v priebehu glukózového clampu boli udržané v širokom spektre renálnych funkcií.

Bolo preukázané, že inzulín-lispro je molárne ekvipotentný s ľudským inzulínom, ale jeho účinok nastupuje rýchlejšie a má kratšiu dobu trvania.

V dvoch 8-mesačných otvorených prekrížených štúdiách pacienti s diabetom 2. typu, ktorí doteraz neboli liečení inzulínom, alebo si už aplikovali inzulín jeden alebo dvakrát denne, boli v náhodnom poradí 4 mesiace liečení Humalogom Mix25 (užívaným dvakrát denne s metformínom) a inzulínom glargín (užívaným jedenkrát denne s metformínom). Detailné informácie môžete nájsť v nasledujúcej tabuľke.

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
|  | Pacienti doteraz neliečení inzulínom  n=78 | Pacienti už predtým liečení inzulínom  n=97 |
| Priemerná celková dávka inzulínu pri ukončení liečby | 0,63 jednotiek/kg | 0,42 jednotiek/kg |
| Redukcia hemoglobínu A1c1 | 1,30%  (priemerná východisková hodnota = 8,7%) | 1,00%  (priemerná východisková hodnota = 8,5%) |
| Redukcia priemernej kombinovanej rannej /večernej 2 hodinovej postprandiálnej glykémie1 | 3,46 mM | 2,48 mM |
| Redukcia priemernej glykémie nalačno1 | 0,55 mM | 0,65 mM |
| Výskyt hypoglykémií pri ukončení liečby | 25% | 25% |
| Hmotnostný prírastok2 | 2,33 kg | 0,96 kg |

1 od východiskového stavu po ukončenie liečby Humalogom Mix25

2 u pacientov randomizovaných na Humalog Mix25 v priebehu prvej fázy prekríženej liečby

**5.2 Farmakokinetické vlastnosti**

Podľa farmakokinetických vlastností je inzulín-lispro zlúčenina, ktorá sa rýchlo vstrebáva a dosahuje maximálne hladiny v krvi 30 až 70 minút po subkutánnom podaní. Farmakokinetika suspenzie inzulínu-lispra izofánu je zhodná so strednodobo pôsobiacimi inzulínmi ako je NPH. Farmakokinetika Humalogu Mix25 reprezentuje individuálne farmakokinetické vlastnosti jeho dvoch zložiek. Ak vezmeme do úvahy klinický význam týchto kinetík, je vhodnejšie vyšetriť krivky utilizácie glukózy. (pozri časť 5.1).

Inzulín-lispro je u pacientov s renálnou insuficienciou absorbovaný rýchlejšie ako rozpustný ľudský inzulín. U pacientov s diabetom typu 2 v celom širokom spektre renálnych funkcií boli farmakokinetické diferencie medzi inzulínom-lispro a rozpustným ľudským inzulínom všeobecne udržané a ukázali sa nezávislými na renálnych funkciách. Inzulín-lispro je u pacientov s poškodenou funkciou pečene absorbovaný a eliminovaný rýchlejšie v porovnaní s rozpustným ľudským inzulínom.

**5.3 Predklinické údaje o bezpečnosti**

Pri testoch uskutočnených *in vitro* zahŕňajúcich väzbu na inzulínové receptory a účinky na rastúce bunky, sa inzulín-lispro správal spôsobom, ktorý veľmi pripomínal ľudský inzulín. Štúdie tiež preukázali, že disociácia väzby inzulínu-lispra na inzulínový receptor je totožná s ľudským inzulínom. Akútne, jeden mesiac a dvanásť mesiacov trvajúce toxikologické štúdie nepreukázali žiadne významné nálezy toxicity.

V štúdiách na zvieratách inzulín-lispro nespôsoboval poškodenie plodnosti, prejavy embryotoxicity alebo teratogenicity.

**6. FARMACEUTICKÉ INFORMÁCIE**

**6.1 Zoznam pomocných látok**

protamíniumsulfát

metakrezol

fenol

glycerol

heptahydrát hydrogénfosforečnanu sodného

oxid zinočnatý

voda na injekcie

kyselina chlorovodíková a hydroxid sodný môžu byť použité na úpravu pH.

**6.2 Inkompatibility**

Miešanie Humalogu Mix25 s inými inzulínmi sa neskúmalo. Pre nedostatok štúdií kompatibility nesmie byť tento liek miešaný s inými liekmi.

**6.3 Čas použiteľnosti**

Pred použitím

3 roky

Po prvom použití / po vložení náplne do pera

28 dní

**6.4 Špeciálne upozornenia na uchovávanie**

Neuchovávajte v mrazničke. Nevystavujte nadmernému teplu alebo priamemu slnečnému svetlu.

Pred použitím

Uchovávajte v chladničke pri teplote (2°C – 8°C).

Po prvom použití / po vložení náplne do pera

*Injekčná liekovka*

Uchovávajte v chladničke pri teplote (2°C – 8°C) alebo pri teplote do 30 °C.

*Náplň*

Uchovávajte pri teplote do 30 °C. Neuchovávajte v chladničke. Pero s vloženou náplňou sa nemá uchovávať s nasadenou ihlou.

*KwikPen*

Uchovávajte pri teplote do 30 °C. Neuchovávajte v chladničke. Naplnené perá sa nemajú uchovávať s nasadenou ihlou.

**6.5 Druh obalu a obsah balenia**

Injekčná liekovka

Suspenzia sa plní do injekčných liekoviek z kremičitého skla typu I, ktoré sú utesnené butylovým alebo halobutylovým uzáverom a zabezpečené alumíniovým tesnením. Na ošetrenie uzáveru sa môže použiť dimetikón alebo silikónová emulzia.

10 ml injekčná liekovka: v balení po 1 injekčnej liekovke. Na trh nemusia byť uvedené všetky veľkosti balenia.

Náplň

Suspenzia sa plní do náplní z kremičitého skla typu I s butylovým alebo halobutylovým diskovým uzáverom s piestom, uzávery sú zabezpečené alumíniovým tesnením. Na ošetrenie piestu a/alebo skla náplne sa môže použiť dimetikón alebo silikónová emulzia.

3 ml náplň: v balení po 5 alebo 10 náplní. Na trh nemusia byť uvedené všetky veľkosti balenia.

KwikPen

Suspenzia sa plní do náplní z kremičitého skla typu I s butylovým alebo halobutylovým diskovým uzáverom s piestom, uzávery sú zabezpečené alumíniovým tesnením. Na ošetrenie piestu a/alebo skla náplne sa môže použiť dimetikón alebo silikónová emulzia. Náplne s objemom 3 ml sú uzatvorené v dávkovači na jednorazové použitie, ktoré sa nazýva „KwikPen“. Ihly nie sú súčasťou balenia.

3 ml KwikPen: v balení po 5 alebo v multibalení po 10 (2 balenia po 5) naplnených pier. Na trh nemusia byť uvedené všetky veľkosti balenia.

**6.6 Špeciálne opatrenia na likvidáciu a iné zaobchádzanie s liekom**

Návod na použitie a zaobchádzanie

Aby sa zabránilo možnému prenosu choroby, každú náplň alebo pero smie používať len jeden pacient, a to aj vtedy, ak by si vymenil ihlu na injekčnom pere. Pacienti používajúci injekčné liekovky si nesmú požičiavať ihly ani striekačky. Pacient má po každej injekcii použitú ihlu zlikvidovať.

Humalog Mix25 často kontrolujte a nepoužívajte, pokiaľ inzulín tvorí zhluky, alebo pokiaľ pevné biele častice ostávajú prilepené na dne či stenách náplne, ktorá tým získava matný vzhľad.

*Príprava dávky*

Bezprostredne pred použitím, injekčné liekovky obsahujúce Humalog Mix25 premiešajte desaťkrát otáčaním v dlaniach, aby sa inzulín premiešal, kým sa nedocieli rovnomerný zákal alebo mliečne zafarbenie.

Náplne a KwikPeny obsahujúce Humalog Mix25 bezprostredne pred použitím prevaľujte v dlaniach desaťkrát a otáčajte ich o 180° desaťkrát, aby sa inzulín premiešal a dosiahol rovnomerný zákal alebo mliečne zafarbenie.

Ak ho nemá, opakujte predošlý proces, kým sa obsah premieša. Náplne obsahujú malý sklenený korálik, ktorý uľahčuje premiešanie.

Netraste rázne, pretože to môže spôsobiť spenenie, ktoré by mohlo ovplyvniť správne odmeranie dávky.

*Injekčná liekovka*

Injekčná liekovka sa má používať v kombinácii s vhodnou injekčnou striekačkou (označenou 100 jednotiek).

1. Umyte si ruky.
2. Ak používate novú injekčnú liekovku, odstráňte ochranný plastový kryt, ale **neodstraňujte** zátku.
3. Do injekčnej striekačky natiahnite množstvo vzduchu totožné s množstvom predpísanej dávky Humalogu Mix25, ktoré budete aplikovať. Uzáver injekčnej liekovky potrite tampónom. Ihlu vbodnite do gumenej zátky injekčnej liekovky Humalogu Mix25 a vzduch z injekčnej striekačky vtlačte do injekčnej liekovky.
4. Injekčnú liekovku s injekčnou striekačkou otočte dnom nahor. Držte injekčnú liekovku a injekčnú striekačku pevne v jednej ruke.
5. Presvedčte sa, že je špička ihly v Humalogu Mix25 a potrebnú dávku natiahnite do injekčnej striekačky.
6. Pred vytiahnutím ihly z injekčnej liekovky sa skontrolujte, či nie sú v injekčnej striekačke vzduchové bubliny, ktoré znižujú množstvo Humalogu Mix25 v injekčnej striekačke. V prípade ich výskytu držte injekčnú striekačku smerom hore a poklepkávajte na jej stenu, pokiaľ všetky bubliny nevyplávajú nahor. Vytlačte ich z injekčnej striekačky von a natiahnite presnú dávku.
7. Vytiahnite ihlu z injekčnej liekovky a položte injekčnú striekačku tak, aby sa ihla ničoho nedotýkala.

*Náplň*

Náplň Humalogu Mix25 sa má používať s Lilly perom na opakované použitie, nepoužívajte ju so žiadnym iným perom, nakoľko presnosť dávky v iných perách nebola stanovená.

Postupujte presne podľa návodu na použitie každého pera pri vkladaní náplne, pripájaní ihly a podávaní injekcie inzulínu.

*KwikPen*

Pred použitím naplneného pera je potrebné si starostlivo prečítať návod na použitie v písomnej informácii. Naplnené pero sa musí používať podľa odporúčaní v návode na použitie.

Perá nepoužívajte, ak ktorákoľvek časť vyzerá zlomená alebo poškodená.

*Podanie dávky*

Ak používate naplnené pero alebo pero na viacnásobné použitie, naštudujte si jeho podrobný návod na použitie, ako pero pripraviť a používať, nasledujúce pokyny sú všeobecné.

1. Umyte si ruky
2. Vyberte miesto vpichu.
3. Očistite kožu podľa inštrukcie.
4. Stabilizujte kožu tak, že ju buď napnete alebo vytvoríte väčšiu kožnú riasu. Ihlu vbodnite a vstreknite podľa inštrukcie.
5. Vytiahnite ihlu a na miesto vpichu niekoľko sekúnd jemne tlačte. Miesto nemasírujte.
6. Ihlu a injekčnú striekačku bezpečne znehodnoťte. Na odskrutkovanie ihly a jej likvidáciu použite vonkajší kryt ihly.
7. Miesta vpichu sa majú meniť rotačným spôsobom tak, aby sa rovnaké miesto nepoužívalo v priemere viackrát ako raz za mesiac.

Všetok nepoužitý liek alebo odpad vzniknutý z lieku sa má zlikvidovať v súlade s národnými požiadavkami.

**7. DRŽITEĽ ROZHODNUTIA O REGISTRÁCII**

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

**8. REGISTRAČNÉ ČÍSLO**

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. DÁTUM PRVEJ REGISTRÁCIE/ PREDĹŽENIA REGISTRÁCIE**

Dátum prvej registrácie: 30. apríla 1996

Dátum posledného predĺženia: 30. apríla 2006

**10. DÁTUM REVÍZIE TEXTU**

Podrobné informácie o tomto lieku sú dostupné na internetovej stránke Európskej agentúry pre lieky http://www.ema.europa.eu

**1. NÁZOV LIEKU**

Humalog Mix50 100 jednotiek/ml injekčná suspenzia v náplni

Humalog Mix50 100 jednotiek/ml KwikPen injekčná suspenzia v naplnenom pere

**2. KVALITATÍVNE A KVANTITATÍVNE ZLOŽENIE**

Jeden ml obsahuje 100 jednotiek inzulínu-lispra\* (zodpovedá 3,5 mg)

Humalog Mix50 tvorí 50 % roztoku inzulínu-lispra a 50 % protamínovej suspenzie inzulínu-lispra.

Náplň

Každá náplň obsahuje 300 jednotiek inzulínu-lispra v 3 ml suspenzie.

KwikPen

Každé naplnené pero obsahuje 300 jednotiek inzulínu-lispra v 3 ml suspenzie.

Každý KwikPen dávkuje 1 - 60 jednotiek v kroku po 1 jednotke.

\*vyprodukované v *E. coli* technológiou rekombinantnej DNA.

Úplný zoznam pomocných látok, pozri časť 6.1.

**3. LIEKOVÁ FORMA**

Injekčná suspenzia.

Biela suspenzia.

**4. KLINICKÉ ÚDAJE**

**4.1 Terapeutické indikácie**

Humalog Mix50 je určený na liečbu pacientov s diabetes mellitus, ktorí potrebujú inzulín na udržanie normálnej glukózovej homeostázy.

**4.2 Dávkovanie a spôsob podávania**

Dávkovanie

Dávkovanie určí lekár v súlade s potrebami pacienta.

Humalog Mix50 sa môže podať krátko pred jedlom. V prípade potreby sa Humalog Mix50 môže podať i bezprostredne po jedle. Humalog Mix50 sa aplikuje len subkutánnou injekciou. Humalog Mix50 sa nemá nikdy podať intravenózne.

Po subkutánnom podaní Humalogu Mix50 dochádza k rýchlemu nástupu účinku a skorému dosiahnutiu vrcholu aktivity Humalogu. To umožňuje podanie Humalogu Mix50 v tesnej časovej súvislosti s jedlom. Trvanie účinku zložky suspenzie inzulínu-lispra protamínHumalogu Mix50 je veľmi podobné účinku bazálneho inzulínu (NPH).

Časový priebeh aktivity akéhokoľvek inzulínu sa môže významne líšiť u rôznych osôb alebo u jednej osoby v rôznych časových intervaloch. Rovnako ako u všetkých inzulínových liekov závisí trvanie účinku Humalogu Mix50 na dávke, mieste vpichu, krvnom zásobovaní, teplote a fyzickej aktivite.

*Osobitné populácie*

*Porucha funkcie obličiek*

Potreba inzulínu sa môže znížiť v prípade výskytu poruchy funkcie obličiek.

*Porucha funkcie pečene*

Potreba inzulínu sa môže znížiť u pacientov s poruchou funkcie pečene z dôvodu zníženej kapacity preg lukoneogenézu a zhoršeného odbúravania inzulínu; avšak u pacientov s chronickou poruchou funkcie pečene môže zvýšenie inzulínovej rezistencie viesť k zvýšeniu potreby inzulínu.

*Pediatrická populácia*

Podávanie Humalogu Mix50 deťom mladším ako 12 rokov sa má zvážiť iba v prípade očakávaného prínosu v porovnaní s rozpustným inzulínom.

Spôsob podávania

Miestom subkutánneho podania má byť horná časť ramena, stehno, sedací sval alebo brucho. Miesta vpichu sa majú meniť rotačným spôsobom tak, aby sa rovnaké miesto nepoužilo viac ako približne jedenkrát za mesiac.

Pri podaní subkutánnej injekcie Humalogu Mix50 je potrebné uistiť sa o tom, že nedošlo k podaniu do cievy. Po podaní injekcie sa miesto vpichu nemá masírovať. Pacient musí byť riadne poučený o správnej (injekčnej) aplikačnej technike.

*KwikPen*

Pero KwikPen dávkuje v každej injekcii 1 - 60 jednotiek v kroku po 1 jednotke. Potrebná dávka sa nastaví v jednotkách. **Počet jednotiek inzulínu sa zobrazí v dávkovacom okienku pera.**

**4.3 Kontraindikácie**

Precitlivenosť na liečivo, alebo na ktorúkoľvek z pomocných látok uvedených v časti 6.1.

Hypoglykémia.

**4.4 Osobitné upozornenia a opatrenia pri používaní**

Sledovateľnosť

Aby sa zlepšila dosledovateľnosť biologického lieku, má sa zrozumiteľne zaznamenať názov a číslo šarže podaného lieku.

Humalog Mix50 sa nesmie za žiadnych okolností podať intravenózne.

Prechod pacienta na iný typ alebo značku inzulínu

Prechod pacienta na iný typ alebo značku inzulínu sa musí uskutočniť pod prísnym lekárskym dohľadom. Zmeny koncentrácie, značky (výrobcu), typu (regular/rozpustný, NPH/izofán a i.), druhu (zvierací, ľudský, analóg ľudského inzulínu) a/alebo spôsobu výroby (rekombinantná DNA oproti inzulínu zvieracieho pôvodu) môžu mať za následok potrebu zmeny dávkovania.

Hypoglykémia a hyperglykémia

Dlhotrvajúci diabetes, intenzifikovaná inzulínová terapia, diabetická neuropatia alebo užívanie liekov, ako sú beta-blokátory, môžu zmeniť alebo zmierniť skoré varovné príznaky hypoglykémie.

Malý počet pacientov, ktorí mali hypoglykemické reakcie po prevode z inzulínu zvieracieho pôvodu na ľudský inzulín, uvádzalo, že skoré varovné príznaky hypoglykémie boli menej výrazné alebo odlišné od tých, ktoré zažili pri použití predchádzajúceho inzulínu. Nekontrolované hypoglykemické alebo hyperglykemické reakcie môžu spôsobiť stratu vedomia, kómu alebo smrť.

Použitie nedostatočných dávok alebo prerušenie liečby, najmä u inzulín-dependentných diabetikov, môže viesť k hyperglykémii a diabetickej ketoacidóze; stavom, ktoré môžu byť letálne.

Potreba inzulínu a úprava dávky

Potreba inzulínu sa môže zvýšiť počas ochorenia alebo vplyvom emocionálnych stresov.

Úprava dávky môže byť rovnako potrebná, pokiaľ pacienti vykonávajú zvýšenú fyzickú aktivitu alebo menia svoju zvyčajnú diétu. Cvičenie ihneď po požití potravy môže zvýšiť riziko hypoglykémie.

Kombinácia Humalogu Mix50 a pioglitazónu

V prípadoch, keď sa použil pioglitazón v kombinácii s inzulínom, boli zaznamenané prípady srdcového zlyhania, najmä u pacientov s rizikovými faktormi pre vznik srdcového zlyhania. Treba mať na zreteli tieto fakty v prípade, že sa zvažuje liečba kombináciou pioglitazónu a Humalogu Mix50. Ak pacient používa danú kombináciu, je u neho potrebné sledovať prejavy a symptómy srdcového zlyhania, priberanie na hmotnosti a edém. Ak sa zistí akékoľvek zhoršenie srdcových symptómov, pioglitazón sa musí prestať podávať.

Zabránenie chybám v liečbe

Pacientov treba poučiť, aby si vždy pred každou injekciou skontrolovali inzulínový štítok, aby sa predišlo neúmyselnej zámene medzi dvomi rôznymi silami Humalogu KwikPen alebo inými inzulínovými liekmi.

Pacienti si majú vizuálne overiť množstvo navolených jednotiek v dávkovacom okienku pera. Preto je potrebné, aby pacienti, ktorí si sami podávajú injekciu, boli schopní prečítať hodnoty v dávkovacom okienku pera. Nevidiaci pacienti, alebo tí so slabým zrakom majú byť poučení, aby im pri dávkovaní vždy pomohla ďalšia osoba s dobrým zrakom a vyškolená na používanie inzulínovej pomôcky.

Pomocné látky

Tento liek obsahuje menej ako 1mmol sodíka (23 mg) v jednej dávke, t.j. v podstate zanedbateľné množstvo sodíka.

**4.5 Liekové a iné interakcie**

Potreba inzulínu sa môže zvýšiť látkami s hyperglykemickým účinkom, ako je perorálna antikoncepcia, kortikosteroidy alebo hormonálna substitúcia počas liečby porúch štítnej žľazy, danazol, beta2-mimetiká (ritodrín, salbutamol, terbutalín).

Potreba inzulínu sa môže znížiť pri podávaní liekov s hypoglykemickým účinkom ako sú perorálne antidiabetiká, salicyláty (napr. kyselina acetylsalicylová), sulfónamidy, niektoré antidepresíva (inhibítory monoaminooxidázy, selektívne inhibítory spätného vychytávania sérotonínu), niektoré inhibítory angiotenzín konvertujúceho enzýmu (kaptopril, enalapril), blokátory receptorov angiotenzínu II, beta-blokátory, oktreotid alebo alkohol.

Miešanie Humalogu Mix50 s inými inzulínmi sa neskúmalo.

Užívanie iných liekov podávaných súbežne s Humalogom Mix50 sa má konzultovať s lekárom (pozri časť 4.4).

**4.6 Fertilita, gravidita a laktácia**

Gravidita

Údaje o veľkom počte gravidných žien užívajúcich inzulín-lispro nenaznačujú žiadne nežiaduce účinky na graviditu alebo na zdravie plodu/novorodenca.

Udržanie dobrej kontroly glykémie počas gravidity je základnou požiadavkou liečby diabetu u pacientky liečenej inzulínom pri inzulín-dependentnom alebo gestačnom diabete. Potreba inzulínu sa zvyčajne znižuje počas prvého trimestra a zvyšuje počas druhého a tretieho trimestra. Pacientky s diabetom majú byť poučené o tom, aby informovali svojho lekára v prípade gravidity alebo ak graviditu zvažujú. Starostlivé monitorovanie glykémie, rovnako ako aj celkového zdravotného stavu, je základnou požiadavkou u gravidných s diabetom.

Dojčenie

U dojčiacich diabetičiek môže vzniknúť potreba úpravy dávky inzulínu, diéty alebo oboje.

Fertilita

V štúdiách na zvieratách inzulín-lispro nepreukázal vplyv na zhoršenie fertility (pozri časť 5.3).

**4.7 Ovplyvnenie schopnosti viesť vozidlá a obsluhovať stroje**

Schopnosť pacienta koncentrovať sa a reagovať môže byť porušená v dôsledku hypoglykémie. To môže byť riskantné v situáciách špeciálne vyžadujúcich vyššie uvedené schopnosti (napr. vedenie auta alebo obsluha strojov).

Pacient má byť poučený o potrebe zabrániť hypoglykémii počas vedenia vozidla, čo je obzvlášť dôležité u tých osôb, ktoré majú zníženú alebo chýbajúcu vnímavosť varovných príznakov hypoglykémie alebo majú časté hypoglykemické epizódy. Za týchto okolností sa musí starostlivo zvážiť vhodnosť vedenia vozidiel.

**4.8 Nežiaduce účinky**

Súhrn bezpečnostného profilu

Najčastejším nežiaducim účinkom inzulínovej terapie u pacienta s diabetom je hypoglykémia. Závažná hypoglykémia môže viesť ku strate vedomia a v extrémnych prípadoch ku smrti. Frekvencia výskytu hypoglykémie nie je uvedená, pretože hypoglykémia je výsledkom pôsobenia nielen dávky inzulínu ale aj iných faktorov, napr. diéta pacienta a fyzická aktivita.

Tabuľkový zoznam nežiaducich účinkov

Nasledujúce nežiaduce účinky z klinických skúšaní sú zoradené podľa triedy orgánových systémov MedDRA postupne s klesajúcou incidenciou (veľmi časté: ≥ 1/10; časté: ≥ 1/100 až < 1/10; menej časté: ≥ 1/1000 až < 1/100; zriedkavé: ≥ 1/10 000 až < 1/1000; veľmi zriedkavé: < 1/10 000).

V rámci aždej frekvencie sú nežiaduce účinky uvedené postupne s klesajúcou závažnosťou.

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **Trieda orgánových systémov MedDRA** | **veľmi časté** | **časté** | **menej časté** | **zriedkavé** | **veľmi zriedkavé** |
| **Poruchy imunitného systému** | | | | | |
| alergia v mieste podania |  | X |  |  |  |
| systémová alergia |  |  |  | X |  |
| **Poruchy kože a podkožného tkaniva** | | | | | |
| lipodystrofia |  |  | X |  |  |

Opis vybraných nežiaducich účinkov

*Alergia v mieste podania*

Často sa u pacientov objavuje lokálna precitlivenosť. V mieste aplikácie inzulínu sa môže vyskytnúť začervenanie, opuch a svrbenie. Tento stav obvykle ustúpi počas niekoľkých dní alebo týždňov. V niektorých prípadoch môže byť tento stav zapríčinený inými faktormi ako inzulínom, napríklad iritáciou kože dezinfekčným prostriedkom alebo nesprávnou injekčnou technikou.

*Systémová alergia*

Systémová alergia, ktorá je zriedkavá, ale potenciálne závažnejšia, je generalizovanou alergiou na inzulín. Môže spôsobiť vyrážky po celom tele, dýchavičnosť, pískanie, pokles krvného tlaku, zrýchlený pulz alebo potenie. Ťažké stavy generalizovanej alergie môžu ohrozovať život.

*Lipodystrofia*

Lipodystrofia v mieste aplikácie injekcie je menej častá.

*Edém*

Prípady edémov počas inzulínovej liečby boli hlásené najmä vtedy, keď v dôsledku intenzívnejšej inzulínoterapie došlo k zlepšeniu predchádzajúcej zlej metabolickej kompenzácie.

Hlásenie podozrení na nežiaduce reakcie

Hlásenie podozrení na nežiaduce reakcie po registrácii lieku je dôležité. Umožňuje priebežné monitorovanie pomeru prínosu a rizika lieku. Od zdravotníckych pracovníkov sa vyžaduje, aby hlásili akékoľvek podozrenia na nežiaduce reakcie na národné centrum hlásenia uvedené v [Prílohe V](http://www.ema.europa.eu/docs/en_GB/document_library/Template_or_form/2013/03/WC500139752.doc).

**4.9 Predávkovanie**

Inzulín nemá špecifickú definíciu predávkovania, pretože koncentrácia glukózy v sére je výsledkom komplexných interakcií medzi hladinou inzulínu, dostupnosťou glukózy a ostatnými metabolickými procesmi. Hypoglykémia sa môže objaviť ako dôsledok nadbytku inzulínovej aktivity v pomere k príjmu potravy a výdaju energie.

Hypoglykémia môže byť spojená s nevšímavosťou, zmätenosťou, palpitáciami, bolesťami hlavy, potením a vracaním.

Mierne epizódy hypoglykémie reagujú na perorálne podanie glukózy, iného cukru, príp. produktu obsahujúceho sacharidy.

Korekcia stredne ťažkej hypoglykémie sa môže uskutočniť intramuskulárnou alebo subkutánnou podaním glukagónu a následným perorálnym podaním sacharidov, pokiaľ sa pacient dostatočne zotaví. Pacienti, ktorí nereagujú na glukagón, musia dostať infúziu glukózy intravenózne.

Pokiaľ je pacient v kóme, glukagón sa má aplikovať intramuskulárne alebo subkutánne. Pokiaľ však glukagón nie je k dispozícii alebo pacient na jeho podanie nereaguje, musí sa podať roztok glukózy intravenózne. Akonáhle sa pacient preberie z bezvedomia, musí sa najesť.

Po zdanlivej úprave klinického stavu môže byť potrebný trvalý príjem sacharidov a sledovanie pacienta, pretože hypoglykémia sa môže opakovať.

**5. FARMAKOLOGICKÉ VLASTNOSTI**

**5.1 Farmakodynamické vlastnosti**

Farmakoterapeutická skupina: antidiabetiká, inzulíny a analógy na injekciu, strednodobo pôsobiace v kombinácii s rýchlo pôsobiacimi inzulínmi, ATC kód: A10A D04

Primárnym účinkom inzulínu-lispra je regulácia glukózového metabolizmu.

Inzulín má navyše ďalšie anabolické a antikatabolické vlastnosti na mnoho rôznych tkanív. V svalovom tkanive tieto účinky zahŕňajú zvýšenie syntézy glykogénu, mastných kyselín, glycerolu a proteínov a vychytávanie aminokyselín a zároveň zníženie glykogenolýzy, glukoneogenézy, ketogenézy, lipolýzy, proteínového katabolizmu a tvorby aminokyselín.

Rýchly nástup účinku inzulínu-lispra (približne 15 minút) umožňuje jeho podanie v tesnej časovej súvislosti s jedlom (v rozmedzí 0 až 15 minút pred jedlom) v porovnaní s rozpustný inzulínom (30 až 45 minút pred jedlom). Po subkutánnom podaní Humalogu Mix50 dochádza k rýchlemu nástupu účinku a skorému dosiahnutiu vrcholu aktivity inzulínu-lispra. Profil účinku Humalogu BASAL je veľmi podobný účinku bazálneho inzulínu (NPH) a pretrváva počas približne 15 hodín.

Na nasledujúcom obrázku je zobrazená farmakodynamika Humalogu Mix50 a BASAL.

|  |  |
| --- | --- |
| Hypoglykemická  aktivita | Čas, hodiny |

Graf zobrazuje relatívne množstvo glukózy v závislosti na čase potrebné na udržanie celkovej plazmatickej glukózovej koncentrácie testovaného jedinca blízko hladinám nalačno a je indikátorom efektu týchto inzulínov na glukózový metabolizmus v závislosti na čase.

Glukodynamická odpoveď na inzulín-lispro nie je ovplyvnená poškodením funkcie pečene alebo obličiek. Glukodynamické rozdiely medzi inzulínom-lispro a rozpustným ľudským inzulínom merané v priebehu glukózového clampu boli udržané v širokom spektre renálnych funkcií.

Bolo preukázané, že inzulín-lispro je molárne ekvipotentný s ľudským inzulínom, ale jeho účinok nastupuje rýchlejšie a má kratšiu dobu trvania.

**5.2 Farmakokinetické vlastnosti**

Podľa farmakokinetických vlastností je inzulín-lispro zlúčenina, ktorá sa rýchlo vstrebáva a dosahuje maximálne hladiny v krvi 30 až 70 minút po subkutánnom podaní. Farmakokinetika suspenzie inzulínu-lispra izofánu je zhodná so strednodobo pôsobiacimi inzulínmi ako je NPH. Farmakokinetika Humalogu Mix50 reprezentuje individuálne farmakokinetické vlastnosti jeho dvoch zložiek. Ak vezmeme do úvahy klinický význam týchto kinetík, je vhodnejšie vyšetriť krivky utilizácie glukózy. (pozri časť 5.1).

Inzulín-lispro je u pacientov s renálnou insuficienciou absorbovaný rýchlejšie ako rozpustný ľudský inzulín. U pacientov s diabetom typu 2 v celom širokom spektre renálnych funkcií boli farmakokinetické diferencie medzi inzulínom-lispro a rozpustným ľudským inzulínom všeobecne udržané a ukázali sa nezávislými na renálnych funkciách. Inzulín-lispro je u pacientov s poškodenou funkciou pečene absorbovaný a eliminovaný rýchlejšie v porovnaní s rozpustným ľudským inzulínom.

**5.3 Predklinické údaje o bezpečnosti**

Pri testoch uskutočnených *in vitro* zahŕňajúcich väzbu na inzulínové receptory a účinky na rastúce bunky, sa inzulín-lispro správal spôsobom, ktorý veľmi pripomínal ľudský inzulín. Štúdie tiež preukázali, že disociácia väzby inzulínu-lispra na inzulínový receptor je totožná s ľudským inzulínom. Akútne, jeden mesiac a dvanásť mesiacov trvajúce toxikologické štúdie nepreukázali žiadne významné nálezy toxicity.

V štúdiách na zvieratách inzulín-lispro nespôsoboval poškodenie plodnosti, prejavy embryotoxicity alebo teratogenicity.

**6. FARMACEUTICKÉ INFORMÁCIE**

**6.1 Zoznam pomocných látok**

protamíniumsulfát

metakrezol

fenol

glycerol

heptahydrát hydrogénfosforečnanu sodného

oxid zinočnatý

voda na injekcie

kyselina chlorovodíková a hydroxid sodný môžu byť použité na úpravu pH.

**6.2 Inkompatibility**

Miešanie Humalogu Mix50 s inými inzulínmi sa neskúmalo. Pre nedostatok štúdií kompatibility nesmie byť tento liek miešaný s inými liekmi.

**6.3 Čas použiteľnosti**

Pred použitím

3 roky

Po vložení náplne do pera / po vložení náplne do pera

28 dní

**6.4 Špeciálne upozornenia na uchovávanie**

Neuchovávajte v mrazničke. Nevystavujte nadmernému teplu alebo priamemu slnečnému svetlu.

Pred použitím

Uchovávajte v chladničke pri teplote (2°C – 8°C).

Po vložení náplne do pera / po vložení náplne do pera

*Náplň*

Uchovávajte pri teplote do 30°C. Neuchovávajte v chladničke. Pero s vloženou náplňou sa nemá uchovávať s nasadenou ihlou.

*KwikPen*

Uchovávajte pri teplote do 30 °C. Neuchovávajte v chladničke. Naplnené perá sa nemajú uchovávať s nasadenou ihlou.

**6.5 Druh obalu a obsah balenia**

Náplň

Suspenzia sa plní do náplní z kremičitého skla typu I, ktoré sú utesnené butylovým alebo halobutylovým diskovým uzáverom s piestom a zabezpečené alumíniovým tesnením. Na ošetrenie piestu a/alebo skla náplne sa môže použiť dimetikón alebo silikónová emulzia.

3 ml náplň: v balení po 5 alebo 10. Na trh nemusia byť uvedené všetky veľkosti balenia.

KwikPen

Suspenzia sa plní do náplní z kremičitého skla typu I s butylovým alebo halobutylovým diskovým uzáverom s piestom, uzávery sú zabezpečené alumíniovým tesnením. Na ošetrenie piestu a/alebo skla náplne sa môže použiť dimetikón alebo silikónová emulzia. Náplne s objemom 3 ml sú uzatvorené v dávkovači na jednorazové použitie, ktoré sa nazýva „KwikPen“. Ihly nie sú súčasťou balenia.

3 ml KwikPen: v balení po 5 alebo v multibalení po 10 (2 balenia po 5). Na trh nemusia byť uvedené všetky veľkosti balenia.

**6.6 Špeciálne opatrenia na likvidáciu a iné zaobchádzanie s liekom**

Návod na použitie a zaobchádzanie

Aby sa zabránilo možnému prenosu choroby, každú náplň alebo pero smie používať len jeden pacient, a to aj vtedy, ak by si vymenil ihlu na injekčnom pere. Pacient má po každej injekcii použitú ihlu zlikvidovať.

Humalog Mix50 často kontrolujte a nepoužívajte, pokiaľ inzulín tvorí zhluky alebo pokiaľ pevné biele častice ostávajú prilepené na dne či stenách náplne, ktorá tým získava matný vzhľad.

*Príprava dávky*

Bezprostredne pred použitím náplne a KwikPeny obsahujúce Humalog Mix50 prevaľujte v dlaniach desaťkrát a následne otáčajte o 180° desaťkrát, aby sa inzulín premiešal a dosiahol rovnomerný zákal alebo mliečne zafarbenie. Ak ho nemajú, opakujte predošlý proces, kým sa obsah nepremieša. Náplne obsahujú malý sklenený korálik, ktorý uľahčuje premiešanie.

Netraste rázne, pretože to môže spôsobiť spenenie, ktoré by mohlo ovplyvniť správne odmeranie dávky.

*Náplň*

Náplne Humalogu Mix50 sa majú používať s Lilly perom na opakované použitie, nepoužívajte ich so žiadnym iným perom, nakoľko presnosť dávky v iných perách nebola stanovená.

Postupujte presne podľa návodu na použitie každého pera pri vkladaní náplne, pripájaní ihly a podávaní injekcie inzulínu.

*KwikPen*

Pred použitím naplneného pera je potrebné si starostlivo prečítať návod na použitie v písomnej informácii. Naplnené pero sa musí používať podľa odporúčaní v návode na použitie.

Perá nepoužívajte, ak ktorákoľvek časť vyzerá zlomená alebo poškodená.

*Podanie dávky*

Ak používate naplnené pero alebo pero na viacnásobné použitie, naštudujte si jeho podrobný návod na použitie, ako pero pripraviť a používať, nasledujúce pokyny sú všeobecné.

1. Umyte si ruky.
2. Vyberte miesto vpichu.
3. Očistite kožu podľa inštrukcie.
4. Stabilizujte kožu tak, že ju buď napnete alebo vytvoríte väčšiu kožnú riasu. Ihlu vpichnite podľa inštrukcie.
5. Vytiahnite ihlu a miesto vpichu niekoľko sekúnd jemne tlačte. Miesto nemasírujte.
6. Pomocou vonkajšieho ochranného krytu ihlu odskrutkujte a bezpečne znehodnoťte.
7. Miesta vpichu sa majú meniť rotačným spôsobom tak, aby rovnaké miesto nebolo použité v priemere viackrát ako raz za mesiac.

Všetok nepoužitý liek alebo odpad vzniknutý z lieku sa má zlikvidovať v súlade s národnými požiadavkami.

**7. DRŽITEĽ ROZHODNUTIA O REGISTRÁCII**

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

**8. REGISTRAČNÉ ČÍSLA**

EU/1/96/007/006

EU/1/96/007/025

EU/1/96/007/035

EU/1/96/007/036

**9. DÁTUM PRVEJ REGISTRÁCIE/ PREDĹŽENIA REGISTRÁCIE**

Dátum prvej registrácie: 30. apríla 1996

Dátum posledného predĺženia: 30. apríla 2006

**10. DÁTUM REVÍZIE TEXTU**

Podrobné informácie o tomto lieku sú dostupné na internetovej stránke Európskej agentúry pre lieky http://www.ema.europa.eu

**1. NÁZOV LIEKU**

Humalog 200 jednotiek/ml KwikPen injekčný roztok v naplnenom pere.

**2. KVALITATÍVNE A KVANTITATÍVNE ZLOŽENIE**

Jeden ml obsahuje 200 jednotiek inzulínu-lispra\* (zodpovedá 6,9 mg).

Každé naplnené pero obsahuje 600 jednotiek inzulínu-lispra v 3 ml roztoku.

Každé pero KwikPen podá 1-60 jednotiek v kroku po 1 jednotke.

\*produkovaného v *E. coli* technológiou rekombinantnej DNA.

Úplný zoznam pomocných látok, pozri časť 6.1.

**3. LIEKOVÁ FORMA**

Injekčný roztok.

Číry, bezfarebný vodný roztok.

**4. KLINICKÉ ÚDAJE**

**4.1 Terapeutické indikácie**

Na liečbu dospelých s diabetom mellitus, ktorí potrebujú inzulín na udržanie normálnej glukózovej homeostázy. Rovnako sa Humalog 200 jednotiek/ml KwikPen indikuje na iniciálnu stabilizáciu diabetes mellitus.

**4.2 Dávkovanie a spôsob podávania**

Dávkovanie

Dávku stanoví lekár v súlade s potrebami pacienta.

Humalog sa môže aplikovať krátko pred jedlom. Ak je to potrebné, Humalog možno podať krátko po jedle.

Humalog účinkuje po subkutánnom podaní rýchlo a kratšiu dobu (2 -5 hodín) v porovnaní s rozpustným inzulínom. Tento rýchly nástup účinku dovoľuje podávanie injekcie Humalogu veľmi krátko pred jedlom alebo po jedle. Časový priebeh aktivity akéhokoľvek inzulínu sa môže významne líšiť u rôznych osôb alebo u jednej osoby v rôznych časových intervaloch. Nástup účinku inzulínu-lispra je v porovnaní s rozpustným ľudským inzulínom rýchlejší nezávisle na mieste vpichu. Rovnako ako u všetkých inzulínových liekov závisí trvanie účinku Humalogu na dávke, mieste vpichu, krvnom zásobovaní, teplote a fyzickej aktivite.

Humalog môže byť podľa rady lekára aplikovaný v kombinácii s dlhšie pôsobiacim inzulínom alebo s derivátmi sulfonylurey podanými perorálne.

*Humalog KwikPeny*

Humalog KwikPen je dostupný v dvoch silách. Humalog 200 jednotiek/ml KwikPen (a Humalog 100 jednotiek/ml Kwikpen,*pozri samostatné SPC*) dávkujú v každej injekcii 1 - 60 jednotiek v kroku po 1 jednotke. **Počet jednotiek inzulínu sa zobrazí v dávkovacom okienku pera, bez ohľadu na silu** a **nie je** potrebné upravovať dávku, keď pacienta prestavujete na novú silu alebo na pero s iným dávkovacím krokom.

Humalog 200 jednotiek/ml KwikPen je určený pre diabetických pacientov, ktorých denná dávka rýchlo pôsobiaceho inzulínu je vyššia ako 20 jednotiek. Roztok inzulínu-lispra obsahujúci 200 jednotiek/ml sa nemá vyberať z naplneného pera (KwikPen) ani miešať s inými inzulínmi (pozri časť 4.4 a časť 6.2)

*Špeciálne skupiny*

*Poškodenie funkcie obličiek*

Potreba inzulínu môže byť znížená pri poškodení funkcie obličiek.

*Poškodenie funkcie pečene*

Potreba inzulínu môže byť znížená u pacientov s poškodením funkcie pečene z dôvodu nižšej kapacity pre glukoneogenézu a zhoršeného odbúravania inzulínu. Avšak u pacientov s chronickým poškodením funkcie pečene môže zvýšenie inzulínovej rezistencie viesť k vyššej potrebe inzulínu.

Spôsob podania

Injekčný roztok Humalogu sa má podávať subkutánne.

Miesta subkutánneho podania majú byť horná časť ramien, stehno, zadok alebo brucho. Miesta vpichu sa majú meniť rotačným spôsobom tak, aby sa rovnaké miesto nepoužilo viackrát ako približne raz za mesiac.

Pri subkutánnom podaní Humalogu je potrebné sa dôkladne uistiť o tom, že nedošlo k podaniu do cievy. Po podaní sa miesto vpichu nemá masírovať. Pacient musí byť riadne poučený o správnej aplikačnej technike.

Nepoužívajte Humalog 200 jednotiek/ml KwikPen injekčný roztok v inzulínových pumpách.

Nepoužívajte Humalog 200 jednotiek/ml KwikPen injekčný roztok intravenózne.

**4.3 Kontraindikácie**

Precitlivenosť na liečivo alebo na ktorúkoľvek z pomocných látok uvedených v časti 6.1.

Hypoglykémia.

**4.4 Osobitné upozornenia a opatrenia pri používaní**

Sledovateľnosť

Aby sa zlepšila dosledovateľnosť biologického lieku, má sa zrozumiteľne zaznamenať názov a číslo šarže podaného lieku.

Prechod pacienta na iný typ alebo značku inzulínu

Prechod pacienta na iný typ alebo značku inzulínu sa musí uskutočniť pod prísnym lekárskym dohľadom. Zmeny koncentrácie, značky (výrobcu), typu (regular/rozpustný, NPH/izofán a i.), druhu (zvierací, ľudský, analóg ľudského inzulínu) a/alebo spôsobu výroby (rekombinantná DNA oproti inzulínu zvieracieho pôvodu) môžu mať za následok potrebu zmeny dávkovania. Každý pacient, ktorý užíva popri rýchlo pôsobiacom aj bazálny inzulín, musí optimalizovať dávkovanie oboch inzulínov, aby dosiahol kontrolu glykémie po celý deň, najmä kontrolu glykémie v noci/nalačno.

Hypoglykémia a hyperglykémia

Dlhotrvajúci diabetes, intenzifikovaná inzulínová terapia, diabetická neuropatia alebo užívanie liekov, ako sú beta-blokátory, môžu zmeniť alebo zmierniť skoré varovné príznaky hypoglykémie.

Malý počet pacientov, ktorí mali hypoglykemické reakcie po prechode z inzulínu zvieracieho pôvodu na ľudský inzulín, uvádzalo, že skoré varovné príznaky hypoglykémie boli menej výrazné alebo odlišné od tých, ktoré zažili pri použití predchádzajúceho inzulínu. Nekontrolované hypoglykemické alebo hyperglykemické reakcie môžu spôsobiť stratu vedomia, kómu alebo smrť.

Použitie neadekvátnych dávok alebo prerušenie liečby, najmä u inzulín-dependentných diabetikov, môže viesť k hyperglykémii a diabetickej ketoacidóze, ktoré sú potenciálne letálne.

Potreba inzulínu a úprava dávky

Potreba inzulínu sa môže zvýšiť počas choroby alebo pri emocionálnom rozrušení.

Úprava dávky môže byť tiež potrebná, pokiaľ pacienti vykonávajú zvýšenú fyzickú aktivitu alebo menia svoju zvyčajnú diétu. Cvičenie ihneď po požití potravy môže zvýšiť riziko hypoglykémie. Dôsledok farmakodynamiky rýchlo pôsobiaceho analógu ľudského inzulínu je výskyt hypoglykémie, pri porovnaní s rozpustným ľudským inzulínom, sa po injekcii môže vyskytnúť skôr.

Kombinácia Humalogu s pioglitazónom

V prípadoch, keď sa použil pioglitazón v kombinácii s inzulínom, boli zaznamenané prípady srdcového zlyhania, najmä u pacientov s rizikovými faktormi pre vznik srdcového zlyhania. Treba mať na zreteli tieto fakty v prípade, že sa zvažuje liečba kombináciou pioglitazónu a Humalogu. Ak pacient používa danú kombináciu, je u neho potrebné sledovať prejavy a symptómy srdcového zlyhania, priberanie na hmotnosti a edém. Ak sa zistí akékoľvek zhoršenie srdcových symptómov, pioglitazón sa musí prestať podávať.

Ako sa vyvarovať chybám v liečbe pri použití inzulínu-lispra (200U/ml) v naplnenom pere:

Roztok inzulínu-lispra obsahujúci 200 jednotiek/ml sa nesmie prenášať z naplneného pera KwikPen do injekčnej striekačky. Značky na inzulínovej striekačke neodmerajú dávku správne. Predávkovanie môže spôsobiť závažnú hypoglykémiu. Injekčný roztok inzulínu-lispra obsahujúci 200 jednotiek/ml sa nesmie prenášať z KwikPenu do žiadnej inej inzulínovej pomôcky vrátane inzulínových púmp.

Pacientov treba poučiť, aby si vždy pred každou injekciou skontrolovali inzulínový štítok, aby sa predišlo neúmyselnej zámene medzi dvomi rôznymi silami Humalogu alebo inými inzulínovými liekmi.

Pacienti si majú vizuálne overiť množstvo navolených jednotiek v dávkovacom okienku pera. Preto je potrebné, aby pacienti, ktorí si sami podávajú injekciu, boli schopní prečítať hodnoty v dávkovacom okienku pera. Nevidiaci pacienti, alebo tí so slabým zrakom majú byť poučení, aby im pri dávkovaní pomohla ďalšia osoba s dobrým zrakom a vyškolená na používanie inzulínovej pomôcky.

Pomocné látky

Tento liek obsahuje menej ako 1 mmol sodíka (23 mg) v jednej dávke, t.j. v podstate zanedbateľné množstvo sodíka.

**4.5 Liekové a iné interakcie**

Potreba inzulínu sa môže zvýšiť liekmi s hyperglykemickým účinkom, ako je perorálna antikoncepcia, kortikosteroidy alebo hormonálna substitučná terapia pri liečbe porúch štítnej žľazy, danazol, beta2-mimetiká (ritodrín, salbutamol, terbutalín).

Potreba inzulínu sa môže znížiť pri podávaní liekov s hypoglykemickým účinkom, ako sú perorálne antidiabetiká, salicyláty (napríklad kyselina acetylsalicylová), sulfónamidy, niektoré antidepresíva (inhibítory monoaminooxidázy, selektívne inhibítory spätného vychytávania sérotonínu), niektoré inhibítory angiotenzín konvertujúceho enzýmu (kaptopril, enalapril), blokátory receptorov angiotenzínu II, beta-blokátory, oktreotid alebo alkohol.

Používanie iných liekov podávaných súbežne s Humalogom 200 jednotiek/ml KwikPen sa musí konzultovať s lekárom (pozri časť 4.4).

**4.6 Fertilita, gravidita a laktácia**

Gravidita

Údaje o veľkom počte gravidných žien užívajúcich inzulín-lispro nenaznačujú žiadne nežiaduce účinky na graviditu alebo na zdravie plodu/novorodenca.

Udržanie dobrej kontroly glykémie počas gravidity je základnou požiadavkou liečby diabetu u pacientky liečenej inzulínom pri inzulín-dependentnom alebo gestačnom diabete. Potreba inzulínu sa obvykle znižuje počas prvého trimestra a zvyšuje počas druhého a tretieho trimestra. Pacientky s diabetom majú byť poučené o tom, aby informovali svojho lekára v prípade gravidity alebo pokiaľ graviditu zvažujú. Starostlivé monitorovanie glykémie, rovnako ako aj celkového zdravotného stavu, je základnou požiadavkou u gravidných s diabetom.

Laktácia

Dojčiace diabetičky môžu potrebovať úpravu dávky inzulínu, diéty alebo oboje.

Fertilita

V štúdiách so zvieratami inzulín-lispro nespôsobil zhoršenie fertility (pozri časť 5.3).

**4.7 Ovplyvnenie schopnosti viesť vozidlá a obsluhovať stroje**

Schopnosť pacienta koncentrovať sa a reagovať môže byť porušená v dôsledku hypoglykémie. To môže byť riskantné v situáciách špeciálne vyžadujúcich vyššie uvedené schopnosti (napr. vedenie auta alebo obsluha strojov).

Pacient má byť poučený o nutnosti zabrániť hypoglykémii počas vedenia vozidla, čo je obzvlášť dôležité u tých osôb, ktoré majú zníženú alebo chýbajúcu vnímavosť varovných príznakov hypoglykémie alebo majú časté hypoglykemické epizódy. Za týchto okolností sa má starostlivo zvážiť vhodnosť vedenia vozidiel.

**4.8 Nežiaduce účinky**

Zhrnutie bezpečnostného profilu

Najčastejším nežiaducim účinkom inzulínovej terapie u pacienta s diabetom je hypoglykémia. Závažná hypoglykémia môže viesť ku strate vedomia a v extrémnych prípadoch ku smrti. Frekvencia výskytu hypoglykémie nie je uvedená, pretože hypoglykémia je výsledkom pôsobenia nielen dávky inzulínu ale aj iných faktorov, napr. diéta pacienta a fyzická aktivita.

Zoznam nežiaducich účinkov v tabuľkovom formáte

Z klinických štúdií vyplynuli nasledujúce nežiaduce účinky, ktoré sú zoradené podľa tried orgánových systémov a v poradí podľa klesajúceho výskytu (veľmi časté: ≥ 1/10; časté: ≥ 1/100 až < 1/10; menej časté: ≥ 1/1 000 až < 1/100; zriedkavé: ≥ 1/10 000 až < 1/1 000; veľmi zriedkavé: < 1/10 000).

V rámci jednotlivých skupín frekvencií sú nežiaduce reakcie usporiadané v poradí klesajúcej závažnosti.

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **MedDRA triedy orgánových systémov** | **Veľmi časté** | **Časté** | **Menej časté** | **Zriedkavé** | **Veľmi zriedkavé** |
| **Poruchy imunitného systému** | | | | | |
| Lokálna alergická reakcia |  | X |  |  |  |
| Systémová alergická reakcia |  |  |  | X |  |
| **Poruchy kože a podkožného tkaniva** | | | | | |
| Lipoatrofia |  |  | X |  |  |

Opis vybraných nežiaducich reakcií

*Lokálna alergická reakcia*

Často sa u pacientov objavuje lokálna precitlivenosť. V mieste aplikácie inzulínu sa môže vyskytnúť začervenanie, opuch a svrbenie. Tento stav obvykle ustúpi počas niekoľkých dní alebo týždňov. V niektorých prípadoch môže byť tento stav zapríčinený inými faktormi ako inzulínom, napríklad iritáciou kože dezinfekčným prostriedkom alebo nesprávnou injekčnou technikou.

*Systémová alergická reakcia*

Systémová alergia, ktorá je zriedkavá , ale potenciálne závažnejšia, je generalizovanou alergiou na inzulín. Môže spôsobiť vyrážky po celom tele, dýchavičnosť, pískanie, pokles krvného tlaku, zrýchlený pulz alebo potenie. Ťažké stavy generalizovanej alergie môžu ohrozovať život.

*Lipodystrofia*

Lipodystrofia v mieste aplikácie injekcie je menej častá.

*Edém*

Prípady edémov počas inzulínovej liečby boli hlásené najmä vtedy, keď v dôsledku intenzívnejšej inzulínoterapie došlo k zlepšeniu predchádzajúcej zlej metabolickej kompenzácie.

Hlásenie podozrení na nežiaduce reakcie

Hlásenie podozrení na nežiaduce reakcie po registrácii lieku je dôležité. Umožňuje priebežné monitorovanie pomeru prínosu a rizika lieku. Od zdravotníckych pracovníkov sa vyžaduje, aby hlásili akékoľvek podozrenia na nežiaduce reakcie na národné centrum hlásenia uvedené v [Prílohe V](http://www.ema.europa.eu/docs/en_GB/document_library/Template_or_form/2013/03/WC500139752.doc).

**4.9 Predávkovanie**

Inzulín nemá špecifickú definíciu predávkovania, pretože sérová hladina krvného cukru je výsledkom komplexných interakcií medzi hladinou inzulínu, dostupnosťou glukózy a ostatnými metabolickými procesmi. Hypoglykémia sa môže objaviť ako dôsledok nadbytku inzulínu v pomere k príjmu potravy a výdaju energie.

Hypoglykémia môže byť spojená s ľahostajnosťou, zmätenosťou, palpitáciami, bolesťami hlavy, potením a vracaním.

Mierne epizódy hypoglykémie reagujú na perorálne podanie glukózy alebo iného cukru, prípadne produktu obsahujúceho sacharidy.

Korekcia stredne ťažkej hypoglykémie sa môže uskutočniť intramuskulárnou alebo subkutánnou podaním glukagónu a následným perorálnym podaním uhľohydrátov, pokiaľ sa pacient dostatočne zotaví. Pacienti, ktorí nereagujú na glukagón, musia dostať infúziu glukózy intravenózne.

Pokiaľ je pacient v kóme, glukagón sa má aplikovať intramuskulárne alebo subkutánne. Pokiaľ však glukagón nie je k dispozícii alebo pacient na jeho podanie nereaguje, musí sa podať roztok glukózy intravenózne. Akonáhle sa pacient preberie z bezvedomia, musí sa najesť.

Po zdanlivej úprave klinického stavu môže byť potrebný trvalý príjem sacharidov a sledovanie pacienta, pretože hypoglykémia sa môže opakovať.

**5. FARMAKOLOGICKÉ VLASTNOSTI**

**5.1 Farmakodynamické vlastnosti**

Farmakoterapeutická skupina: antidiabetiká, inzulíny a analógy na injekciu, rýchlo pôsobiace,

ATC kód: A10AB04.

Primárnym účinkom inzulínu-lispra je regulácia glukózového metabolizmu.

Navyše má inzulín ďalšie anabolické a antikatabolické účinky na mnoho rôznych tkanív. V svalovom tkanive tieto účinky zahŕňajú zvýšenie syntézy glykogénu, mastných kyselín, glycerolu a proteínov a vychytávanie aminokyselín a zároveň zníženie glykogenolýzy, glukoneogenézy, ketogenézy, lipolýzy, proteínového katabolizmu a tvorby aminokyselín.

Inzulín-lispro má rýchly nástup účinku (približne 15 minút), čo umožňuje jeho podanie krátko pred alebo po jedle (interval od 0 do 15 minút), v porovnaní s rozpustným inzulínom (podanie 30 až 45 minút pred jedlom). Nástup účinku inzulínu-lispra je rýchly a trvanie aktivity kratšie (2 až 5 hodín) v porovnaní s rozpustným inzulínom.

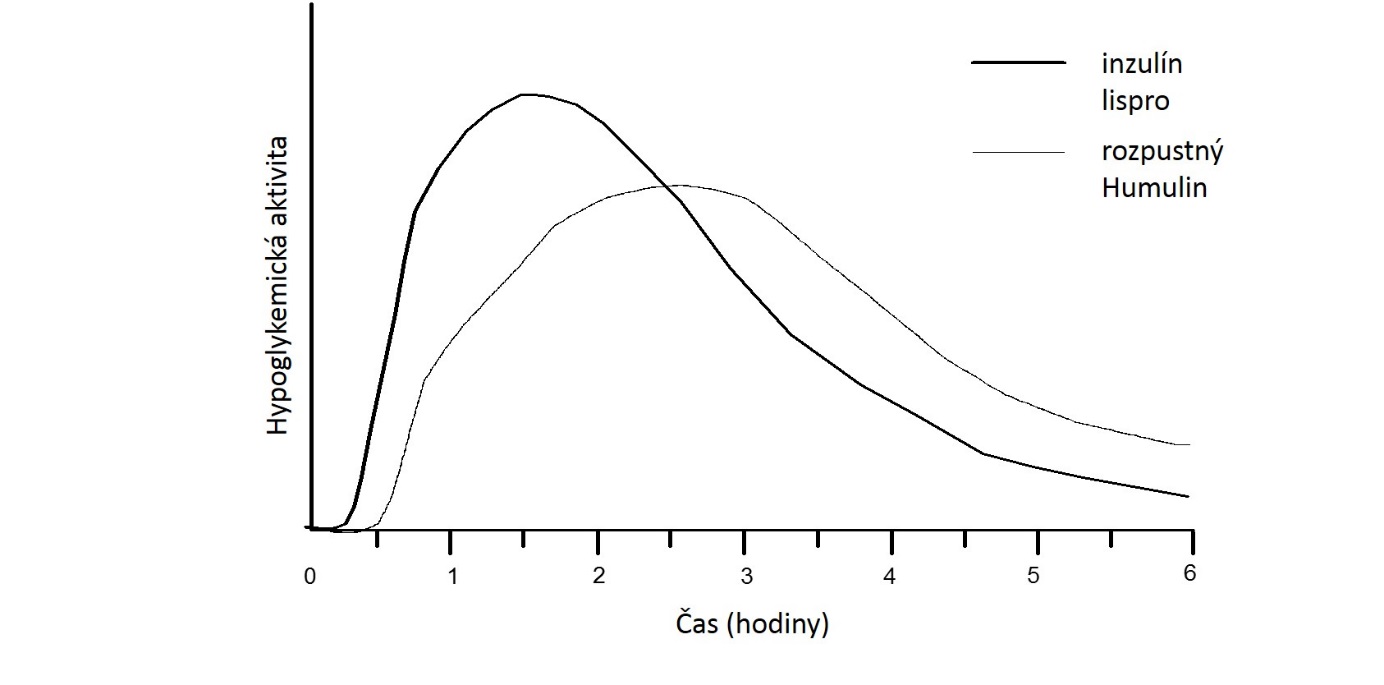
Klinické štúdie u pacientov s diabetom typu 1 alebo 2 preukázali nižší výskyt postprandiálnej hyperglykémie u inzulínu-lispra v porovnaní s rozpustným ľudským inzulínom.

Časový priebeh účinku inzulínu-lispra môže byť odlišný u rôznych jedincov alebo odlišný v rôznych časových intervaloch u rovnakého jedinca v závislosti na dávke, mieste injekcie, krvnom zásobení, teplote a fyzickej aktivite. Typický priebeh aktivity v čase po subkutánnej injekcii ilustruje nasledujúci graf.

**Obrázok 1:**

Inzulín-lispro

Humulin R



Graf (obrázku 1) zobrazuje relatívne množstvo glukózy v závislosti na čase potrebné na udržanie celkovej plazmatickej glukózovej koncentrácie testovaného jedinca blízko hladinám nalačno a je indikátorom efektu týchto inzulínov (100 jednotiek/ml) na glukózový metabolizmus v závislosti od času.

Ako vidno z nasledujúceho grafu (obrázok 2), farmakodynamické odpovede injekčného roztoku 200 jednotiek/ml inzulínu-lispra boli podobné ako farmakodynamické odpovede injekčného roztoku inzulínu-lispra 100 jednotiek/ml podaného subkutánne v jedinej 20-jednotkovej dávke zdravým jedincom.

0

1

2

3

4

5

6

7

8

0

100

200

300

400

500

600

700

800

Čas (hod)

Rýchlosť glukózovej infúzie(mg/min)

Insulin lispro 200 jednotiek/ml

Insulin lispro 100 jednotiek/ml

**Obrázok 2:** Aritmetický priemer rýchlosti glukózovej infúzie v závislosti od času po podaní 20 jednotiek 200-jednotkového (200 jednotiek/ml) inzulínu-lispra alebo 100-jednotkového (100 jednotiek/ml) inzulínu-lispra.

Štúdie ukázali, že pridanie inzulínu-lispra signifikantne znižuje hladinu HbA1Cv porovnaní so samotnou sulfonylureou u pacientov s diabetom typu 2 na maximálnych dávkach derivátov sulfonylurey. Zníženie hladiny HbA1Cmožno očakávať takisto pri kombinácii s inými inzulínovými liekmi, napr. regular alebo izofán inzulínom.

Klinické štúdie s pacientami s diabetom typu 1 a 2 preukázali nižší počet nočných hypoglykémií s inzulínom-lispro v porovnaní s rozpustným ľudským inzulínom. V niektorých štúdiách bol nižší počet nočných hypoglykémií spojený so zvýšeným počtom denných hypoglykémií.

Glukodynamická odpoveď na inzulín-lispro nie je ovplyvnená poškodením funkcie obličiek alebo pečene. Glukodynamické rozdiely medzi inzulínom-lispro a rozpustným ľudským inzulínom merané v priebehu glukózového clampu boli udržané v širokom spektre renálnych funkcií.

Bolo preukázané, že inzulín-lispro je molárne ekvipotentný s ľudským inzulínom, ale jeho účinok nastupuje rýchlejšie a má kratšiu dobu trvania.

**5.2 Farmakokinetické vlastnosti**

Farmakokinetika inzulínu-lispra zodpovedá látke, ktorá sa rýchlo absorbuje a dosahuje najvyššie plazmatické hladiny v čase od 30 do 70 minút po subkutánnej injekcii. Pri zvažovaní klinickej relevancie tejto kinetiky je vhodnejšie vyšetriť krivky utilizácie glukózy (pozri 5.1).

Inzulín-lispro je u pacientov s poškodením funkcie obličiek absorbovaný rýchlejšie ako rozpustný ľudský inzulín. U pacientov s diabetom typu 2 v širokom spektre renálnych funkcií boli všeobecne dodržané farmakokinetické rozdiely medzi inzulínom-lispro a rozpustným inzulínom a ukázali sa nezávislými na renálnych funkciách. Inzulín-lispro je u pacientov s poškodením funkcie pečene absorbovaný a eliminovaný rýchlejšie v porovnaní s rozpustným ľudským inzulínom.

Injekčný roztok s obsahom 200 jednotiek/ml inzulínu-lispra bol bioekvivalentný injekčnému roztoku s obsahom 100 jednotiek/ml inzulínu-lispra po subkutánnom podaní jedinej 20-jednotkovej dávky zdravým jedincom. Čas do dosiahnutia maximálnej koncentrácie bol takisto podobný pre obidve formulácie.

**5.3 Predklinické údaje o bezpečnosti**

Pri testoch uskutočnených *in vitro,* zahŕňajúcich väzbu na inzulínové receptory a účinky na rastúce bunky, sa inzulín-lispro správal spôsobom, ktorý veľmi pripomínal ľudský inzulín. Štúdie tiež preukázali, že disociácia väzby inzulínu-lispra na inzulínový receptor je totožná s ľudským inzulínom. Akútne, jeden mesiac a dvanásť mesiacov trvajúce toxikologické štúdie nepreukázali žiadne významné nálezy toxicity.

V štúdiách na zvieratách inzulín-lispro nespôsoboval poškodenie plodnosti, prejavy embryotoxicity alebo teratogenicity.

**6. FARMACEUTICKÉ INFORMÁCIE**

**6.1 Zoznam pomocných látok**

metakrezol

glycerol

trometamol

oxid zinočnatý

voda na injekcie

kyselina chlorovodíková a hydroxid sodný môžu byť použité na úpravu pH.

**6.2 Inkompatibility**

Tento liek sa nesmie miešať so žiadnym iným inzulínom ani iným liekom Injekčný roztok sa nesmie riediť.

**6.3 Čas použiteľnosti**

Pred použitím

3 roky

Po prvom použití

28 dní

**6.4 Špeciálne upozornenia na uchovávanie**

Neuchovávajte v mrazničke. Nevystavujte nadmernému teplu alebo priamemu slnečnému svetlu.

Pred použitím

Uchovávajte v chladničke pri teplote (2°C – 8°C).

Po prvom použití

Uchovávajte pri teplote do 30 °C. Neuchovávajte v chladničke. Naplnené pero sa nemá uchovávať s nasadenou ihlou.

**6.5 Druh obalu a obsah balenia**

Roztok sa plní do sklenených náplní typu I uzavretých halobutylovým diskovým uzáverom s piestom, uzávery sú zabezpečené hliníkovým tesnením. Na ošetrenie piestu a/alebo skla náplne sa môže použiť dimetikón alebo silikónová emulzia. Náplne s objemom 3 ml obsahujúce 600 jednotiek inzulínu-lispra (200 jednotiek/ml) sú vbudované do dávkovača na jednorazové použitie, ktorý sa nazýva „KwikPen“. Ihly nie sú súčasťou balenia.

1 naplnené 3 ml pero

2 naplnené 3 ml perá

5 naplnených 3 ml pier

multibalenie obsahujúce 10 (2 balenia po 5) naplnených 3 ml pier

Na trh nemusia byť uvedené všetky veľkosti balenia.

**6.6 Špeciálne opatrenia na likvidáciu a iné zaobchádzanie s liekom**

Návod na použitie a zaobchádzanie

Aby sa zabránilo možnému prenosu choroby, každé pero smie používať len jeden pacient, a to aj vtedy, ak by si vymenil ihlu. Pacient má po každej injekcii použitú ihlu zlikvidovať.

Roztok Humalogu má byť číry a bezfarebný. Pokiaľ sa Humalog javí zakalený, zahustený alebo ľahko zafarbený alebo pokiaľ sú v ňom viditeľné pevné častice, nepoužívajte ho.

Zaobchádzanie s naplneným perom

Pred použitím pera KwikPen je potrebné si starostlivo prečítať návod na použitie v písomnej informácii. KwikPen sa musí používať podľa odporúčaní v návode na použitie.

Perá nepoužívajte, ak ktorákoľvek časť vyzerá zlomená alebo poškodená.

Nepoužitý liek alebo odpad vzniknutý z lieku má byť zlikvidovaný v súlade s národnými požiadavkami.

**7. DRŽITEĽ ROZHODNUTIA O REGISTRÁCII**

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

**8. REGISTRAČNÉ ČÍSLA**

EU/1/96/007/039

EU/1/96/007/040

EU/1/96/007/041

EU/1/96/007/042

**9. DÁTUM PRVEJ REGISTRÁCIE/ PREDĹŽENIA REGISTRÁCIE**

Dátum prvej registrácie: 30. apríla 1996

Dátum posledného predĺženia: 30. apríla 2006

**10. DÁTUM REVÍZIE TEXTU**

Podrobné informácie o tomto lieku sú dostupné na internetovej stránke Európskej agentúry pre lieky[http://www.ema.europa.eu](http://www.ema.europa.eu/)

**PRÍLOHA II**

**A. VÝROBCOVIA BIOLOGICKÉHO LIEČIVA A VÝROBCA VÝROBCOVIA ZODPOVEDNÍ ZA UVOĽNENIE ŠARŽE**

**B. PODMIENKY ALEBO OBMEDZENIA TÝKAJÚCE SA VÝDAJA A POUŽITIA**

**C. ĎALŠIE PODMIENKY A POŽIADAVKY REGISTRÁCIE**

**D. PODMIENKY ALEBO OBMEDZENIA tÝkajúce sa BEZPEČNÉho A ÚČINNÉho POUŽÍVANIA LIEKU**

1. VÝROBCOVIA BIOLOGICKÉHO LIEČIVA ZODPOVEDNÍ ZA UVOĽNENIE ŠARŽE

Názov a adresa výrobcov biologického liečiva

*Fermentácia*

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, Portoriko 00985

*Izolácia granúl*

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, Portoriko 00985

Názov a adresa výrobcov zodpovedných za uvoľnenie šarže

*Injekčné liekovky*

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

*Náplne*

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

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

*Humalog 100 jednotiek/ml KwikPen, Humalog Mix25 100 jednotiek/ml KwikPen, Humalog Mix50 100 jednotiek/ml KwikPen a Humalog 200 jednotiek/ml KwikPen*

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

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

*Humalog 100 jednotiek/ml Junior KwikPen a Humalog 100 jednotiek/ml Tempo Pen*

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

Tlačená písomná informácia lieku musí obsahovať názov a adresu výrobcu zodpovedného za uvoľnenie príslušnej šarže.

1. PODMIENKY ALEBO OBMEDZENIA TÝKAJÚCE SA VÝDAJA A POUŽITIA

Výdaj lieku je viazaný na lekársky predpis.

1. ĎALŠIE PODMIENKY A POŽIADAVKY REGISTRÁCIE

* **Periodicky aktualizované správy o bezpečnosti (Periodic safety update reports, PSUR)**

Požiadavky na predloženie PSUR tohto lieku sú stanovené v zozname referenčných dátumov Únie (zoznam EURD) v súlade s článkom 107c ods. 7 smernice 2001/83/ES a všetkých následných aktualizácií uverejnených na európskom internetovom portáli pre lieky.

1. PODMIENKY ALEBO OBMEDZENIA TÝKAJÚCE SA BEZPEČNÉHO A ÚČINNÉHO POUŽÍVANIA LIEKU

* **Plán riadenia rizík (RMP)**

Držiteľ rozhodnutia o registrácii vykoná požadované činnosti a zásahy v rámci dohľadu nad liekmi, ktoré sú podrobne opísané v odsúhlasenom RMP predloženom v module 1.8.2 registračnej dokumentácie a v rámci všetkých ďalších aktualizácií plánu riadenia rizík.

Aktualizovaný RMP je potrebné predložiť:

* na žiadosť Európskej agentúry pre lieky,
* vždy v prípade zmeny systému riadenia rizík, predovšetkým v dôsledku získania nových informácií, ktoré môžu viesť k výraznej zmene pomeru prínosu a rizika, alebo v dôsledku dosiahnutia dôležitého medzníka (v rámci dohľadu nad liekmi alebo minimalizácie rizika).

**PRÍLOHA III**

**OZNAČENIE OBALU A PÍSOMNÁ INFORMÁCIA PRE POUŽÍVATEĽA**

A. OZNAČENIE OBALU

|  |
| --- |
| **ÚDAJE, KTORÉ MAJÚ BYŤ UVEDENÉ NA VONKAJŠOM OBALE**  **Vonkajší obal - liekovka. 1 a 2 injekčné liekovky.** |

|  |
| --- |
| **1. NÁZOV LIEKU** |

Humalog 100 jednotiek/ml injekčný roztok v injekčnej liekovke

iInzulín-lispro

|  |
| --- |
| **2. LIEČIVO** |

Jeden ml roztoku obsahuje 100 jednotiek inzulínu-lispra (ekvivalent 3,5 mg/ml)

|  |
| --- |
| **3. ZOZNAM POMOCNÝCH LÁTOK** |

Obsahuje glycerol, oxid zinočnatý, heptahydrát hydrogénfosforečnanu sodného s metakrezolom ako konzervačnú prísadu, vodu na injekciu.

Kyselina chlorovodíková a/alebo hydroxid sodný môžu byť použité na úpravu kyslosti roztoku. Ďalšie informácie nájdete v písomnej informácii pre používateľa.

|  |
| --- |
| **4. LIEKOVÁ FORMA A OBSAH** |

Injekčný roztok

1 liekovka s 10 ml

2 liekovky po 10 ml

|  |
| --- |
| **5. SPÔSOB A CESTY** **PODANIA** |

Pred použitím si prečítajte písomnú informáciu.

Subkutánne alebo intravenózne použitie.

|  |
| --- |
| **6. ŠPECIÁLNE UPOZORNENIE, ŽE LIEK SA MUSÍ UCHOVÁVAŤ MIMO DOHĽADU A DOSAHU DETÍ** |

Uchovávajte mimo dohľadu a dosahu detí.

|  |
| --- |
| **7. INÉ ŠPECIÁLNE UPOZORNENIA, AK JE TO POTREBNÉ** |

|  |
| --- |
| **8. DÁTUM EXSPIRÁCIE** |

EXP

|  |
| --- |
| **9. ŠPECIÁLNE PODMIENKY NA UCHOVÁVANIE** |

Uchovávajte v chladničke (2°C – 8°C).

Neuchovávajte v mrazničke. Nevystavujte nadmernej teplote alebo priamemu slnečnému svetlu.

Po prvom použití sa môže obsah injekčnej liekovky používať po dobu 28 dní. Používané injekčné liekovky uchovávajte pri teplote do 30°C.

|  |
| --- |
| **10. ŠPECIÁLNE UPOZORNENIA NA LIKVIDÁCIU NEPOUŽITÝCH LIEKOV ALEBO ODPADOV Z NICH VZNIKNUTÝCH, AK JE TO VHODNÉ** |

|  |
| --- |
| **11. NÁZOV A ADRESA DRŽITEĽA ROZHODNUTIA O REGISTRÁCII** |

Eli Lilly Nederland B.V.

Papendorpseweg 83, 3528 BJ Utrecht

Holandsko

|  |
| --- |
| **12. REGISTRAČNÉ ČÍSLO** |

EU/1/96/007/002

EU/1/96/007/020

|  |
| --- |
| **13. ČÍSLO VÝROBNEJ ŠARŽE** |

Lot

|  |
| --- |
| **14. ZATRIEDENIE LIEKU PODĽA SPÔSOBU VÝDAJA** |

|  |
| --- |
| **15. POKYNY NA POUŽITIE** |

|  |
| --- |
| **16. INFORMÁCIE V BRAILLOVOM PÍSME** |

**17. ŠPECIFICKÝ IDENTIFIKÁTOR – DVOJROZMERNÝ ČIAROVÝ KÓD**

Dvojrozmerný čiarový kód so špecifickým identifikátorom.

**18. ŠPECIFICKÝ IDENTIFIKÁTOR – ÚDAJE ČITATEĽNÉ ĽUDSKÝM OKOM**

PC

SN

|  |
| --- |
| **ÚDAJE, KTORÉ MAJÚ BYŤ UVEDENÉ NA VONKAJŠOM OBALE**  **VONKAJŠÍ OBAL (s blue boxom) súčasť multibalenia - injekčná liekovka** |

|  |
| --- |
| **1. NÁZOV LIEKU** |

Humalog 100 jednotiek/ml injekčný roztok v injekčnej liekovke

inzulín-lispro

|  |
| --- |
| **2. LIEČIVO** |

Jeden ml roztoku obsahuje 100 jednotiek inzulínu-lispra (ekvivalent 3,5 mg)

|  |
| --- |
| **3. ZOZNAM POMOCNÝCH LÁTOK** |

Obsahuje glycerol, oxid zinočnatý, heptahydrát hydrogénfosforečnanu sodného s metakrezolom ako konzervačnú prísadu, vodu na injekciu.

Kyselina chlorovodíková a/alebo hydroxid sodný môžu byť použité na úpravu kyslosti roztoku. Ďalšie informácie nájdete v písomnej informácii pre používateľa.

|  |
| --- |
| **4. LIEKOVÁ FORMA A OBSAH** |

Injekčný roztok

Multibalenie: 5 (5 balení po 1) liekovke s 10 ml.

|  |
| --- |
| **5. SPÔSOB A CESTY** **PODANIA** |

Pred použitím si prečítajte písomnú informáciu.

Subkutánne alebo intravenózne použitie.

|  |
| --- |
| **6. ŠPECIÁLNE UPOZORNENIE, ŽE LIEK SA MUSÍ UCHOVÁVAŤ MIMO DOHĽADU A DOSAHU DETÍ** |

Uchovávajte mimo dohľadu a dosahu detí.

|  |
| --- |
| **7. INÉ ŠPECIÁLNE UPOZORNENIA, AK JE TO POTREBNÉ** |

|  |
| --- |
| **8. DÁTUM EXSPIRÁCIE** |

EXP

|  |
| --- |
| **9. ŠPECIÁLNE PODMIENKY NA UCHOVÁVANIE** |

Uchovávajte v chladničke (2°C – 8°C).

Neuchovávajte v mrazničke. Nevystavujte nadmernej teplote alebo priamemu slnečnému svetlu.

Po prvom použití sa môže obsah injekčnej liekovky používať po dobu 28 dní. Používané injekčné liekovky uchovávajte pri teplote do 30°C.

|  |
| --- |
| **10. ŠPECIÁLNE UPOZORNENIA NA LIKVIDÁCIU NEPOUŽITÝCH LIEKOV ALEBO ODPADOV Z NICH VZNIKNUTÝCH, AK JE TO VHODNÉ** |

|  |
| --- |
| **11. NÁZOV A ADRESA DRŽITEĽA ROZHODNUTIA O REGISTRÁCII** |

Eli Lilly Nederland B.V.

Papendorpseweg 83, 3528 BJ Utrecht

Holandsko

|  |
| --- |
| **12. REGISTRAČNÉ ČÍSLO** |

EU/1/96/007/021

|  |
| --- |
| **13. ČÍSLO VÝROBNEJ ŠARŽE** |

Lot

|  |
| --- |
| **14. ZATRIEDENIE LIEKU PODĽA SPÔSOBU VÝDAJA** |

|  |
| --- |
| **15. POKYNY NA POUŽITIE** |

|  |
| --- |
| **16. INFORMÁCIE V BRAILLOVOM PÍSME** |

**17. ŠPECIFICKÝ IDENTIFIKÁTOR – DVOJROZMERNÝ ČIAROVÝ KÓD**

Dvojrozmerný čiarový kód so špecifickým identifikátorom.

**18. ŠPECIFICKÝ IDENTIFIKÁTOR – ÚDAJE ČITATEĽNÉ ĽUDSKÝM OKOM**

PC

SN

|  |
| --- |
| **ÚDAJE, KTORÉ MAJÚ BYŤ UVEDENÉ NA VONKAJŠOM OBALE**  **VONKAJŠÍ OBAL (bez blue boxu) súčasť multibalenia - injekčná liekovka** |

|  |
| --- |
| **1. NÁZOV LIEKU** |

Humalog 100 jednotiek/ml injekčný roztok v injekčnej liekovke

inzulín-lispro

|  |
| --- |
| **2. LIEČIVO** |

Jeden ml roztoku obsahuje 100 jednotiek inzulínu-lispra (ekvivalent 3,5 mg)

|  |
| --- |
| **3. ZOZNAM POMOCNÝCH LÁTOK** |

Obsahuje glycerol, oxid zinočnatý, heptahydrát hydrogénfosforečnanu sodného s metakrezolom ako konzervačnú prísadu, vodu na injekciu.

Kyselina chlorovodíková a/alebo hydroxid sodný môžu byť použité na úpravu kyslosti roztoku. Ďalšie informácie nájdete v písomnej informácii pre používateľa.

|  |
| --- |
| **4. LIEKOVÁ FORMA A OBSAH** |

Injekčný roztok

1 liekovka po 10 ml. Súčasť multibalenia, samostatne nepredajná.

|  |
| --- |
| **5. SPÔSOB A CESTY** **PODANIA** |

Pred použitím si prečítajte písomnú informáciu.

Subkutánne alebo intravenózne použitie.

|  |
| --- |
| **6. ŠPECIÁLNE UPOZORNENIE, ŽE LIEK SA MUSÍ UCHOVÁVAŤ MIMO DOHĽADU A DOSAHU DETÍ** |

Uchovávajte mimo dohľadu a dosahu detí.

|  |
| --- |
| **7. INÉ ŠPECIÁLNE UPOZORNENIA, AK JE TO POTREBNÉ** |

|  |
| --- |
| **8. DÁTUM EXSPIRÁCIE** |

EXP

|  |
| --- |
| **9. ŠPECIÁLNE PODMIENKY NA UCHOVÁVANIE** |

Uchovávajte v chladničke (2°C – 8°C).

Neuchovávajte v mrazničke. Nevystavujte nadmernej teplote alebo priamemu slnečnému svetlu.

Po prvom použití sa môže obsah injekčnej liekovky používať po dobu 28 dní. Používané injekčné liekovky uchovávajte pri teplote do 30°C.

|  |
| --- |
| **10. ŠPECIÁLNE UPOZORNENIA NA LIKVIDÁCIU NEPOUŽITÝCH LIEKOV ALEBO ODPADOV Z NICH VZNIKNUTÝCH, AK JE TO VHODNÉ** |

|  |
| --- |
| **11. NÁZOV A ADRESA DRŽITEĽA ROZHODNUTIA O REGISTRÁCII** |

Eli Lilly Nederland B.V.

Papendorpseweg 83, 3528 BJ Utrecht

Holandsko

|  |
| --- |
| **12. REGISTRAČNÉ ČÍSLO** |

EU/1/96/007/021

|  |
| --- |
| **13. ČÍSLO VÝROBNEJ ŠARŽE** |

Lot

|  |
| --- |
| **14. ZATRIEDENIE LIEKU PODĽA SPÔSOBU VÝDAJA** |

|  |
| --- |
| **15. POKYNY NA POUŽITIE** |

|  |
| --- |
| **16. INFORMÁCIE V BRAILLOVOM PÍSME** |

**17. ŠPECIFICKÝ IDENTIFIKÁTOR – DVOJROZMERNÝ ČIAROVÝ KÓD**

Dvojrozmerný čiarový kód so špecifickým identifikátorom.

**18. ŠPECIFICKÝ IDENTIFIKÁTOR – ÚDAJE ČITATEĽNÉ ĽUDSKÝM OKOM**

PC

SN

|  |
| --- |
| **MINIMÁLNE ÚDAJE, KTORÉ MAJÚ BYŤ UVEDENÉ NA MALOM VNÚTORNOM OBALE** |

|  |
| --- |
| **TEXT NA ŠTÍTKU** |

|  |
| --- |
| **1. NÁZOV LIEKU A CESTY PODANIA** |

Humalog 100 j./ml, injekčný roztok v injekčnej liekovke

inzulín-lispro

Subkutánne alebo intravenózne použitie.

|  |
| --- |
| **2. SPÔSOB PODANIA** |

|  |
| --- |
| **3. DÁTUM EXSPIRÁCIE** |

EXP

|  |
| --- |
| **4. ČÍSLO VÝROBNEJ ŠARŽE** |

Lot

|  |
| --- |
| **5. OBSAH V HMOTNOSTNÝCH, OBJEMOVÝCH ALEBO V KUSOVÝCH JEDNOTKÁCH** |

10 ml (3,5 mg/ml)

|  |
| --- |
| **6. INÉ** |

|  |
| --- |
| **ÚDAJE, KTORÉ MAJÚ BYŤ UVEDENÉ NA VONKAJŠOM OBALE**  **Vonkajší obal - Náplne. Balenie po 5 a 10** |

|  |
| --- |
| **1. NÁZOV LIEKU** |

Humalog 100 jednotiek/ml injekčný roztok v náplni

inzulín-lispro

|  |
| --- |
| **2. LIEČIVO** |

Jeden ml roztoku obsahuje 100 jednotiek inzulínu-lispra (ekvivalent 3,5 mg).

|  |
| --- |
| **3. ZOZNAM POMOCNÝCH LÁTOK** |

Obsahuje glycerol, oxid zinočnatý, heptahydrát hydrogénfosforečnanu sodného s metakrezolom ako konzervačnú prísadu, vodu na injekciu.

Kyselina chlorovodíková a/alebo hydroxid sodný môžu byť použité na úpravu kyslosti roztoku. Ďalšie informácie nájdete v písomnej informácii pre používateľa.

|  |
| --- |
| **4. LIEKOVÁ FORMA A OBSAH** |

Injekčný roztok

5 náplní po 3 ml

10 náplní po 3 ml

|  |
| --- |
| **5. SPÔSOB A CESTY** **PODANIA** |

Pred použitím si prečítajte písomnú informáciu.

Subkutánne použitie.

|  |
| --- |
| **6. ŠPECIÁLNE UPOZORNENIE, ŽE LIEK SA MUSÍ UCHOVÁVAŤ MIMO DOHĽADU A DOSAHU DETÍ** |

Uchovávajte mimo dohľadu a dosahu detí.

|  |
| --- |
| **7. INÉ ŠPECIÁLNE UPOZORNENIA, AK JE TO POTREBNÉ** |

Tieto náplne sa môžu používať iba s Lilly 3 ml perom.

|  |
| --- |
| **8. DÁTUM EXSPIRÁCIE** |

EXP

|  |
| --- |
| **9. ŠPECIÁLNE PODMIENKY NA UCHOVÁVANIE** |

Uchovávajte v chladničke (2°C – 8°C).

Neuchovávajte v mrazničke. Nevystavujte nadmernej teplote alebo priamemu slnečnému svetlu.

Po prvom použití sa náplň môže používať po dobu 28 dní. Po založení náplne do pera, náplň i pero uchovávajte pri teplote do 30°C. Neuchovávajte v chladničke.

|  |
| --- |
| **10. ŠPECIÁLNE UPOZORNENIA NA LIKVIDÁCIU NEPOUŽITÝCH LIEKOV ALEBO ODPADOV Z NICH VZNIKNUTÝCH, AK JE TO VHODNÉ** |

|  |
| --- |
| **11. NÁZOV A ADRESA DRŽITEĽA ROZHODNUTIA O REGISTRÁCII** |

Eli Lilly Nederland B.V.

Papendorpseweg 83, 3528 BJ Utrecht

Holandsko

|  |
| --- |
| **12. REGISTRAČNÉ ČÍSLO** |

EU/1/96/007/004

EU/1/96/007/023

|  |
| --- |
| **13. ČÍSLO VÝROBNEJ ŠARŽE** |

Lot

|  |
| --- |
| **14. ZATRIEDENIE LIEKU PODĽA SPÔSOBU VÝDAJA** |

|  |
| --- |
| **15. POKYNY NA POUŽITIE** |

(Tu otvorte.  Nadvihnite a strhnite)

ŠKATUĽA JE OTVORENÁ

|  |
| --- |
| **16. INFORMÁCIE V BRAILLOVOM PÍSME** |

Humalog

**17. ŠPECIFICKÝ IDENTIFIKÁTOR – DVOJROZMERNÝ ČIAROVÝ KÓD**

Dvojrozmerný čiarový kód so špecifickým identifikátorom.

**18. ŠPECIFICKÝ IDENTIFIKÁTOR – ÚDAJE ČITATEĽNÉ ĽUDSKÝM OKOM**

PC

SN

|  |
| --- |
| **MINIMÁLNE ÚDAJE, KTORÉ MAJÚ BYŤ UVEDENÉ NA MALOM VNÚTORNOM OBALE** |

|  |
| --- |
| **TEXT NA ŠTÍTKU** |

|  |
| --- |
| **1. NÁZOV LIEKU A CESTY PODANIA** |

Humalog 100 j./ml, injekčný roztok v náplni

inzulín-lispro

Subkutánne použitie

|  |
| --- |
| **2. SPÔSOB PODANIA** |

|  |
| --- |
| **3. DÁTUM EXSPIRÁCIE** |

EXP

|  |
| --- |
| **4. ČÍSLO VÝROBNEJ ŠARŽE** |

Lot

|  |
| --- |
| **5. OBSAH V HMOTNOSTNÝCH, OBJEMOVÝCH ALEBO V KUSOVÝCH JEDNOTKÁCH** |

3 ml (3,5 mg/ml)

|  |
| --- |
| **6. INÉ** |

|  |
| --- |
| **ÚDAJE, KTORÉ MAJÚ BYŤ UVEDENÉ NA VONKAJŠOM OBALE**  **VONKAJŠÍ OBAL - liekovka. Balenie po 1.** |

|  |
| --- |
| **1. NÁZOV LIEKU** |

Humalog Mix25 100 jednotiek/ml injekčná suspenzia v injekčnej liekovke

25% inzulínu-lispra a 75% suspenzie inzulínu-lispra izofánu.

|  |
| --- |
| **2. LIEČIVO** |

Jeden ml suspenzie obsahuje 100 jednotiek inzulínu-lispra (ekvivalent 3,5 mg).

|  |
| --- |
| **3. ZOZNAM POMOCNÝCH LÁTOK** |

Obsahuje protamíniumsulfát, glycerol, oxid zinočnatý, heptahydrát hydrogénfosforečnanu sodného s metakrezolom a fenolom ako konzervačné prísady, vodu na injekciu.

Hydroxid sodný a/alebo kyselina chlorovodíková môžu byť použité na úpravu kyslosti. Ďalšie informácie nájdete v písomnej informácii pre používateľa.

|  |
| --- |
| **4. LIEKOVÁ FORMA A OBSAH** |

Injekčná suspenzia.

1 injekčná liekovka s 10 ml.

|  |
| --- |
| **5. SPÔSOB A CESTA** **PODANIA** |

Pred použitím si prečítajte písomnú informáciu.

Subkutánne použitie

|  |
| --- |
| **6. ŠPECIÁLNE UPOZORNENIE, ŽE LIEK SA MUSÍ UCHOVÁVAŤ MIMO DOHĽADU A DOSAHU DETÍ** |

Uchovávajte mimo dohľadu a dosahu detí.

|  |
| --- |
| **7. INÉ ŠPECIÁLNE UPOZORNENIA, AK JE TO POTREBNÉ** |

Dôkladne premiešajte. Pozrite priloženú písomnú informáciu.

|  |
| --- |
| **8. DÁTUM EXSPIRÁCIE** |

EXP

|  |
| --- |
| **9. ŠPECIÁLNE PODMIENKY NA UCHOVÁVANIE** |

Uchovávajte v chladničke (2°C – 8°C).

Neuchovávajte v mrazničke. Nevystavujte nadmernej teplote alebo priamemu slnečnému svetlu.

Po prvom použití sa môže obsah injekčných liekoviek používať po dobu 28 dní. Používané injekčné liekovky uchovávajte pri teplote do 30°C.

|  |
| --- |
| **10. ŠPECIÁLNE UPOZORNENIA NA LIKVIDÁCIU NEPOUŽITÝCH LIEKOV ALEBO ODPADOV Z NICH VZNIKNUTÝCH, AK JE TO VHODNÉ** |

|  |
| --- |
| **11. NÁZOV A ADRESA DRŽITEĽA ROZHODNUTIA O REGISTRÁCII** |

Eli Lilly Nederland B.V.

Papendorpseweg 83, 3528 BJ Utrecht

Holandsko

|  |
| --- |
| **12. REGISTRAČNÉ ČÍSLA** |

EU/1/96/007/005

|  |
| --- |
| **13. ČÍSLO VÝROBNEJ ŠARŽE** |

Lot

|  |
| --- |
| **14. ZATRIEDENIE LIEKU PODĽA SPÔSOBU VÝDAJA** |

|  |
| --- |
| **15. POKYNY NA POUŽITIE** |

|  |
| --- |
| **16. INFORMÁCIE V BRAILLOVOM PÍSME** |

**17. ŠPECIFICKÝ IDENTIFIKÁTOR – DVOJROZMERNÝ ČIAROVÝ KÓD**

Dvojrozmerný čiarový kód so špecifickým identifikátorom.

**18. ŠPECIFICKÝ IDENTIFIKÁTOR – ÚDAJE ČITATEĽNÉ ĽUDSKÝM OKOM**

PC

SN

|  |
| --- |
| **MINIMÁLNE ÚDAJE, KTORÉ MAJÚ BYŤ UVEDENÉ NA MALOM VNÚTORNOM OBALE** |

|  |
| --- |
| **TEXT NA ŠTÍTKU** |

|  |
| --- |
| **1. NÁZOV LIEKU A CESTA PODANIA** |

Humalog Mix25 100 j./ml, injekčná suspenzia v injekčnej liekovke

25% inzulínu-lispra a 75% suspenzie inzulínu-lispra izofánu

Subkutánne použitie

|  |
| --- |
| **2. SPÔSOB PODANIA** |

|  |
| --- |
| **3. DÁTUM EXSPIRÁCIE** |

EXP {MM/RRRR}

|  |
| --- |
| **4. ČÍSLO VÝROBNEJ ŠARŽE** |

Lot

|  |
| --- |
| **5. OBSAH V HMOTNOSTNÝCH, OBJEMOVÝCH ALEBO V KUSOVÝCH JEDNOTKÁCH** |

10 ml (3,5 mg/ml)

|  |
| --- |
| **6. INÉ** |

|  |
| --- |
| **ÚDAJE, KTORÉ MAJÚ BYŤ UVEDENÉ NA VONKAJŠOM OBALE**  **VONKAJŠÍ OBAL - Náplne. Balenie po 5 a 10.** |

|  |
| --- |
| **1. NÁZOV LIEKU** |

Humalog Mix25 100 jednotiek/ml injekčná suspenzia v náplni

25% inzulínu-lispra a 75% suspenzie inzulínu-lispra izofánu

|  |
| --- |
| **2. LIEČIVO** |

Jeden ml suspenzie obsahuje 100 jednotiek inzulínu-lispra (ekvivalent 3,5 mg).

|  |
| --- |
| **3. ZOZNAM POMOCNÝCH LÁTOK** |

Obsahuje protamíniumsulfát, glycerol, oxid zinočnatý, heptahydrát hydrogénfosforečnanu sodného s metakrezolom a fenolom ako konzervačné prísady, vodu na injekciu.

Hydroxid sodný a/alebo kyselina chlorovodíková môžu byť použité na úpravu kyslosti. Ďalšie informácie nájdete v písomnej informácii pre používateľa.

|  |
| --- |
| **4. LIEKOVÁ FORMA A OBSAH** |

Injekčná suspenzia

5 náplní po 3 ml

10 náplní po 3 ml

|  |
| --- |
| **5. SPÔSOB A CESTA** **PODANIA** |

Pred použitím si prečítajte písomnú informáciu.

Subkutánne použitie

|  |
| --- |
| **6. ŠPECIÁLNE UPOZORNENIE, ŽE LIEK SA MUSÍ UCHOVÁVAŤ MIMO DOHĽADU A DOSAHU DETÍ** |

Uchovávajte mimo dohľadu a dosahu detí.

|  |
| --- |
| **7. INÉ ŠPECIÁLNE UPOZORNENIA, AK JE TO POTREBNÉ** |

Dôkladne premiešajte. Pozrite priloženú písomnú informáciu.

Tieto náplne sa môžu používať len s Lilly 3 ml perom.

|  |
| --- |
| **8. DÁTUM EXSPIRÁCIE** |

EXP

|  |
| --- |
| **9. ŠPECIÁLNE PODMIENKY NA UCHOVÁVANIE** |

Uchovávajte v chladničke (2°C – 8°C).

Neuchovávajte v mrazničke. Nevystavujte nadmernej teplote alebo priamemu slnečnému svetlu.

Po prvom použití sa náplne môžu používať po dobu 28 dní. Po založení náplne do pera, náplň i pero uchovávajte pri teplote do 30°C. Neuchovávajte v chladničke.

|  |
| --- |
| **10. ŠPECIÁLNE UPOZORNENIA NA LIKVIDÁCIU NEPOUŽITÝCH LIEKOV ALEBO ODPADOV Z NICH VZNIKNUTÝCH, AK JE TO VHODNÉ** |

|  |
| --- |
| **11. NÁZOV A ADRESA DRŽITEĽA ROZHODNUTIA O REGISTRÁCII** |

Eli Lilly Nederland B.V.

Papendorpseweg 83, 3528 BJ Utrecht

Holandsko

|  |
| --- |
| **12. REGISTRAČNÉ ČÍSLA** |

EU/1/96/007/008

EU/1/96/007/024

|  |
| --- |
| **13. ČÍSLO VÝROBNEJ ŠARŽE** |

Lot

|  |
| --- |
| **14. ZATRIEDENIE LIEKU PODĽA SPÔSOBU VÝDAJA** |

|  |
| --- |
| **15. POKYNY NA POUŽITIE** |

(Tu otvorte. Nadvihnite a strhnite)

ŠKATUĽA JE OTVORENÁ

|  |
| --- |
| **16. INFORMÁCIE V BRAILLOVOM PÍSME** |

Humalog Mix25

**17. ŠPECIFICKÝ IDENTIFIKÁTOR – DVOJROZMERNÝ ČIAROVÝ KÓD**

Dvojrozmerný čiarový kód so špecifickým identifikátorom.

**18. ŠPECIFICKÝ IDENTIFIKÁTOR – ÚDAJE ČITATEĽNÉ ĽUDSKÝM OKOM**

PC:

SN:

NN:

|  |
| --- |
| **MINIMÁLNE ÚDAJE, KTORÉ MAJÚ BYŤ UVEDENÉ NA MALOM VNÚTORNOM OBALE** |

|  |
| --- |
| **TEXT NA ŠTÍTKU** |

|  |
| --- |
| **1. NÁZOV LIEKU A CESTA PODANIA** |

Humalog Mix25 100 j./ml, injekčná suspenzia v náplni

25% inzulínu-lispra a 75% suspenzie inzulínu-lispra izofánu

Subkutánne použitie

|  |
| --- |
| **2. SPÔSOB PODANIA** |

|  |
| --- |
| **3. DÁTUM EXSPIRÁCIE** |

EXP

|  |
| --- |
| **4. ČÍSLO VÝROBNEJ ŠARŽE** |

Lot

|  |
| --- |
| **5. OBSAH V HMOTNOSTNÝCH, OBJEMOVÝCH ALEBO V KUSOVÝCH JEDNOTKÁCH** |

3 ml (3,5 mg/ml)

|  |
| --- |
| **6. INÉ** |

|  |
| --- |
| **ÚDAJE, KTORÉ MAJÚ BYŤ UVEDENÉ NA VONKAJŠOM OBALE**  **VONKAJŠÍ OBAL - Náplne. Balenie po 5 a 10.** |

|  |
| --- |
| **1. NÁZOV LIEKU** |

Humalog Mix50 100 jednotiek/ml injekčná suspenzia v náplni

50% inzulínu-lispra a 50% suspenzie inzulínu-lispra izofánu

|  |
| --- |
| **2. LIEČIVO** |

Jeden ml suspenzie obsahuje 100 jednotiek inzulínu-lispra (ekvivalent 3,5 mg)

|  |
| --- |
| **3. ZOZNAM POMOCNÝCH LÁTOK** |

Obsahuje protamíniumsulfát, glycerol, oxid zinočnatý, heptahydrát hydrogénfosforečnanu sodného s metakrezolom a fenolom ako konzervačné prísady, vodu na injekciu.

Hydroxid sodný a/alebo kyselina chlorovodíková môžu byť použité na úpravu kyslosti. Ďalšie informácie nájdete v písomnej informácii pre používateľa.

|  |
| --- |
| **4. LIEKOVÁ FORMA A OBSAH** |

Injekčná suspenzia

5 náplní po 3 ml

10 náplní po 3 ml

|  |
| --- |
| **5. SPÔSOB A CESTA** **PODANIA** |

Pred použitím si prečítajte písomnú informáciu.

Subkutánne použitie

|  |
| --- |
| **6. ŠPECIÁLNE UPOZORNENIE, ŽE LIEK SA MUSÍ UCHOVÁVAŤ MIMO DOHĽADU A DOSAHU DETÍ** |

Uchovávajte mimo dohľadu a dosahu detí.

|  |
| --- |
| **7. INÉ ŠPECIÁLNE UPOZORNENIA, AK JE TO POTREBNÉ** |

Dôkladne premiešajte. Pozrite priloženú písomnú informáciu.

Tieto náplne sa môžu používať len s Lilly 3 ml perom.

|  |
| --- |
| **8. DÁTUM EXSPIRÁCIE** |

EXP

|  |
| --- |
| **9. ŠPECIÁLNE PODMIENKY NA UCHOVÁVANIE** |

Uchovávajte v chladničke (2°C – 8°C).

Neuchovávajte v mrazničke. Nevystavujte nadmernej teplote alebo priamemu slnečnému svetlu.

Po prvom použití sa náplne môžu používať po dobu 28 dní. Po založení náplne do pera, náplň i pero uchovávajte pri teplote do 30°C. Neuchovávajte v chladničke.

|  |
| --- |
| **10. ŠPECIÁLNE UPOZORNENIA NA LIKVIDÁCIU NEPOUŽITÝCH LIEKOV ALEBO ODPADOV Z NICH VZNIKNUTÝCH, AK JE TO VHODNÉ** |

|  |
| --- |
| **11. NÁZOV A ADRESA DRŽITEĽA ROZHODNUTIA O REGISTRÁCII** |

Eli Lilly Nederland B.V.

Papendorpseweg 83, 3528 BJ Utrecht

Holandsko

|  |
| --- |
| **12. REGISTRAČNÉ ČÍSLA** |

EU/1/96/007/006

EU/1/96/007/025

|  |
| --- |
| **13. ČÍSLO VÝROBNEJ ŠARŽE** |

Lot

|  |
| --- |
| **14. ZATRIEDENIE LIEKU PODĽA SPÔSOBU VÝDAJA** |

|  |
| --- |
| **15. POKYNY NA POUŽITIE** |

(Tu otvorte. Nadvihnite a strhnite)

ŠKATUĽA JE OTVORENÁ

|  |
| --- |
| **16. INFORMÁCIE V BRAILLOVOM PÍSME** |

Humalog Mix50

**17. ŠPECIFICKÝ IDENTIFIKÁTOR – DVOJROZMERNÝ ČIAROVÝ KÓD**

Dvojrozmerný čiarový kód so špecifickým identifikátorom.

**18. ŠPECIFICKÝ IDENTIFIKÁTOR – ÚDAJE ČITATEĽNÉ ĽUDSKÝM OKOM**

PC

SN

|  |
| --- |
| **MINIMÁLNE ÚDAJE, KTORÉ MAJÚ BYŤ UVEDENÉ NA MALOM VNÚTORNOM OBALE** |

|  |
| --- |
| **TEXT NA ŠTÍTKU** |

|  |
| --- |
| **1. NÁZOV LIEKU A CESTA PODANIA** |

Humalog Mix50 100 j./ml, injekčná suspenzia v náplni

50% inzulínu-lispra a 50% suspenzie inzulínu-lispra izofánu

Subkutánne použitie

|  |
| --- |
| **2. SPÔSOB PODANIA** |

|  |
| --- |
| **3. DÁTUM EXSPIRÁCIE** |

EXP

|  |
| --- |
| **4. ČÍSLO VÝROBNEJ ŠARŽE** |

Lot

|  |
| --- |
| **5. OBSAH V HMOTNOSTNÝCH, OBJEMOVÝCH ALEBO V KUSOVÝCH JEDNOTKÁCH** |

3 ml (3,5 mg/ml)

|  |
| --- |
| **6. INÉ** |

|  |
| --- |
| **ÚDAJE, KTORÉ MAJÚ BYŤ UVEDENÉ NA VONKAJŠOM OBALE**  **VONKAJŠÍ OBAL - KwikPen. Balenie po 5.** |

|  |
| --- |
| **1. NÁZOV LIEKU** |

Humalog 100 jednotiek/ml KwikPen injekčný roztok v naplnenom pere.

inzulín-lispro

|  |
| --- |
| **2. LIEČIVO** |

Jeden ml roztoku obsahuje 100 jednotiek inzulínu-lispra (ekvivalent 3,5 mg)

|  |
| --- |
| **3. ZOZNAM POMOCNÝCH LÁTOK** |

Obsahuje glycerol, oxid zinočnatý, heptahydrát hydrogénfosforečnanu sodného s metakrezolom ako konzervačnú prísadu, vodu na injekciu.

Kyselina chlorovodíková a/alebo hydroxid sodný môžu byť použité na úpravu kyslosti roztoku. Ďalšie informácie nájdete v písomnej informácii pre používateľa.

|  |
| --- |
| **4. LIEKOVÁ FORMA A OBSAH** |

Injekčný roztok.

5 pier po 3 ml

|  |
| --- |
| **5. SPÔSOB A CESTY** **PODANIA** |

Pred použitím si prečítajte písomnú informáciu.

Subkutánne použitie.

|  |
| --- |
| **6. ŠPECIÁLNE UPOZORNENIE, ŽE LIEK SA MUSÍ UCHOVÁVAŤ MIMO DOHĽADU A DOSAHU DETÍ** |

Uchovávajte mimo dohľadu a dosahu detí.

|  |
| --- |
| **7. INÉ ŠPECIÁLNE UPOZORNENIA, AK JE TO POTREBNÉ** |

|  |
| --- |
| **8. DÁTUM EXSPIRÁCIE** |

EXP

|  |
| --- |
| **9. ŠPECIÁLNE PODMIENKY NA UCHOVÁVANIE** |

Uchovávajte v chladničke (2°C – 8°C).

Neuchovávajte v mrazničke. Nevystavujte nadmernej teplote alebo priamemu slnečnému svetlu.

Po prvom použití sa perá môžu používať po dobu 28 dní. Používané perá uchovávajte pri teplote do 30°C. Neuchovávajte v chladničke.

|  |
| --- |
| **10. ŠPECIÁLNE UPOZORNENIA NA LIKVIDÁCIU NEPOUŽITÝCH LIEKOV ALEBO ODPADOV Z NICH VZNIKNUTÝCH, AK JE TO VHODNÉ** |

|  |
| --- |
| **11. NÁZOV A ADRESA DRŽITEĽA ROZHODNUTIA O REGISTRÁCII** |

Eli Lilly Nederland B.V.

Papendorpseweg 83, 3528 BJ Utrecht

Holandsko

|  |
| --- |
| **12. REGISTRAČNÉ ČÍSLO** |

EU/1/96/007/031

|  |
| --- |
| **13. ČÍSLO VÝROBNEJ ŠARŽE** |

Lot

|  |
| --- |
| **14. ZATRIEDENIE LIEKU PODĽA SPÔSOBU VÝDAJA** |

|  |
| --- |
| **15. POKYNY NA POUŽITIE** |

Ak je uzáver porušený pred prvým použitím, obráťte sa na svojho lekárnika.

|  |
| --- |
| **16. INFORMÁCIE V BRAILLOVOM PÍSME** |

Humalog KwikPen

**17. ŠPECIFICKÝ IDENTIFIKÁTOR – DVOJROZMERNÝ ČIAROVÝ KÓD**

Dvojrozmerný čiarový kód so špecifickým identifikátorom.

**18. ŠPECIFICKÝ IDENTIFIKÁTOR – ÚDAJE ČITATEĽNÉ ĽUDSKÝM OKOM**

PC

SN

|  |
| --- |
| **ÚDAJE, KTORÉ MAJÚ BYŤ UVEDENÉ NA VONKAJŠOM OBALE**  **VONKAJŠÍ OBAL (s blue boxom) multibalenie - KwikPen** |

|  |
| --- |
| **1. NÁZOV LIEKU** |

Humalog 100 jednotiek/ml KwikPen injekčný roztok v naplnenom pere.

inzulín-lispro

|  |
| --- |
| **2. LIEČIVO** |

Jeden ml roztoku obsahuje 100 jednotiek inzulínu-lispra (ekvivalent 3,5 mg)

|  |
| --- |
| **3. ZOZNAM POMOCNÝCH LÁTOK** |

Obsahuje glycerol, oxid zinočnatý, heptahydrát hydrogénfosforečnanu sodného s metakrezolom ako konzervačnú prísadu, vodu na injekciu.

Kyselina chlorovodíková a/alebo hydroxid sodný môžu byť použité na úpravu kyslosti roztoku. Ďalšie informácie nájdete v písomnej informácii pre používateľa.

|  |
| --- |
| **4. LIEKOVÁ FORMA A OBSAH** |

Injekčný roztok.

Multibalenie: 10 (2 balenia po 5) 3 ml pier.

|  |
| --- |
| **5. SPÔSOB A CESTY** **PODANIA** |

Pred použitím si prečítajte písomnú informáciu pre používateľa.

Subkutánne použitie.

|  |
| --- |
| **6. ŠPECIÁLNE UPOZORNENIE, ŽE LIEK SA MUSÍ UCHOVÁVAŤ MIMO DOHĽADU A DOSAHU DETÍ** |

Uchovávajte mimo dohľadu a dosahu detí.

|  |
| --- |
| **7. INÉ ŠPECIÁLNE UPOZORNENIA, AK JE TO POTREBNÉ** |

|  |
| --- |
| **8. DÁTUM EXSPIRÁCIE** |

EXP

|  |
| --- |
| **9. ŠPECIÁLNE PODMIENKY NA UCHOVÁVANIE** |

Uchovávajte v chladničke (2°C – 8°C).

Neuchovávajte v mrazničke. Nevystavujte nadmernej teplote alebo priamemu slnečnému svetlu.

Po prvom použití sa perá môžu používať po dobu 28 dní. Používané perá uchovávajte pri teplote do 30°C. Neuchovávajte v chladničke.

|  |
| --- |
| **10. ŠPECIÁLNE UPOZORNENIA NA LIKVIDÁCIU NEPOUŽITÝCH LIEKOV ALEBO ODPADOV Z NICH VZNIKNUTÝCH, AK JE TO VHODNÉ** |

|  |
| --- |
| **11. NÁZOV A ADRESA DRŽITEĽA ROZHODNUTIA O REGISTRÁCII** |

Eli Lilly Nederland B.V.

Papendorpseweg 83, 3528 BJ Utrecht

Holandsko

|  |
| --- |
| **12. REGISTRAČNÉ ČÍSLO** |

EU/1/96/007/032

|  |
| --- |
| **13. ČÍSLO VÝROBNEJ ŠARŽE** |

Lot

|  |
| --- |
| **14. ZATRIEDENIE LIEKU PODĽA SPÔSOBU VÝDAJA** |

|  |
| --- |
| **15. POKYNY NA POUŽITIE** |

|  |
| --- |
| **16. INFORMÁCIE V BRAILLOVOM PÍSME** |

Humalog KwikPen

**17. ŠPECIFICKÝ IDENTIFIKÁTOR – DVOJROZMERNÝ ČIAROVÝ KÓD**

Dvojrozmerný čiarový kód so špecifickým identifikátorom.

**18. ŠPECIFICKÝ IDENTIFIKÁTOR – ÚDAJE ČITATEĽNÉ ĽUDSKÝM OKOM**

PC

SN

|  |
| --- |
| **ÚDAJE, KTORÉ MAJÚ BYŤ UVEDENÉ NA VONKAJŠOM OBALE**  **VONKAJŠÍ OBAL (bez blue boxu) súčasť multibalenia - KwikPen** |

|  |
| --- |
| **1. NÁZOV LIEKU** |

Humalog 100 jednotiek/ml KwikPen injekčný roztok v naplnenom pere.

inzulín-lispro

|  |
| --- |
| **2. LIEČIVO** |

Jeden ml roztoku obsahuje 100 jednotiek inzulínu-lispra (ekvivalent 3,5 mg)

|  |
| --- |
| **3. ZOZNAM POMOCNÝCH LÁTOK** |

Obsahuje glycerol, oxid zinočnatý, heptahydrát hydrogénfosforečnanu sodného s metakrezolom ako konzervačnú prísadu, vodu na injekciu.

Kyselina chlorovodíková a/alebo hydroxid sodný môžu byť použité na úpravu kyslosti roztoku. Ďalšie informácie nájdete v písomnej informácii pre používateľa.

|  |
| --- |
| **4. LIEKOVÁ FORMA A OBSAH** |

Injekčný roztok.

5 pier po 3 ml. Súčasť multibalenia, nepredávajte samostatne.

|  |
| --- |
| **5. SPÔSOB A CESTY** **PODANIA** |

Pred použitím si prečítajte písomnú informáciu.

Subkutánne použitie.

|  |
| --- |
| **6. ŠPECIÁLNE UPOZORNENIE, ŽE LIEK SA MUSÍ UCHOVÁVAŤ MIMO DOHĽADU A DOSAHU DETÍ** |

Uchovávajte mimo dohľadu a dosahu detí.

|  |
| --- |
| **7. INÉ ŠPECIÁLNE UPOZORNENIA, AK JE TO POTREBNÉ** |

|  |
| --- |
| **8. DÁTUM EXSPIRÁCIE** |

EXP

|  |
| --- |
| **9. ŠPECIÁLNE PODMIENKY NA UCHOVÁVANIE** |

Uchovávajte v chladničke (2°C – 8°C).

Neuchovávajte v mrazničke. Nevystavujte nadmernej teplote alebo priamemu slnečnému svetlu.

Po prvom použití sa perá môžu používať po dobu 28 dní. Používané perá uchovávajte pri teplote do 30°C. Neuchovávajte v chladničke.

|  |
| --- |
| **10. ŠPECIÁLNE UPOZORNENIA NA LIKVIDÁCIU NEPOUŽITÝCH LIEKOV ALEBO ODPADOV Z NICH VZNIKNUTÝCH, AK JE TO VHODNÉ** |

|  |
| --- |
| **11. NÁZOV A ADRESA DRŽITEĽA ROZHODNUTIA O REGISTRÁCII** |

Eli Lilly Nederland B.V.

Papendorpseweg 83, 3528 BJ Utrecht

Holandsko

|  |
| --- |
| **12. REGISTRAČNÉ ČÍSLO** |

EU/1/96/007/032

|  |
| --- |
| **13. ČÍSLO VÝROBNEJ ŠARŽE** |

Lot

|  |
| --- |
| **14. ZATRIEDENIE LIEKU PODĽA SPÔSOBU VÝDAJA** |

|  |
| --- |
| **15. POKYNY NA POUŽITIE** |

Ak je uzáver porušený pred prvým použitím, obráťte sa na svojho lekárnika.

|  |
| --- |
| **16. INFORMÁCIE V BRAILLOVOM PÍSME** |

Humalog KwikPen

**17. ŠPECIFICKÝ IDENTIFIKÁTOR – DVOJROZMERNÝ ČIAROVÝ KÓD**

Dvojrozmerný čiarový kód so špecifickým identifikátorom.

**18. ŠPECIFICKÝ IDENTIFIKÁTOR – ÚDAJE ČITATEĽNÉ ĽUDSKÝM OKOM**

Inzulín-lisproinzulínu-lispra

|  |
| --- |
| **MINIMÁLNE ÚDAJE, KTORÉ MAJÚ BYŤ UVEDENÉ NA MALOM VNÚTORNOM OBALE** |

|  |
| --- |
| **TEXT NA ŠTÍTKU** |

|  |
| --- |
| **1. NÁZOV LIEKU A CESTY PODANIA** |

Humalog 100 j./ml KwikPen injekčný roztok

inzulín-lispro

Subkutánne použitie.

|  |
| --- |
| **2. SPÔSOB PODANIA** |

|  |
| --- |
| **3. DÁTUM EXSPIRÁCIE** |

EXP

|  |
| --- |
| **4. ČÍSLO VÝROBNEJ ŠARŽE** |

Lot

|  |
| --- |
| **5. OBSAH V HMOTNOSTNÝCH, OBJEMOVÝCH ALEBO V KUSOVÝCH JEDNOTKÁCH** |

3 ml (3,5 mg/ml)

|  |
| --- |
| **6. INÉ** |

|  |
| --- |
| **ÚDAJE, KTORÉ MAJÚ BYŤ UVEDENÉ NA VONKAJŠOM OBALE**  **VONKAJŠÍ OBAL - KwikPen. Balenie po 5.** |

|  |
| --- |
| **1. NÁZOV LIEKU** |

Humalog Mix25 100 jednotiek/ml KwikPen injekčná suspenzia v naplnenom pere.

25% inzulínu-lispra a 75% suspenzie inzulínu-lispra izofánu

|  |
| --- |
| **2. LIEČIVO** |

Jeden ml suspenzie obsahuje 100 jednotiek inzulínu-lispra (ekvivalent 3,5 mg)

|  |
| --- |
| **3. ZOZNAM POMOCNÝCH LÁTOK** |

Obsahuje protamíniumsulfát, glycerol, oxid zinočnatý, heptahydrát hydrogénfosforečnanu sodného s metakrezolom a fenolom ako konzervačné prísady, vodu na injekciu.

Hydroxid sodný a/alebo kyselina chlorovodíková môžu byť použité na úpravu kyslosti. Ďalšie informácie nájdete v písomnej informácii pre používateľa.

|  |
| --- |
| **4. LIEKOVÁ FORMA A OBSAH** |

Injekčná suspenzia.

5 pier po 3 ml.

|  |
| --- |
| **5. SPÔSOB A CESTA** **PODANIA** |

Pred použitím si prečítajte písomnú informáciu.

Subkutánne použitie

|  |
| --- |
| **6. ŠPECIÁLNE UPOZORNENIE, ŽE LIEK SA MUSÍ UCHOVÁVAŤ MIMO DOHĽADU A DOSAHU DETÍ** |

Uchovávajte mimo dohľadu a dosahu detí.

|  |
| --- |
| **7. INÉ ŠPECIÁLNE UPOZORNENIA, AK JE TO POTREBNÉ** |

Dôkladne premiešajte. Pozrite priloženú písomnú informáciu.

|  |
| --- |
| **8. DÁTUM EXSPIRÁCIE** |

EXP

|  |
| --- |
| **9. ŠPECIÁLNE PODMIENKY NA UCHOVÁVANIE** |

Uchovávajte v chladničke (2°C – 8°C).

Neuchovávajte v mrazničke. Nevystavujte nadmernej teplote alebo priamemu slnečnému svetlu.

Po prvom použití sa perá môžu používať po dobu 28 dní. Používané perá uchovávajte pri teplote do 30°C. Neuchovávajte v chladničke.

|  |
| --- |
| **10. ŠPECIÁLNE UPOZORNENIA NA LIKVIDÁCIU NEPOUŽITÝCH LIEKOV ALEBO ODPADOV Z NICH VZNIKNUTÝCH, AK JE TO VHODNÉ** |

|  |
| --- |
| **11. NÁZOV A ADRESA DRŽITEĽA ROZHODNUTIA O REGISTRÁCII** |

Eli Lilly Nederland B.V.

Papendorpseweg 83, 3528 BJ Utrecht

Holandsko

|  |
| --- |
| **12. REGISTRAČNÉ ČÍSLA** |

EU/1/96/007/033

|  |
| --- |
| **13. ČÍSLO VÝROBNEJ ŠARŽE** |

Lot

|  |
| --- |
| **14. ZATRIEDENIE LIEKU PODĽA SPÔSOBU VÝDAJA** |

|  |
| --- |
| **15. POKYNY NA POUŽITIE** |

Ak je uzáver porušený pred prvým použitím, obráťte sa na svojho lekárnika.

|  |
| --- |
| **16. INFORMÁCIE V BRAILLOVOM PÍSME** |

Humalog Mix25 KwikPen

**17. ŠPECIFICKÝ IDENTIFIKÁTOR – DVOJROZMERNÝ ČIAROVÝ KÓD**

Dvojrozmerný čiarový kód so špecifickým identifikátorom.

**18. ŠPECIFICKÝ IDENTIFIKÁTOR – ÚDAJE ČITATEĽNÉ ĽUDSKÝM OKOM**

PC

SN

|  |
| --- |
| **ÚDAJE, KTORÉ MAJÚ BYŤ UVEDENÉ NA VONKAJŠOM OBALE**  **VONKAJŠÍ OBAL (s blue boxom) multibalenia - KwikPen** |

|  |
| --- |
| **1. NÁZOV LIEKU** |

Humalog Mix25 100 jednotiek/ml KwikPen injekčná suspenzia v naplnenom pere.

25% inzulínu-lispra a 75% suspenzie inzulínu-lispra izofánu

|  |
| --- |
| **2. LIEČIVO** |

Jeden ml suspenzie obsahuje 100 jednotiek inzulínu-lispra (ekvivalent 3,5 mg)

|  |
| --- |
| **3. ZOZNAM POMOCNÝCH LÁTOK** |

Obsahuje protamíniumsulfát, glycerol, oxid zinočnatý, heptahydrát hydrogénfosforečnanu sodného s metakrezolom a fenolom ako konzervačné prísady, vodu na injekciu.

Hydroxid sodný a/alebo kyselina chlorovodíková môžu byť použité na úpravu kyslosti. Ďalšie informácie nájdete v písomnej informácii pre používateľa.

|  |
| --- |
| **4. LIEKOVÁ FORMA A OBSAH** |

Injekčná suspenzia.

Multibalenie: 10 (2 balenia po 5) 3 ml pier.

|  |
| --- |
| **5. SPÔSOB A CESTA** **PODANIA** |

Pred použitím si prečítajte písomnú informáciu.

Subkutánne použitie

|  |
| --- |
| **6. ŠPECIÁLNE UPOZORNENIE, ŽE LIEK SA MUSÍ UCHOVÁVAŤ MIMO DOHĽADU A DOSAHU DETÍ** |

Uchovávajte mimo dohľadu a dosahu detí.

|  |
| --- |
| **7. INÉ ŠPECIÁLNE UPOZORNENIA, AK JE TO POTREBNÉ** |

Dôkladne premiešajte. Pozrite priloženú písomnú informáciu.

|  |
| --- |
| **8. DÁTUM EXSPIRÁCIE** |

EXP

|  |
| --- |
| **9. ŠPECIÁLNE PODMIENKY NA UCHOVÁVANIE** |

Uchovávajte v chladničke (2°C – 8°C).

Neuchovávajte v mrazničke. Nevystavujte nadmernej teplote alebo priamemu slnečnému svetlu.

Po prvom použití sa perá môžu používať po dobu 28 dní. Používané perá uchovávajte pri teplote do 30°C. Neuchovávajte v chladničke.

|  |
| --- |
| **10. ŠPECIÁLNE UPOZORNENIA NA LIKVIDÁCIU NEPOUŽITÝCH LIEKOV ALEBO ODPADOV Z NICH VZNIKNUTÝCH, AK JE TO VHODNÉ** |

|  |
| --- |
| **11. NÁZOV A ADRESA DRŽITEĽA ROZHODNUTIA O REGISTRÁCII** |

Eli Lilly Nederland B.V.

Papendorpseweg 83, 3528 BJ Utrecht

Holandsko

|  |
| --- |
| **12. REGISTRAČNÉ ČÍSLA** |

EU/1/96/007/034

|  |
| --- |
| **13. ČÍSLO VÝROBNEJ ŠARŽE** |

Lot

|  |
| --- |
| **14. ZATRIEDENIE LIEKU PODĽA SPÔSOBU VÝDAJA** |

|  |
| --- |
| **15. POKYNY NA POUŽITIE** |

|  |
| --- |
| **16. INFORMÁCIE V BRAILLOVOM PÍSME** |

Humalog Mix25 KwikPen

**17. ŠPECIFICKÝ IDENTIFIKÁTOR – DVOJROZMERNÝ ČIAROVÝ KÓD**

Dvojrozmerný čiarový kód so špecifickým identifikátorom.

**18. ŠPECIFICKÝ IDENTIFIKÁTOR – ÚDAJE ČITATEĽNÉ ĽUDSKÝM OKOM**

PC

SN

|  |
| --- |
| **ÚDAJE, KTORÉ MAJÚ BYŤ UVEDENÉ NA VONKAJŠOM OBALE**  **VONKAJŠÍ OBAL (bez blue boxu) súčasť multibalenia - KwikPen** |

|  |
| --- |
| **1. NÁZOV LIEKU** |

Humalog Mix25 100 jednotiek/ml KwikPen injekčná suspenzia v naplnenom pere.

25% inzulínu-lispra a 75% suspenzie inzulínu-lispra izofánu

|  |
| --- |
| **2. LIEČIVO** |

Jeden ml suspenzie obsahuje 100 jednotiek inzulínu-lispra (ekvivalent 3,5 mg)

|  |
| --- |
| **3. ZOZNAM POMOCNÝCH LÁTOK** |

Obsahuje protamíniumsulfát, glycerol, oxid zinočnatý, heptahydrát hydrogénfosforečnanu sodného s metakrezolom a fenolom ako konzervačné prísady, vodu na injekciu.

Hydroxid sodný a/alebo kyselina chlorovodíková môžu byť použité na úpravu kyslosti. Ďalšie informácie nájdete v písomnej informácii pre používateľa.

|  |
| --- |
| **4. LIEKOVÁ FORMA A OBSAH** |

Injekčná suspenzia.

5 pier po 3 ml. Súčasť multibalenia, nepredávajte samostatne.

|  |
| --- |
| **5. SPÔSOB A CESTA** **PODANIA** |

Pred použitím si prečítajte písomnú informáciu.

Subkutánne použitie

|  |
| --- |
| **6. ŠPECIÁLNE UPOZORNENIE, ŽE LIEK SA MUSÍ UCHOVÁVAŤ MIMO DOHĽADU A DOSAHU DETÍ** |

Uchovávajte mimo dohľadu a dosahu detí.

|  |
| --- |
| **7. INÉ ŠPECIÁLNE UPOZORNENIA, AK JE TO POTREBNÉ** |

Dôkladne premiešajte. Pozrite priloženú písomnú informáciu.

|  |
| --- |
| **8. DÁTUM EXSPIRÁCIE** |

EXP

|  |
| --- |
| **9. ŠPECIÁLNE PODMIENKY NA UCHOVÁVANIE** |

Uchovávajte v chladničke (2°C – 8°C).

Neuchovávajte v mrazničke. Nevystavujte nadmernej teplote alebo priamemu slnečnému svetlu.

Po prvom použití sa perá môžu používať po dobu 28 dní. Používané perá uchovávajte pri teplote do 30°C. Neuchovávajte v chladničke.

|  |
| --- |
| **10. ŠPECIÁLNE UPOZORNENIA NA LIKVIDÁCIU NEPOUŽITÝCH LIEKOV ALEBO ODPADOV Z NICH VZNIKNUTÝCH, AK JE TO VHODNÉ** |

|  |
| --- |
| **11. NÁZOV A ADRESA DRŽITEĽA ROZHODNUTIA O REGISTRÁCII** |

Eli Lilly Nederland B.V.

Papendorpseweg 83, 3528 BJ Utrecht

Holandsko

|  |
| --- |
| **12. REGISTRAČNÉ ČÍSLA** |

EU/1/96/007/034

|  |
| --- |
| **13. ČÍSLO VÝROBNEJ ŠARŽE** |

Lot

|  |
| --- |
| **14. ZATRIEDENIE LIEKU PODĽA SPÔSOBU VÝDAJA** |

|  |
| --- |
| **15. POKYNY NA POUŽITIE** |

Ak je uzáver porušený pred prvým použitím, obráťte sa na svojho lekárnika.

|  |
| --- |
| **16. INFORMÁCIE V BRAILLOVOM PÍSME** |

Humalog Mix25 KwikPen

**17. ŠPECIFICKÝ IDENTIFIKÁTOR – DVOJROZMERNÝ ČIAROVÝ KÓD**

**18. ŠPECIFICKÝ IDENTIFIKÁTOR – ÚDAJE ČITATEĽNÉ ĽUDSKÝM OKOM**

inzulínu-lispra

|  |
| --- |
| **MINIMÁLNE ÚDAJE, KTORÉ MAJÚ BYŤ UVEDENÉ NA MALOM VNÚTORNOM OBALE** |

|  |
| --- |
| **TEXT NA ŠTÍTKU** |

|  |
| --- |
| **1. NÁZOV LIEKU A CESTA PODANIA** |

Humalog Mix25 100 j./ml KwikPen injekčná suspenzia

25% inzulínu-lispra a 75% suspenzie inzulínu-lispra izofánu

Subkutánne použitie

|  |
| --- |
| **2. SPÔSOB PODANIA** |

|  |
| --- |
| **3. DÁTUM EXSPIRÁCIE** |

EXP

|  |
| --- |
| **4. ČÍSLO VÝROBNEJ ŠARŽE** |

Lot

|  |
| --- |
| **5. OBSAH V HMOTNOSTNÝCH, OBJEMOVÝCH ALEBO V KUSOVÝCH JEDNOTKÁCH** |

3 ml (3,5 mg/ml)

|  |
| --- |
| **6. INÉ** |

|  |
| --- |
| **ÚDAJE, KTORÉ MAJÚ BYŤ UVEDENÉ NA VONKAJŠOM OBALE**  **VONKAJŠÍ OBAL - KwikPen. Balenie po 5.** |

|  |
| --- |
| **1. NÁZOV LIEKU** |

Humalog Mix50 100 jednotiek/ml KwikPen injekčná suspenzia v naplnenom pere.

50% inzulínu-lispra a 50% suspenzie inzulínu-lispra izofánu

|  |
| --- |
| **2. LIEČIVO** |

Jeden ml suspenzie obsahuje 100 jednotiek inzulínu-lispra (ekvivalent 3,5 mg)

|  |
| --- |
| **3. ZOZNAM POMOCNÝCH LÁTOK** |

Obsahuje protamíniumsulfát, glycerol, oxid zinočnatý, heptahydrát hydrogénfosforečnanu sodného s metakrezolom a fenolom ako konzervačné prísady, vodu na injekciu.

Hydroxid sodný a/alebo kyselina chlorovodíková môžu byť použité na úpravu kyslosti. Ďalšie informácie nájdete v písomnej informácii pre používateľa.

|  |
| --- |
| **4. LIEKOVÁ FORMA A OBSAH** |

Injekčná suspenzia.

5 pier po 3 ml.

|  |
| --- |
| **5. SPÔSOB A CESTA** **PODANIA** |

Pred použitím si prečítajte písomnú informáciu.

Subkutánne použitie

|  |
| --- |
| **6. ŠPECIÁLNE UPOZORNENIE, ŽE LIEK SA MUSÍ UCHOVÁVAŤ MIMO DOHĽADU A DOSAHU DETÍ** |

Uchovávajte mimo dohľadu a dosahu detí.

|  |
| --- |
| **7. INÉ ŠPECIÁLNE UPOZORNENIA, AK JE TO POTREBNÉ** |

Dôkladne premiešajte. Pozrite priloženú písomnú informáciu.

|  |
| --- |
| **8. DÁTUM EXSPIRÁCIE** |

EXP

|  |
| --- |
| **9. ŠPECIÁLNE PODMIENKY NA UCHOVÁVANIE** |

Uchovávajte v chladničke (2°C – 8°C).

Neuchovávajte v mrazničke. Nevystavujte nadmernej teplote alebo priamemu slnečnému svetlu.

Po prvom použití sa perá môžu používať po dobu 28 dní. Používané perá uchovávajte pri teplote do 30°C. Neuchovávajte v chladničke.

|  |
| --- |
| **10. ŠPECIÁLNE UPOZORNENIA NA LIKVIDÁCIU NEPOUŽITÝCH LIEKOV ALEBO ODPADOV Z NICH VZNIKNUTÝCH, AK JE TO VHODNÉ** |

|  |
| --- |
| **11. NÁZOV A ADRESA DRŽITEĽA ROZHODNUTIA O REGISTRÁCII** |

Eli Lilly Nederland B.V.

Papendorpseweg 83, 3528 BJ Utrecht

Holandsko

|  |
| --- |
| **12. REGISTRAČNÉ ČÍSLA** |

EU/1/96/007/035

|  |
| --- |
| **13. ČÍSLO VÝROBNEJ ŠARŽE** |

Lot

|  |
| --- |
| **14. ZATRIEDENIE LIEKU PODĽA SPÔSOBU VÝDAJA** |

|  |
| --- |
| **15. POKYNY NA POUŽITIE** |

Ak je uzáver porušený pred prvým použitím, obráťte sa na svojho lekárnika.

|  |
| --- |
| **16. INFORMÁCIE V BRAILLOVOM PÍSME** |

Humalog Mix50 KwikPen

**17. ŠPECIFICKÝ IDENTIFIKÁTOR – DVOJROZMERNÝ ČIAROVÝ KÓD**

Dvojrozmerný čiarový kód so špecifickým identifikátorom.

**18. ŠPECIFICKÝ IDENTIFIKÁTOR – ÚDAJE ČITATEĽNÉ ĽUDSKÝM OKOM**

PC

SN

|  |
| --- |
| **ÚDAJE, KTORÉ MAJÚ BYŤ UVEDENÉ NA VONKAJŠOM OBALE**  **VONKAJŠÍ OBAL (s blue boxom) multibalenie - KwikPen** |

|  |
| --- |
| **1. NÁZOV LIEKU** |

Humalog Mix50 100 jednotiek/ml KwikPen injekčná suspenzia v naplnenom pere.

50% inzulínu-lispra a 50% suspenzie inzulínu-lispra izofánu

|  |
| --- |
| **2. LIEČIVO** |

Jeden ml suspenzie obsahuje 100 jednotiek inzulínu-lispra (ekvivalent 3,5 mg)

|  |
| --- |
| **3. ZOZNAM POMOCNÝCH LÁTOK** |

Obsahuje protamíniumsulfát, glycerol, oxid zinočnatý, heptahydrát hydrogénfosforečnanu sodného s metakrezolom a fenolom ako konzervačné prísady, vodu na injekciu.

Hydroxid sodný a/alebo kyselina chlorovodíková môžu byť použité na úpravu kyslosti. Ďalšie informácie nájdete v písomnej informácii pre používateľa.

|  |
| --- |
| **4. LIEKOVÁ FORMA A OBSAH** |

Injekčná suspenzia.

Multibalenie: 10 (2 balenia po 5) 3 ml pier.

|  |
| --- |
| **5. SPÔSOB A CESTA** **PODANIA** |

Pred použitím si prečítajte písomnú informáciu.

Subkutánne použitie

|  |
| --- |
| **6. ŠPECIÁLNE UPOZORNENIE, ŽE LIEK SA MUSÍ UCHOVÁVAŤ MIMO DOHĽADU A DOSAHU DETÍ** |

Uchovávajte mimo dohľadu a dosahu detí.

|  |
| --- |
| **7. INÉ ŠPECIÁLNE UPOZORNENIA, AK JE TO POTREBNÉ** |

Dôkladne premiešajte. Pozrite priloženú písomnú informáciu.

|  |
| --- |
| **8. DÁTUM EXSPIRÁCIE** |

EXP

|  |
| --- |
| **9. ŠPECIÁLNE PODMIENKY NA UCHOVÁVANIE** |

Uchovávajte v chladničke (2°C – 8°C).

Neuchovávajte v mrazničke. Nevystavujte nadmernej teplote alebo priamemu slnečnému svetlu.

Po prvom použití sa perá môžu používať po dobu 28 dní. Používané perá uchovávajte pri teplote do 30°C. Neuchovávajte v chladničke.

|  |
| --- |
| **10. ŠPECIÁLNE UPOZORNENIA NA LIKVIDÁCIU NEPOUŽITÝCH LIEKOV ALEBO ODPADOV Z NICH VZNIKNUTÝCH, AK JE TO VHODNÉ** |

|  |
| --- |
| **11. NÁZOV A ADRESA DRŽITEĽA ROZHODNUTIA O REGISTRÁCII** |

Eli Lilly Nederland B.V.

Papendorpseweg 83, 3528 BJ Utrecht

Holandsko

|  |
| --- |
| **12. REGISTRAČNÉ ČÍSLA** |

EU/1/96/007/036

|  |
| --- |
| **13. ČÍSLO VÝROBNEJ ŠARŽE** |

Lot

|  |
| --- |
| **14. ZATRIEDENIE LIEKU PODĽA SPÔSOBU VÝDAJA** |

|  |
| --- |
| **15. POKYNY NA POUŽITIE** |

|  |
| --- |
| **16. INFORMÁCIE V BRAILLOVOM PÍSME** |

Humalog Mix50 KwikPen

**17. ŠPECIFICKÝ IDENTIFIKÁTOR – DVOJROZMERNÝ ČIAROVÝ KÓD**

Dvojrozmerný čiarový kód so špecifickým identifikátorom.

**18. ŠPECIFICKÝ IDENTIFIKÁTOR – ÚDAJE ČITATEĽNÉ ĽUDSKÝM OKOM**

PC

SN

|  |
| --- |
| **ÚDAJE, KTORÉ MAJÚ BYŤ UVEDENÉ NA VONKAJŠOM OBALE**  **VONKAJŠÍ OBAL (bez blue boxu) súčasť multibalenia - KwikPen** |

|  |
| --- |
| **1. NÁZOV LIEKU** |

Humalog Mix50 100 jednotiek/ml KwikPen injekčná suspenzia v naplnenom pere.

50% inzulínu-lispra a 50% suspenzie inzulínu-lispra izofánu

|  |
| --- |
| **2. LIEČIVO** |

Jeden ml suspenzie obsahuje 100 jednotiek inzulínu-lispra (ekvivalent 3,5 mg)

|  |
| --- |
| **3. ZOZNAM POMOCNÝCH LÁTOK** |

Obsahuje protamíniumsulfát, glycerol, oxid zinočnatý, heptahydrát hydrogénfosforečnanu sodného s metakrezolom a fenolom ako konzervačné prísady, vodu na injekciu.

Hydroxid sodný a/alebo kyselina chlorovodíková môžu byť použité na úpravu kyslosti. Ďalšie informácie nájdete v písomnej informácii pre používateľa.

|  |
| --- |
| **4. LIEKOVÁ FORMA A OBSAH** |

Injekčná suspenzia.

Multibalenie: 5 pier po 3 ml. Súčasť multibalenia, nepredávajte samostatne.

|  |
| --- |
| **5. SPÔSOB A CESTA** **PODANIA** |

Pred použitím si prečítajte písomnú informáciu.

Subkutánne použitie

|  |
| --- |
| **6. ŠPECIÁLNE UPOZORNENIE, ŽE LIEK SA MUSÍ UCHOVÁVAŤ MIMO DOHĽADU A DOSAHU DETÍ** |

Uchovávajte mimo dohľadu a dosahu detí.

|  |
| --- |
| **7. INÉ ŠPECIÁLNE UPOZORNENIA, AK JE TO POTREBNÉ** |

Dôkladne premiešajte. Pozrite priloženú písomnú informáciu.

|  |
| --- |
| **8. DÁTUM EXSPIRÁCIE** |

EXP

|  |
| --- |
| **9. ŠPECIÁLNE PODMIENKY NA UCHOVÁVANIE** |

Uchovávajte v chladničke (2°C – 8°C).

Neuchovávajte v mrazničke. Nevystavujte nadmernej teplote alebo priamemu slnečnému svetlu.

Po prvom použití sa perá môžu používať po dobu 28 dní. Používané perá uchovávajte pri teplote do 30°C. Neuchovávajte v chladničke.

|  |
| --- |
| **10. ŠPECIÁLNE UPOZORNENIA NA LIKVIDÁCIU NEPOUŽITÝCH LIEKOV ALEBO ODPADOV Z NICH VZNIKNUTÝCH, AK JE TO VHODNÉ** |

|  |
| --- |
| **11. NÁZOV A ADRESA DRŽITEĽA ROZHODNUTIA O REGISTRÁCII** |

Eli Lilly Nederland B.V.

Papendorpseweg 83, 3528 BJ Utrecht

Holandsko

|  |
| --- |
| **12. REGISTRAČNÉ ČÍSLA** |

EU/1/96/007/036

|  |
| --- |
| **13. ČÍSLO VÝROBNEJ ŠARŽE** |

Lot

|  |
| --- |
| **14. ZATRIEDENIE LIEKU PODĽA SPÔSOBU VÝDAJA** |

|  |
| --- |
| **15. POKYNY NA POUŽITIE** |

Ak je uzáver porušený pred prvým použitím, obráťte sa na svojho lekárnika.

|  |
| --- |
| **16. INFORMÁCIE V BRAILLOVOM PÍSME** |

Humalog Mix50 KwikPen

**17. ŠPECIFICKÝ IDENTIFIKÁTOR – DVOJROZMERNÝ ČIAROVÝ KÓD**

**18. ŠPECIFICKÝ IDENTIFIKÁTOR – ÚDAJE ČITATEĽNÉ ĽUDSKÝM OKOM**

|  |
| --- |
| **MINIMÁLNE ÚDAJE, KTORÉ MAJÚ BYŤ UVEDENÉ NA MALOM VNÚTORNOM OBALE** |

|  |
| --- |
| **TEXT NA ŠTÍTKU** |

|  |
| --- |
| **1. NÁZOV LIEKU A CESTA PODANIA** |

Humalog Mix50 100 j./ml KwikPen injekčná suspenzia

50% inzulínu-lispra a 50% suspenzie inzulínu-lispra izofánu

Subkutánne použitie

|  |
| --- |
| **2. SPÔSOB PODANIA** |

|  |
| --- |
| **3. DÁTUM EXSPIRÁCIE** |

EXP {MM/RRRR}

|  |
| --- |
| **4. ČÍSLO VÝROBNEJ ŠARŽE** |

Lot

|  |
| --- |
| **5. OBSAH V HMOTNOSTNÝCH, OBJEMOVÝCH ALEBO V KUSOVÝCH JEDNOTKÁCH** |

3 ml (3,5 mg/ml)

|  |
| --- |
| **6. INÉ** |

|  |
| --- |
| **ÚDAJE, KTORÉ MAJÚ BYŤ UVEDENÉ NA VONKAJŠOM OBALE**  **ŠKATUĽA KwikPen, balenie 1, 2 a 5 pier** |

|  |
| --- |
| **1. NÁZOV LIEKU** |

Humalog 200 jednotiek/ml KwikPen injekčný roztok v naplnenom pere

iInzulín-lispro

|  |
| --- |
| **2. LIEČIVO** |

Jeden ml roztoku obsahuje 200 jednotiek inzulínu-lispra (ekvivalent 6,9 mg)

|  |
| --- |
| **3. ZOZNAM POMOCNÝCH LÁTOK** |

Obsahuje glycerol, oxid zinočnatý, trometamol, metakrezol a vodu na injekcie.

Hydroxid sodný a/alebo kyselina chlorovodíková môžu byť použité na úpravu kyslosti roztoku. Ďalšie informácie nájdete v písomnej informácii pre používateľa.

|  |
| --- |
| **4. LIEKOVÁ FORMA A OBSAH** |

Injekčný roztok.

1 pero po 3 ml

2 perá po 3 ml

5 pier po 3 ml

|  |
| --- |
| **5. SPÔSOB A CESTY** **PODANIA** |

Pred použitím si prečítajte písomnú informáciu.

Subkutánne použitie.

|  |
| --- |
| **6. ŠPECIÁLNE UPOZORNENIE, ŽE LIEK SA MUSÍ UCHOVÁVAŤ MIMO DOHĽADU A DOSAHU DETÍ** |

Uchovávajte mimo dohľadu a dosahu detí.

|  |
| --- |
| **7. INÉ ŠPECIÁLNE UPOZORNENIA, AK JE TO POTREBNÉ** |

**Používajte iba v tomto pere, inak môže dôjsť k závažnému predávkovaniu.**

Ak je pred prvým použitím uzáver balenia porušený, obráťte sa na svojho lekárnika.

|  |
| --- |
| **8. DÁTUM EXSPIRÁCIE** |

EXP

|  |
| --- |
| **9. ŠPECIÁLNE PODMIENKY NA UCHOVÁVANIE** |

Uchovávajte v chladničke (2°C – 8°C).

Neuchovávajte v mrazničke. Nevystavujte nadmernému teplu ani priamemu slnečnému svetlu.

Po prvom použití sa perá môžu používať počas 28 dní. Používané perá uchovávajte pri teplote do 30°C. Neuchovávajte v chladničke.

|  |
| --- |
| **10. ŠPECIÁLNE UPOZORNENIA NA LIKVIDÁCIU NEPOUŽITÝCH LIEKOV ALEBO ODPADOV Z NICH VZNIKNUTÝCH, AK JE TO VHODNÉ** |

|  |
| --- |
| **11. NÁZOV A ADRESA DRŽITEĽA ROZHODNUTIA O REGISTRÁCII** |

Eli Lilly Nederland B.V.

Papendorpseweg 83, 3528 BJ Utrecht

Holandsko

|  |
| --- |
| **12. REGISTRAČNÉ ČÍSLO** |

EU/1/96/007/039 1 pero

EU/1/96/007/040 2 perá

EU/1/96/007/041 5 pier

|  |
| --- |
| **13. ČÍSLO VÝROBNEJ ŠARŽE** |

Lot

|  |
| --- |
| **14. ZATRIEDENIE LIEKU PODĽA SPÔSOBU VÝDAJA** |

|  |
| --- |
| **15. POKYNY NA POUŽITIE** |

|  |
| --- |
| **16. INFORMÁCIE V BRAILLOVOM PÍSME** |

Humalog 200 jednotiek/ml

**17. ŠPECIFICKÝ IDENTIFIKÁTOR – DVOJROZMERNÝ ČIAROVÝ KÓD**

Dvojrozmerný čiarový kód so špecifickým identifikátorom.

**18. ŠPECIFICKÝ IDENTIFIKÁTOR – ÚDAJE ČITATEĽNÉ ĽUDSKÝM OKOM**

PC

SN

|  |
| --- |
| **ÚDAJE, KTORÉ MAJÚ BYŤ UVEDENÉ NA VONKAJŠOM OBALE**  **ŠKATUĽA (s „Blue boxom“) multibalenie - KwikPen** |

|  |
| --- |
| **1. NÁZOV LIEKU** |

Humalog 200 jednotiek/ml KwikPen injekčný roztok v naplnenom pere

inzulín-lispro

|  |
| --- |
| **2. LIEČIVO** |

Jeden ml roztoku obsahuje 200 jednotiek inzulínu-lispra (ekvivalent 6,9 mg)

|  |
| --- |
| **3. ZOZNAM POMOCNÝCH LÁTOK** |

Obsahuje glycerol, oxid zinočnatý, trometamol, metakrezol a vodu na injekcie.

Hydroxid sodný a/alebo kyselina chlorovodíková môžu byť použité na úpravu kyslosti roztoku. Ďalšie informácie nájdete v písomnej informácii pre používateľa.

|  |
| --- |
| **4. LIEKOVÁ FORMA A OBSAH** |

Injekčný roztok.

Multibalenie: 10 (2 balenia po 5) 3 ml pier.

|  |
| --- |
| **5. SPÔSOB A CESTY** **PODANIA** |

Pred použitím si prečítajte písomnú informáciu.

Subkutánne použitie.

|  |
| --- |
| **6. ŠPECIÁLNE UPOZORNENIE, ŽE LIEK SA MUSÍ UCHOVÁVAŤ MIMO DOHĽADU A DOSAHU DETÍ** |

Uchovávajte mimo dohľadu a dosahu detí.

|  |
| --- |
| **7. INÉ ŠPECIÁLNE UPOZORNENIA, AK JE TO POTREBNÉ** |

**Používajte iba v tomto pere, inak môže dôjsť k závažnému predávkovaniu.**

Ak je pred prvým použitím uzáver balenia porušený, obráťte sa na svojho lekárnika.

|  |
| --- |
| **8. DÁTUM EXSPIRÁCIE** |

EXP

|  |
| --- |
| **9. ŠPECIÁLNE PODMIENKY NA UCHOVÁVANIE** |

Uchovávajte v chladničke (2°C – 8°C).

Neuchovávajte v mrazničke. Nevystavujte nadmernému teplu ani priamemu slnečnému svetlu.

Po prvom použití sa perá môžu používať počas 28 dní. Používané perá uchovávajte pri teplote do 30°C. Neuchovávajte v chladničke.

|  |
| --- |
| **10. ŠPECIÁLNE UPOZORNENIA NA LIKVIDÁCIU NEPOUŽITÝCH LIEKOV ALEBO ODPADOV Z NICH VZNIKNUTÝCH, AK JE TO VHODNÉ** |

|  |
| --- |
| **11. NÁZOV A ADRESA DRŽITEĽA ROZHODNUTIA O REGISTRÁCII** |

Eli Lilly Nederland B.V.

Papendorpseweg 83, 3528 BJ Utrecht

Holandsko

|  |
| --- |
| **12. REGISTRAČNÉ ČÍSLO** |

EU/1/96/007/042

|  |
| --- |
| **13. ČÍSLO VÝROBNEJ ŠARŽE** |

Lot

|  |
| --- |
| **14. ZATRIEDENIE LIEKU PODĽA SPÔSOBU VÝDAJA** |

|  |
| --- |
| **15. POKYNY NA POUŽITIE** |

|  |
| --- |
| **16. INFORMÁCIE V BRAILLOVOM PÍSME** |

Humalog 200 jednotiek/ml

**17. ŠPECIFICKÝ IDENTIFIKÁTOR – DVOJROZMERNÝ ČIAROVÝ KÓD**

Dvojrozmerný čiarový kód so špecifickým identifikátorom.

**18. ŠPECIFICKÝ IDENTIFIKÁTOR – ÚDAJE ČITATEĽNÉ ĽUDSKÝM OKOM**

PC

SN

|  |
| --- |
| **ÚDAJE, KTORÉ MAJÚ BYŤ UVEDENÉ NA VONKAJŠOM OBALE**  **ŠKATUĽA (bez „Blue boxu“) súčasť multibalenia - KwikPen** |

|  |
| --- |
| **1. NÁZOV LIEKU** |

Humalog 200 jednotiek/ml KwikPen injekčný roztok v naplnenom pere

inzulín-lispro

|  |
| --- |
| **2. LIEČIVO** |

Jeden ml roztoku obsahuje 200 jednotiek inzulínu-lispra (ekvivalent 6,9 mg)

|  |
| --- |
| **3. ZOZNAM POMOCNÝCH LÁTOK** |

Obsahuje glycerol, oxid zinočnatý, trometamol, metakrezol a vodu na injekcie.

Hydroxid sodný a/alebo kyselina chlorovodíková môžu byť použité na úpravu kyslosti roztoku. Ďalšie informácie nájdete v písomnej informácii pre používateľa.

|  |
| --- |
| **4. LIEKOVÁ FORMA A OBSAH** |

Injekčný roztok.

Multibalenie: 5 pier po 3 ml. Súčasť multibalenia, samostatne nepredajné.

|  |
| --- |
| **5. SPÔSOB A CESTY** **PODANIA** |

Pred použitím si prečítajte písomnú informáciu.

Subkutánne použitie.

|  |
| --- |
| **6. ŠPECIÁLNE UPOZORNENIE, ŽE LIEK SA MUSÍ UCHOVÁVAŤ MIMO DOHĽADU A DOSAHU DETÍ** |

Uchovávajte mimo dohľadu a dosahu detí.

|  |
| --- |
| **7. INÉ ŠPECIÁLNE UPOZORNENIA, AK JE TO POTREBNÉ** |

**Používajte iba v tomto pere, inak môže dôjsť k závažnému predávkovaniu.**

Ak je pred prvým použitím uzáver balenia porušený, obráťte sa na svojho lekárnika.

|  |
| --- |
| **8. DÁTUM EXSPIRÁCIE** |

EXP

|  |
| --- |
| **9. ŠPECIÁLNE PODMIENKY NA UCHOVÁVANIE** |

Uchovávajte v chladničke (2°C – 8°C).

Neuchovávajte v mrazničke. Nevystavujte nadmernému teplu ani priamemu slnečnému svetlu.

Po prvom použití sa perá môžu používať počas 28 dní. Používané perá uchovávajte pri teplote do 30°C. Neuchovávajte v chladničke.

|  |
| --- |
| **10. ŠPECIÁLNE UPOZORNENIA NA LIKVIDÁCIU NEPOUŽITÝCH LIEKOV ALEBO ODPADOV Z NICH VZNIKNUTÝCH, AK JE TO VHODNÉ** |

|  |
| --- |
| **11. NÁZOV A ADRESA DRŽITEĽA ROZHODNUTIA O REGISTRÁCII** |

Eli Lilly Nederland B.V.

Papendorpseweg 83, 3528 BJ Utrecht

Holandsko

|  |
| --- |
| **12. REGISTRAČNÉ ČÍSLO** |

EU/1/96/007/042

|  |
| --- |
| **13. ČÍSLO VÝROBNEJ ŠARŽE** |

Lot

|  |
| --- |
| **14. ZATRIEDENIE LIEKU PODĽA SPÔSOBU VÝDAJA** |

|  |
| --- |
| **15. POKYNY NA POUŽITIE** |

|  |
| --- |
| **16. INFORMÁCIE V BRAILLOVOM PÍSME** |

Humalog 200 jednotiek/ml

**17. ŠPECIFICKÝ IDENTIFIKÁTOR – DVOJROZMERNÝ ČIAROVÝ KÓD**

**18. ŠPECIFICKÝ IDENTIFIKÁTOR – ÚDAJE ČITATEĽNÉ ĽUDSKÝM OKOM**

inzulínu-lispra

|  |
| --- |
| **MINIMÁLNE ÚDAJE, KTORÉ MAJÚ BYŤ UVEDENÉ NA MALOM VNÚTORNOM OBALE**  **TEXT NA ŠTÍTKU** |

|  |
| --- |
| **1. NÁZOV LIEKU A CESTY PODANIA** |

Humalog 200 jednotiek/ml KwikPen injekčný roztok

inzulín-lispro

Subkutánne použitie.

|  |
| --- |
| **2. SPÔSOB PODANIA** |

|  |
| --- |
| **3. DÁTUM EXSPIRÁCIE** |

EXP

|  |
| --- |
| **4. ČÍSLO VÝROBNEJ ŠARŽE** |

Lot

|  |
| --- |
| **5. OBSAH V HMOTNOSTNÝCH, OBJEMOVÝCH ALEBO V KUSOVÝCH JEDNOTKÁCH** |

3 ml

|  |
| --- |
| **6. INÉ** |

**POUŽíVAJTE IBA V TOMTO PERE, INAK MôžE DôJSť K ZáVAžNéMU PREDáVKOVANIU.**

**ÚDAJE, KTORÉ MAJÚ BYŤ UVEDENÉ NA VONKAJŠOM OBALE**

**VONKAJŠÍ OBAL - Junior KwikPen. Balenie po 1 a 5.**

**1. NÁZOV LIEKU**

Humalog 100 jednotiek/ml Junior KwikPen injekčný roztok v naplnenom pere.

inzulín-lispro

**2. LIEČIVO**

Jeden ml roztoku obsahuje 100 jednotiek inzulínu-lispra (ekvivalent 3,5 mg).

**3. ZOZNAM POMOCNÝCH LÁTOK**

Obsahuje glycerol, oxid zinočnatý, heptahydrát hydrogénfosforečnanu sodného, metakrezol a vodu na injekcie. Na úpravu kyslosti môže byť použitý hydroxid sodný a/alebo kyselina chlorovodíková. Ďalšie informácie nájdete v písomnej informácii pre používateľa.

**4. LIEKOVÁ FORMA A OBSAH**

Injekčný roztok.

1 pero po 3 ml.

5 pier po 3 ml.

**5. SPÔSOB A CESTY PODÁVANIA**

Pred použitím si prečítajte písomnú informáciu.

**Subkutánne použitie.**

**6. ŠPECIÁLNE UPOZORNENIE, ŽE LIEK SA MUSÍ UCHOVÁVAŤ MIMO DOHĽADU A DOSAHU DETÍ**

Uchovávajte mimo dohľadu a dosahu detí.

**7. INÉ ŠPECIÁLNE UPOZORNENIE, AK JE TO POTREBNÉ**

**Pero podá 0,5 – 30 jednotiek v kroku po 0,5 jednotke.**

Ak je pred prvým použitím balenie porušené, obráťte sa na lekárnika.

**8. DÁTUM EXSPIRÁCIE**

EXP

**9. ŠPECIÁLNE PODMIENKY NA UCHOVÁVANIE**

Uchovávajte v chladničke (2 °C - 8 °C).

Neuchovávajte v mrazničke. Nevystavujte nadmernej teplote ani priamemu slnečnému svetlu.

Po prvom použití sa perá môžu používať počas 28 dní. Po 28 dňoch zlikvidujte, aj keď v pere ostane ešte nejaký roztok. Používané perá uchovávajte pri teplote do 30 °C a neuchovávajte ich v chladničke.

**10. ŠPECIÁLNE UPOZORNENIA NA LIKVIDÁCIU NEPOUŽITÝCH LIEKOV ALEBO ODPADOV Z NICH VZNIKNUTÝCH, AK JE TO VHODNÉ**

**11. NÁZOV A ADRESA DRŽITEĽA ROZHODNUTIA O REGISTRÁCII**

Eli Lilly Nederland B.V.

Papendorpseweg 83, 3528 BJ Utrecht

Holandsko

**12. REGISTRAČNÉ ČÍSLO**

EU/1/96/007/043 1 pero

EU/1/96/007/044 5 pier

**13. ČÍSLO VÝROBNEJ ŠARŽE**

Lot

**14. ZATRIEDENIE LIEKU PODĽA SPÔSOBU VÝDAJA**

**15. POKYNY NA POUŽITIE**

**16. INFORMÁCIE V BRAILLOVOM PÍSME**

Humalog 100 jednotiek/ml Junior KwikPen

**17. ŠPECIFICKÝ IDENTIFIKÁTOR – DVOJROZMERNÝ ČIAROVÝ KÓD**

Dvojrozmerný čiarový kód so špecifickým identifikátorom.

**18. ŠPECIFICKÝ IDENTIFIKÁTOR – ÚDAJE ČITATEĽNÉ ĽUDSKÝM OKOM**

PC

SN

**ÚDAJE, KTORÉ MAJÚ BYŤ UVEDENÉ NA VONKAJŠOM OBALE**

**VONKAJŠÍ OBAL (vrátane Blue boxu) multibalenie – Junior KwikPen**

**1. NÁZOV LIEKU**

Humalog 100 jednotiek/ml Junior KwikPen injekčný roztok v naplnenom pere.

inzulín-lispro

**2. LIEČIVO**

Jeden ml roztoku obsahuje 100 jednotiek inzulínu-lispra (ekvivalent 3,5 mg).

**3. ZOZNAM POMOCNÝCH LÁTOK**

Obsahuje glycerol, oxid zinočnatý, heptahydrát hydrogénfosforečnanu sodného, metakrezol a vodu na injekcie. Na úpravu kyslosti môže byť použitý hydroxid sodný a/alebo kyselina chlorovodíková. Ďalšie informácie nájdete v písomnej informácii pre používateľa.

**4. LIEKOVÁ FORMA A OBSAH**

Injekčný roztok.

Multibalenie: 10 (2 balenia po 5) 3 ml pier.

**5. SPÔSOB A CESTY PODÁVANIA**

Pred použitím si prečítajte písomnú informáciu.

**Subkutánne použitie.**

**6. ŠPECIÁLNE UPOZORNENIE, ŽE LIEK SA MUSÍ UCHOVÁVAŤ MIMO DOHĽADU A DOSAHU DETÍ**

Uchovávajte mimo dohľadu a dosahu detí

**7. INÉ ŠPECIÁLNE UPOZORNENIE, AK JE TO POTREBNÉ**

**Pero podá 0,5 - 30 jednotiek v kroku po 0,5 jednotke.**

**8. DÁTUM EXSPIRÁCIE**

EXP

**9. ŠPECIÁLNE PODMIENKY NA UCHOVÁVANIE**

Uchovávajte v chladničke (2 °C - 8 °C).

Neuchovávajte v mrazničke. Nevystavujte nadmernej teplote ani priamemu slnečnému svetlu.

Po prvom použití sa perá môžu používať počas 28 dní. Po 28 dňoch zlikvidujte, aj keď v pere ostane ešte nejaký roztok. Používané perá uchovávajte pri teplote do 30 °C a neuchovávajte ich v chladničke.

**10. ŠPECIÁLNE UPOZORNENIA NA LIKVIDÁCIU NEPOUŽITÝCH LIEKOV ALEBO ODPADOV Z NICH VZNIKNUTÝCH, AK JE TO VHODNÉ**

**11. NÁZOV A ADRESA DRŽITEĽA ROZHODNUTIA O REGISTRÁCII**

Eli Lilly Nederland B.V.

Papendorpseweg 83, 3528 BJ Utrecht

Holandsko

**12. REGISTRAČNÉ ČÍSLO**

EU/1/96/007/045

**13. ČÍSLO VÝROBNEJ ŠARŽE**

Lot

**14. ZATRIEDENIE LIEKU PODĽA SPÔSOBU VÝDAJA**

**15. POKYNY NA POUŽITIE**

**16. INFORMÁCIE V BRAILLOVOM PÍSME**

Humalog 100 jednotiek/ml Junior KwikPen

**17. ŠPECIFICKÝ IDENTIFIKÁTOR – DVOJROZMERNÝ ČIAROVÝ KÓD**

Dvojrozmerný čiarový kód so špecifickým identifikátorom.

**18. ŠPECIFICKÝ IDENTIFIKÁTOR – ÚDAJE ČITATEĽNÉ ĽUDSKÝM OKOM**

PC

SN

**ÚDAJE, KTORÉ MAJÚ BYŤ UVEDENÉ NA VONKAJŠOM OBALE**

**VNÚTORNÝ OBAL (bez Blue boxu) súčasť multibalenia – Junior KwikPen**

**1. NÁZOV LIEKU**

Humalog 100 jednotiek/ml Junior KwikPen injekčný roztok v naplnenom pere.

inzulín-lispro

**2. LIEČIVO**

Jeden ml roztoku obsahuje 100 jednotiek inzulínu-lispra (ekvivalent 3,5 mg).

**3. ZOZNAM POMOCNÝCH LÁTOK**

Obsahuje glycerol, oxid zinočnatý, heptahydrát hydrogénfosforečnanu sodného, metakrezol a vodu na injekcie. Na úpravu kyslosti môže byť použitý hydroxid sodný a/alebo kyselina chlorovodíková. Ďalšie informácie nájdete v písomnej informácii pre používateľa.

**4. LIEKOVÁ FORMA A OBSAH**

Injekčný roztok.

Multibalenie: 5 pier po 3 ml. Súčasť multibalenia, samostatne nepredajné.

**5. SPÔSOB A CESTY PODÁVANIA**

Pred použitím si prečítajte písomnú informáciu.

**Subkutánne použitie.**

**6. ŠPECIÁLNE UPOZORNENIE, ŽE LIEK SA MUSÍ UCHOVÁVAŤ MIMO DOHĽADU A DOSAHU DETÍ**

Uchovávajte mimo dohľadu a dosahu detí

**7. INÉ ŠPECIÁLNE UPOZORNENIE, AK JE TO POTREBNÉ**

**Pero podá 0,5 - 30 jednotiek v kroku po 0,5 jednotke.**

Ak je pred prvým použitím balenie porušené, obráťte sa na lekárnika.

**8. DÁTUM EXSPIRÁCIE**

EXP

**9. ŠPECIÁLNE PODMIENKY NA UCHOVÁVANIE**

Uchovávajte v chladničke (2 °C - 8 °C).

Neuchovávajte v mrazničke. Nevystavujte nadmernej teplote ani priamemu slnečnému svetlu.

Po prvom použití sa perá môžu používať počas 28 dní. Po 28 dňoch zlikvidujte, aj keď v pere ostane ešte nejaký roztok. Používané perá uchovávajte pri teplote do 30 °C a neuchovávajte ich v chladničke.

**10. ŠPECIÁLNE UPOZORNENIA NA LIKVIDÁCIU NEPOUŽITÝCH LIEKOV ALEBO ODPADOV Z NICH VZNIKNUTÝCH, AK JE TO VHODNÉ**

**11. NÁZOV A ADRESA DRŽITEĽA ROZHODNUTIA O REGISTRÁCII**

Eli Lilly Nederland B.V.

Papendorpseweg 83, 3528 BJ Utrecht

Holandsko

**12. REGISTRAČNÉ ČÍSLO**

EU/1/96/007/045

**13. ČÍSLO VÝROBNEJ ŠARŽE**

Lot

**14. ZATRIEDENIE LIEKU PODĽA SPÔSOBU VÝDAJA**

**15. POKYNY NA POUŽITIE**

**16. INFORMÁCIE V BRAILLOVOM PÍSME**

Humalog 100 jednotiek/ml Junior KwikPen

**17. ŠPECIFICKÝ IDENTIFIKÁTOR – DVOJROZMERNÝ ČIAROVÝ KÓD**

**18. ŠPECIFICKÝ IDENTIFIKÁTOR – ÚDAJE ČITATEĽNÉ ĽUDSKÝM OKOM**

inzulínu-lispra

**MINIMÁLNE ÚDAJE, KTORÉ MAJÚ BYŤ UVEDENÉ NA MALOM VNÚTORNOM OBALE**

**TEXT OZNAČENIA LIEKU**

**1. NÁZOV LIEKU A CESTY PODÁVANIA**

Humalog 100 jednotiek/ml Junior KwikPen injekčný roztok

inzulín-lispro

Subkutánne použitie

**2. SPÔSOB PODÁVANIA**

**3. DÁTUM EXSPIRÁCIE**

EXP

**4. ČÍSLO VÝROBNEJ ŠARŽE**

Lot

**5. OBSAH V HMOTNOSTNÝCH, OBJEMOVÝCH ALEBO KUSOVÝCH JEDNOTKÁCH**

3 ml

**6. INÉ**

**ÚDAJE, KTORÉ MAJÚ BYŤ UVEDENÉ NA VONKAJŠOM OBALE**

**VONKAJŠÍ OBAL - Tempo Pen. Balenie po 5.**

**1. NÁZOV LIEKU**

Humalog 100 jednotiek/ml Tempo Pen, injekčný roztok v naplnenom pere.

inzulín-lispro

**2. LIEČIVO**

Jeden ml roztoku obsahuje 100 jednotiek inzulínu-lispra (ekvivalent 3,5 mg).

**3. ZOZNAM POMOCNÝCH LÁTOK**

Pomocné látky: glycerol, oxid zinočnatý, heptahydrát hydrogénfosforečnanu sodného, metakrezol a vodu na injekcie. Na úpravu kyslosti môže byť použitý hydroxid sodný a/alebo kyselina chlorovodíková. Ďalšie informácie nájdete v písomnej informácii pre používateľa.

**4. LIEKOVÁ FORMA A OBSAH**

Injekčný roztok.

5 pier po 3 ml.

**5. SPÔSOB A CESTY PODÁVANIA**

Pred použitím si prečítajte písomnú informáciu.

Subkutánne použitie.

**6. ŠPECIÁLNE UPOZORNENIE, ŽE LIEK SA MUSÍ UCHOVÁVAŤ MIMO DOHĽADU A DOSAHU DETÍ**

Uchovávajte mimo dohľadu a dosahu detí.

**7. INÉ ŠPECIÁLNE UPOZORNENIE, AK JE TO POTREBNÉ**

**8. DÁTUM EXSPIRÁCIE**

EXP

**9. ŠPECIÁLNE PODMIENKY NA UCHOVÁVANIE**

Uchovávajte v chladničke (2 °C - 8 °C).

Neuchovávajte v mrazničke. Nevystavujte nadmernej teplote ani priamemu slnečnému svetlu.

Po prvom použití sa perá môžu používať počas 28 dní. Po 28 dňoch zlikvidujte, aj keď v pere ostane ešte nejaký roztok. Používané perá uchovávajte pri teplote do 30 °C a neuchovávajte ich v chladničke.

**10. ŠPECIÁLNE UPOZORNENIA NA LIKVIDÁCIU NEPOUŽITÝCH LIEKOV ALEBO ODPADOV Z NICH VZNIKNUTÝCH, AK JE TO VHODNÉ**

**11. NÁZOV A ADRESA DRŽITEĽA ROZHODNUTIA O REGISTRÁCII**

Eli Lilly Nederland B.V.

Papendorpseweg 83, 3528 BJ Utrecht

Holandsko

**12. REGISTRAČNÉ ČÍSLO**

EU/1/96/007/046

**13. ČÍSLO VÝROBNEJ ŠARŽE**

Lot

**14. ZATRIEDENIE LIEKU PODĽA SPÔSOBU VÝDAJA**

**15. POKYNY NA POUŽITIE**

Ak je pred prvým použitím balenie porušené, obráťte sa na lekárnika.

**16. INFORMÁCIE V BRAILLOVOM PÍSME**

Humalog Tempo Pen

**17. ŠPECIFICKÝ IDENTIFIKÁTOR – DVOJROZMERNÝ ČIAROVÝ KÓD**

Dvojrozmerný čiarový kód so špecifickým identifikátorom.

**18. ŠPECIFICKÝ IDENTIFIKÁTOR – ÚDAJE ČITATEĽNÉ ĽUDSKÝM OKOM**

PC

SN

**ÚDAJE, KTORÉ MAJÚ BYŤ UVEDENÉ NA VONKAJŠOM OBALE**

**VONKAJŠÍ OBAL - (s Blue Boxom) multibalenie - Tempo Pen**

**1. NÁZOV LIEKU**

Humalog 100 jednotiek/ml Tempo Pen, injekčný roztok v naplnenom pere.

inzulín-lispro

**2. LIEČIVO**

Jeden ml roztoku obsahuje 100 jednotiek inzulínu-lispra (ekvivalent 3,5 mg).

**3. ZOZNAM POMOCNÝCH LÁTOK**

Pomocné látky: glycerol, oxid zinočnatý, heptahydrát hydrogénfosforečnanu sodného, metakrezol a vodu na injekcie. Na úpravu kyslosti môže byť použitý hydroxid sodný a/alebo kyselina chlorovodíková. Ďalšie informácie nájdete v písomnej informácii pre používateľa.

**4. LIEKOVÁ FORMA A OBSAH**

Injekčný roztok.

Multibalenie: 10 (2 balenia po 5) 3 ml pier.

**5. SPÔSOB A CESTY PODÁVANIA**

Pred použitím si prečítajte písomnú informáciu.

Subkutánne použitie.

**6. ŠPECIÁLNE UPOZORNENIE, ŽE LIEK SA MUSÍ UCHOVÁVAŤ MIMO DOHĽADU A DOSAHU DETÍ**

Uchovávajte mimo dohľadu a dosahu detí.

**7. INÉ ŠPECIÁLNE UPOZORNENIE, AK JE TO POTREBNÉ**

**8. DÁTUM EXSPIRÁCIE**

EXP

**9. ŠPECIÁLNE PODMIENKY NA UCHOVÁVANIE**

Uchovávajte v chladničke (2 °C - 8 °C).

Neuchovávajte v mrazničke. Nevystavujte nadmernej teplote ani priamemu slnečnému svetlu.

Po prvom použití sa perá môžu používať počas 28 dní. Po 28 dňoch zlikvidujte, aj keď v pere ostane ešte nejaký roztok. Používané perá uchovávajte pri teplote do 30 °C a neuchovávajte ich v chladničke.

**10. ŠPECIÁLNE UPOZORNENIA NA LIKVIDÁCIU NEPOUŽITÝCH LIEKOV ALEBO ODPADOV Z NICH VZNIKNUTÝCH, AK JE TO VHODNÉ**

**11. NÁZOV A ADRESA DRŽITEĽA ROZHODNUTIA O REGISTRÁCII**

Eli Lilly Nederland B.V.

Papendorpseweg 83, 3528 BJ Utrecht

Holandsko

**12. REGISTRAČNÉ ČÍSLO**

EU/1/96/007/047

**13. ČÍSLO VÝROBNEJ ŠARŽE**

Lot

**14. ZATRIEDENIE LIEKU PODĽA SPÔSOBU VÝDAJA**

**15. POKYNY NA POUŽITIE**

Ak je pred prvým použitím balenie porušené, obráťte sa na lekárnika.

**16. INFORMÁCIE V BRAILLOVOM PÍSME**

Humalog Tempo Pen

**17. ŠPECIFICKÝ IDENTIFIKÁTOR – DVOJROZMERNÝ ČIAROVÝ KÓD**

Dvojrozmerný čiarový kód so špecifickým identifikátorom.

**18. ŠPECIFICKÝ IDENTIFIKÁTOR – ÚDAJE ČITATEĽNÉ ĽUDSKÝM OKOM**

PC

SN

**ÚDAJE, KTORÉ MAJÚ BYŤ UVEDENÉ NA VONKAJŠOM OBALE**

**VONKAJŠÍ OBAL - (bez Blue Boxu) multibalenie - Tempo Pen**

**1. NÁZOV LIEKU**

Humalog 100 jednotiek/ml Tempo Pen, injekčný roztok v naplnenom pere.

inzulín-lispro

**2. LIEČIVO**

Jeden ml roztoku obsahuje 100 jednotiek inzulínu-lispra (ekvivalent 3,5 mg).

**3. ZOZNAM POMOCNÝCH LÁTOK**

Pomocné látky: glycerol, oxid zinočnatý, heptahydrát hydrogénfosforečnanu sodného, metakrezol a vodu na injekcie. Na úpravu kyslosti môže byť použitý hydroxid sodný a/alebo kyselina chlorovodíková. Ďalšie informácie nájdete v písomnej informácii pre používateľa.

**4. LIEKOVÁ FORMA A OBSAH**

Injekčný roztok.

5 pier po 3 ml. Súčasť multibalenia, samostatne nepredajné.

**5. SPÔSOB A CESTY PODÁVANIA**

Pred použitím si prečítajte písomnú informáciu.

Subkutánne použitie.

**6. ŠPECIÁLNE UPOZORNENIE, ŽE LIEK SA MUSÍ UCHOVÁVAŤ MIMO DOHĽADU A DOSAHU DETÍ**

Uchovávajte mimo dohľadu a dosahu detí.

**7. INÉ ŠPECIÁLNE UPOZORNENIE, AK JE TO POTREBNÉ**

**8. DÁTUM EXSPIRÁCIE**

EXP

**9. ŠPECIÁLNE PODMIENKY NA UCHOVÁVANIE**

Uchovávajte v chladničke (2 °C - 8 °C).

Neuchovávajte v mrazničke. Nevystavujte nadmernej teplote ani priamemu slnečnému svetlu.

Po prvom použití sa perá môžu používať počas 28 dní. Po 28 dňoch zlikvidujte, aj keď v pere ostane ešte nejaký roztok. Používané perá uchovávajte pri teplote do 30 °C a neuchovávajte ich v chladničke.

**10. ŠPECIÁLNE UPOZORNENIA NA LIKVIDÁCIU NEPOUŽITÝCH LIEKOV ALEBO ODPADOV Z NICH VZNIKNUTÝCH, AK JE TO VHODNÉ**

**11. NÁZOV A ADRESA DRŽITEĽA ROZHODNUTIA O REGISTRÁCII**

Eli Lilly Nederland B.V.

Papendorpseweg 83, 3528 BJ Utrecht

Holandsko

**12. REGISTRAČNÉ ČÍSLO**

EU/1/96/007/047

**13. ČÍSLO VÝROBNEJ ŠARŽE**

Lot

**14. ZATRIEDENIE LIEKU PODĽA SPÔSOBU VÝDAJA**

**15. POKYNY NA POUŽITIE**

Ak je pred prvým použitím balenie porušené, obráťte sa na lekárnika.

**16. INFORMÁCIE V BRAILLOVOM PÍSME**

Humalog Tempo Pen

**17. ŠPECIFICKÝ IDENTIFIKÁTOR – DVOJROZMERNÝ ČIAROVÝ KÓD**

**18. ŠPECIFICKÝ IDENTIFIKÁTOR – ÚDAJE ČITATEĽNÉ ĽUDSKÝM OKOM**

**MINIMÁLNE ÚDAJE, KTORÉ MAJÚ BYŤ UVEDENÉ NA MALOM VNÚTORNOM OBALE**

**TEXT OZNAČENIA LIEKU**

**1. NÁZOV LIEKU A CESTY PODÁVANIA**

Humalog 100 jednotiek/ml Tempo Pen, injekčný roztok

inzulín-lispro

Subkutánne použitie

**2. SPÔSOB PODÁVANIA**

**3. DÁTUM EXSPIRÁCIE**

EXP

**4. ČÍSLO VÝROBNEJ ŠARŽE**

Lot

**5. OBSAH V HMOTNOSTNÝCH, OBJEMOVÝCH ALEBO KUSOVÝCH JEDNOTKÁCH**

3 ml

**6. INÉ**

B. PÍSOMNÁ INFORMÁCIA PRE POUŽÍVATEĽA

**Písomná informácia pre používateľa**

**Humalog 100 jednotiek/ml injekčný roztok v injekčnej liekovke**

**inzulín-lispro**

**Pozorne si prečítajte celú písomnú informáciu predtým, ako začnete používať tento liek, pretože obsahuje pre vás dôležité informácie.**

1. Túto písomnú informáciu si uschovajte. Možno bude potrebné, aby ste si ju znovu prečítali.
2. Ak máte akékoľvek ďalšie otázky, obráťte sa na svojho lekára alebo lekárnika.
3. Tento liek bol predpísaný iba vám. Nedávajte ho nikomu inému. Môže mu uškodiť, dokonca aj vtedy, ak má rovnaké príznaky ochorenia ako vy.
4. Ak sa u vás vyskytne akýkoľvek vedľajší účinok, obráťte sa na svojho lekára alebo lekárnika. To sa týka aj akýchkoľvek vedľajších účinkov, ktoré nie sú uvedené v tejto písomnej informácii. Pozri časť 4.

**V tejto písomnej informácii sa dozviete**:

1. Čo je Humalog a na čo sa používa

2. Čo potrebujete vedieť predtým, ako použijete Humalog

3. Ako používať Humalog

4. Možné vedľajšie účinky

5. Ako uchovávať Humalog

6. Obsah balenia a ďalšie informácie

**1. Čo je Humalog a na čo sa používa**

Humalog sa používa na liečbu diabetes mellitus (cukrovky). Humalog účinkuje rýchlejšie ako normálny ľudský inzulín, keďže molekula inzulínu bola mierne zmenená.

Pokiaľ vaša podžalúdková žľaza netvorí dostatočné množstvo inzulínu na udržanie normálnej hladiny cukru v krvi, máte ochorenie, ktoré sa nazýva diabetes mellitus (cukrovka). Humalog je náhradou vášho vlastného inzulínu a používa sa na dlhodobé udržiavanie normálnej hladiny cukru v krvi. V porovnaní s rozpustným inzulínom účinok Humalogu je rýchlejší a trvá kratšiu dobu (2 až 5 hodín). Za normálnych okolností máte užívať Humalog 15 minút pred jedlom.

Váš lekár vám môže odporučiť užívať Humalog spolu s dlhodobo pôsobiacim inzulínom. U každého typu inzulínu nájdete inú písomnú informáciu. Nemeňte si sami inzulín bez konzultácie s vaším lekárom. Ak meníte typ inzulínu, buďte veľmi opatrný.

Humalog je vhodný pre používanie u detí a dospelých.

**2. Čo potrebujete vedieť predtým, ako použijete Humalog**

NEPOUŽÍVAJTE Humalog

* keď máte podozrenie na hypoglykémiu (nízku hladinu cukru v krvi). Ďalej v tejto písomnej informácii nájdete rady, ako pri miernej hypoglykémii postupovať (pozri časť 3: Ak užijete viac Humalogu ako máte).
* Keď ste alergický na inzulín-lispro alebo na ktorúkoľvek z ďalších zložiek tohto lieku (uvedených v časti 6).

**Upozornenia a opatrenia**

1. Vždy, keď dostanete liek v lekárni, skontrolujte názov a typ inzulínu označený na škatuľke a na injekčnej liekovke. Uistite sa, či ste dostali vaším lekárom odporúčaný Humalog.
2. Keď je vaša hladina cukru v krvi dobre udržiavaná vašou súčasnou liečbou inzulínom, nemusíte nutne zaregistrovať varovné príznaky hypoglykémie (klesajúci cukor v krvi). Popis varovných príznakov nájdete nižšie v texte. Musíte starostlivo premýšľať o tom, kedy prijímate potravu, ako často môžete vykonávať fyzickú aktivitu a koľko toho môžete zvládnuť. Tiež si musíte často kontrolovať hladinu cukru v krvi.
3. Niekoľko osôb, ktoré zažili hypoglykémiu po prechode zo zvieracieho na ľudský inzulín, konštatovalo, že včasné varovné príznaky boli odlišné a menej zreteľné. Pokiaľ máte často hypoglykémie, alebo ich ťažšie rozpoznávate, poraďte sa, prosím, s vaším lekárom.
4. Ak odpoviete ÁNO na niektorú z nasledujúcich otázok, oznámte to vášmu lekárovi, lekárnikovi, alebo zdravotnej sestre vyškolenej v diabetológii

* Boli ste v poslednej dobe chorý/chorá?
* Trpíte ochorením obličiek alebo pečene?
* Vykonávate väčšiu fyzickú aktivitu ako zvyčajne?

1. Ak pijete alkohol, môže sa množstvo inzulínu, ktoré potrebujete, tiež meniť.
2. Pokiaľ plánujete cestu do zahraničia, oznámte to vášmu lekárovi, lekárnikovi alebo zdravotnej sestre vyškolenej v diabetológii. Časový rozdiel medzi krajinami môže znamenať zmenu časového rytmu aplikácie inzulínu a príjmu potravy oproti domácim zvykom.
3. Niektorí pacienti s dlhoročnou cukrovkou 2. typu a srdcovým ochorením alebo prekonanou mozgovou mŕtvicou, ktorí boli liečení pioglitazónom a inzulínom, mali skúsenosť so vznikom srdcového zlyhania. Ihneď upozornite svojho lekára, ak spozorujete akékoľvek známky srdcového zlyhania, akými sú napríklad skrátené dýchanie, náhly nárast hmotnosti alebo lokalizovaný (vyskytujúci sa na určitom mieste) opuch (edém).

**Iné lieky a Humalog**

Vaša potreba inzulínu môže byť zmenená, pokiaľ užívate

* antikoncepčné tablety
* steroidy
* substitučnú terapiu hormónov štítnej žľazy
* perorálne antidiabetiká
* kyselinu acetylsalicylovú
* sulfónamidy
* oktreotid
* „beta2-mimetiká“ (napr. ritodrin, salbutamol alebo terbutalín)
* beta-blokátory
* alebo niektoré antidepresíva (inhibítory monoaminooxidázy, selektívne inhibítory spätného vychytávania sérotonínu)
* danazol
* niektoré inhibítory angiotenzín konvertujúceho enzýmu (ACE) (napr. kaptopril, enalapril) a
* blokátory receptorov angiotenzínu II.

Ak užívate alebo ste v poslednom čase užívali, či práve budete užívať ešte iné lieky, vrátane liekov, ktorých výdaj nie je viazaný na lekársky predpis, prosím, oznámte to svojmu lekárovi (pozri časť „Upozornenia a opatrenia“).

Tehotenstvo a dojčenie

Ste tehotná, tehotenstvo zvažujete alebo dojčíte? Množstvo inzulínu, ktoré zvyčajne potrebujete, klesá počas prvých troch mesiacov tehotenstva a zvyšuje sa v priebehu zostávajúcich šiestich mesiacov. Pokiaľ dojčíte, bude zrejme nutné zmeniť príjem vášho inzulínu alebo vaše diétne návyky. Poraďte sa so svojím lekárom.

**Vedenie vozidla a obsluha strojov**

Vaša schopnosť koncentrácie a reakcie sa môže znížiť, ak máte hypoglykémiu. Berte, prosím, tieto možné problémy do úvahy vo všetkých situáciách, ktoré môžu byť pre vás alebo pre ostatných riskantné (napr. vedenie vozidla alebo obsluha strojov). Poraďte sa s lekárom o možnosti viesť motorové vozidlo v prípade, že:

1. máte často hypoglykémie,
2. varovné príznaky hypoglykémie sú menej časté alebo úplne vymiznú.

Humalogu obsahuje sodík

Tento liek obsahuje menej ako 1 mmol sodíka (23 mg) v dávke, čo je v podstate zanedbateľné množstvo sodíka.

**3. Ako používať Humalog**

Vždy používajte Humalog presne tak, ako vám povedal váš lekár. Ak si nie ste niečím istý, overte si to u svojho lekára.

Dávka

* Za normálnych okolností sa má aplikovať Humalog 15 minút pred jedlom. V prípade potreby si ho však môžete aplikovať aj onedlho po jedle. Váš lekár vám povie presne, aké množstvo si máte podávať, kedy a ako často. Tieto inštrukcie sú určené iba pre vás. Presne sa nimi riaďte a pravidelne navštevujte diabetickú poradňu.
* Pokiaľ meníte typ inzulínu (napríklad z ľudského alebo zvieracieho inzulínu na Humalog), môže sa zmeniť dávka, ktorú ste si zvykli podávať. Táto zmena môže nastať hneď pri podaní prvej injekcie alebo sa dávka môže meniť postupne počas niekoľkých týždňov či mesiacov.
* Humalog si podávajte podkožne. Vnútrosvalové podanie je možné iba v prípade, že vám bolo odporučené vaším lekárom.

**Príprava Humalogu**

* Humalog je už rozpustený vo vode, takže ho už nemusíte miešať. Môžete ho použiť **iba** v prípade, ak vyzerá ako voda. Roztok má byť číry, bezfarebný a bez viditeľných pevných častíc. Skontrolujte injekčnú liekovku pred každým podaním.

**Podanie Humalogu**

* Najprv si umyte ruky.
* Pred podaním injekcie si dobre očistite kožu tak, ako vás lekár poučil. Očistite gumovú zátku injekčnej liekovky, ale neodstraňujte ju.
* Použite čistú, sterilnú injekčnú striekačku a ihlu na prepichnutie gumovej zátky a natiahnutie potrebného množstva Humalogu. Váš lekár vám poradí, ako máte postupovať. **Nemajte s nikým spoločné ihly a injekčné striekačky.**
* Pichnite ihlu pod kožu tak, ako vás lekár poučil. Nepodávajte injekciu priamo do žily. Po podaní ponechajte ihlu v koži po dobu 5 sekúnd. Tým sa uistíte, že ste si podali celú dávku. Miesto vpichu nemasírujte. Uistite sa, že aplikujete injekciu aspoň 1 cm od miesta posledného vpichu. Miesta vpichu meňte rotačným spôsobom tak, ako vás lekár poučil. Nie je dôležité, ktoré miesto na aplikáciu injekcie použijete, či už hornú časť ramena, stehno, zadok alebo brucho, Humalog bude vždy účinkovať rýchlejšie ako rozpustný inzulín.
* Váš doktor vás bude informovať, či si máte miešať Humalog s iným ľudským inzulínom. Napríklad, ak si musíte aplikovať zmes, natiahnite Humalog do injekčnej striekačky ako prvý a až potom dlhodobo pôsobiaci inzulín. Podajte si roztok ihneď po premiešaní. Postupujte vždy rovnakým spôsobom. Za normálnych okolností sa nemá miešať Humalog s inou zmesou ľudského inzulínu. Nikdy nesmiete miešať Humalog s inzulínmi iného výrobcu alebo so zvieracími inzulínmi.
* Nesmiete si aplikovať Humalog vnútrožilovo. Podajte si Humalog tak, ako vám bolo povedané. Podať Humalog vnútrožilovo vám môže iba váš lekár. Urobí tak iba za špeciálnych okolností, ako je chirurgický výkon alebo v prípade, že ste chorý a vaša hladina glukózy je veľmi vysoká.

**Použitie Humalogu v infúznej pumpe**

* Na infúzie inzulínu-lispra sa môžu použiť len inzulínové infúzne pumpy označené CE. Pred podaním infúzie inzulínu-lispra si preštudujte inštrukcie výrobcu, aby sa zistila vhodnosť alebo iné parametre pre konkrétnu pumpu. Prečítajte si návod na použitie infúznej pumpy a podľa neho postupujte.
* Presvedčite sa, že k pumpe používate správny zásobník a katéter.
* Infúzny set (hadička a kanyla) sa musí meniť podľa pokynov, ktoré sú súčasťou infúzneho setu.
* V prípade hypoglykémie sa má infúzia prerušiť až do jej odoznenia. Ak si nameriate výrazne nízke alebo opakovane nízke hladiny glukózy v krvi, upozornite svojho lekára a zvážte, či nie je potrebné infúziu s inzulínom spomaliť alebo zastaviť.
* Porucha pumpy alebo upchatie infúzneho setu môže spôsobiť náhly vzostup hladiny glukózy. V prípade podozrenia, že je prietok inzulínu prerušený, riaďte sa pokynmi v návode na obsluhu, prípadne upovedomte svojho lekára.
* Pri používaní inzulínovej infúznej pumpy sa nemá Humalog miešať s inými inzulínmi.

**Ak užijete viac Humalogu ako máte**

Ak si podáte viac Humalogu ako potrebujete, alebo ak si nie ste istí, koľko inzulínu ste si podali, môžete mať nízku hladinu cukru v krvi. Hladinu cukru v krvi si skontrolujte.

Ak máte nízku hladinu cukru v krvi **(miernu hypoglykémiu)**, požite tablety glukózy, cukor alebo sladký nápoj. Ďalej zjedzte ovocie, sušienky alebo sendvič, ako vám poradil váš lekár a potom odpočívajte. Tým sa často podarí preklenúť miernu hypoglykémiu alebo ľahké predávkovanie inzulínom. Ak sa váš stav zhorší, začne sa vám horšie dýchať a vaša pleť zbledne, okamžite zavolajte lekára. Podanie injekcie glukagónu môže vyriešiť i pomerne ťažkú hypoglykémiu. Po podaní glukagónu zjedzte glukózu alebo cukor. Pokiaľ vám glukagón nezaberie, budete musieť byť hospitalizovaný. Ohľadne glukagónu sa informujte u svojho lekára.

**Ak zabudnete užiť Humalog**

Ak si podáte menej Humalogu ako potrebujete, alebo ak si nie ste istí, koľko inzulínu ste si podali, môžete mať vysokú hladinu cukru v krvi. Hladinu cukru v krvi si skontrolujte.

Ak sa hypoglykémia (nízka hladina cukru v krvi) alebo hyperglykémia (vysoká hladina cukru v krvi) neliečia, môžu byť veľmi závažné a môžu spôsobiť bolesti hlavy, nevoľnosť, vracanie, dehydratáciu, bezvedomie, kómu alebo dokonca smrť (pozri A a B v časti 4. „Možné vedľajšie účinky“).

**Tri jednoduché kroky** ako predísť hypoglykémii:

* Vždy u seba majte náhradné injekčné striekačky a náhradnú injekčnú liekovku Humalogu.
* Vždy noste pri sebe preukaz diabetika.
* Vždy so sebou noste cukor.

**Ak prestanete užívať Humalog**

Ak si podáte menej Humalogu ako potrebujete, môžete mať vysokú hladinu cukru v krvi. Nemeňte si inzulín, pokiaľ vám to nepovie váš lekár.

Ak máte akékoľvek ďalšie otázky o podaní tohto lieku, opýtajte sa svojho lekára alebo lekárnika.

**4. Možné vedľajšie účinky**

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

Celková alergia je zriedkavá (≥ 1/10 000 až < 1/1 000). Príznaky sú nasledovné:

• vyrážka po celom tele • pokles krvného tlaku

• ťažkosti s dychom • zrýchlená srdcová činnosť

• sípavé dýchanie • potenie

Ak sa domnievate, že máte alergiu na inzulín pri používaní Humalogu, okamžite informujte vášho lekára.

Alergia v mieste podania je častá (≥ 1/100 až < 1/10). U niektorých osôb dôjde v oblasti vpichu inzulínovej injekcie k začervenaniu, opuchu alebo svrbeniu. Tieto príznaky zvyčajne samovoľne vymiznú počas niekoľkých dní až týždňov. Pokiaľ sa u vás tieto príznaky objavia, povedzte to ošetrujúcemu lekárovi.

Lipodystrofia (zhrubnutie alebo prepadnutie kože) je menej častá (≥ 1/1 000 až < 1/100). Ak si všimnete zhrubnutie alebo prepadnutie kože v mieste vpichu, oznámte to vášmu lekárovi.

Boli hlásené opuchy (napr.: opuch rúk, členkov; zadržiavanie tekutín) najmä na začiatku inzulínovej liečby, alebo počas zmeny v liečbe kvôli zlepšeniu kontroly krvnej glukózy.

**Hlásenie vedľajších účinkov**

Ak sa u vás vyskytne akýkoľvek vedľajší účinok, obráťte sa na svojho lekára alebo lekárnika. To sa týka aj akýchkoľvek vedľajších účinkov, ktoré nie sú uvedené v tejto písomnej informácii. Vedľajšie účinky môžete hlásiť aj priamo na národné centrum hlásenia uvedené v [Prílohe V](http://www.ema.europa.eu/docs/en_GB/document_library/Template_or_form/2013/03/WC500139752.doc). Hlásením vedľajších účinkov môžete prispieť k získaniu ďalších informácií o bezpečnosti tohto lieku.

**Časté problémy diabetu**

**A. Hypoglykémia**

Hypoglykémia (nízka hladina cukru v krvi) je stav, kedy nie je dostatok cukru v krvi. Hypoglykémia môže nastať:

* ak si podáte príliš vysokú dávku Humalogu alebo iného inzulínu;
* ak vynecháte jedlo alebo sa s ním omeškáte alebo zmeníte vašu diétu;
* ak vykonávate nadmernú fyzickú aktivitu alebo pracujete príliš ťažko bezprostredne pred jedlom alebo po jedle;
* ak ochoriete na infekčné alebo iné ochorenie (najmä hnačka alebo vracanie);
* pokiaľ sa vám zmenila potreba inzulínu; alebo
* ak sa zhorší vaše ochorenie obličiek alebo pečene.

Alkohol a niektoré lieky môžu mať vplyv na hladinu vášho cukru v krvi.

Prvé príznaky nízkej hladiny cukru v krvi zvyčajne nastupujú rýchlo a môžu zahŕňať nasledujúce ťažkosti:

• únava • zrýchlená srdcová činnosť

• nervozita alebo tras • nevoľnosť

• bolesť hlavy • studený pot

Pokiaľ si nie ste istý, či poznáte varovné príznaky, vyhnite sa situáciám, v ktorých by hypoglykémia ohrozovala vás alebo ostatných (napr. vedenie motorového vozidla).

**B. Hyperglykémia a diabetická ketoacidóza**

Hyperglykémia (príliš vysoká hladina cukru v krvi) znamená, že váš organizmus nemá dostatok inzulínu. Hyperglykémia môže nastať:

* ak si zabudnete podať Humalog alebo iný inzulín;
* ak si podáte menej inzulínu, ako vám lekár odporučil;
* pokiaľ jete omnoho viac ako vám diéta povoľuje alebo
* ak máte horúčku, infekčné ochorenie alebo emocionálny stres.

Hyperglykémia môže viesť k diabetickej ketoacidóze. Prvé symptómy nastupujú pomaly, po mnohých hodinách alebo dňoch. Príznaky môžu byť nasledovné:

• ospalosť • nechutenstvo

• sčervenanie tváre • ovocný zápach dychu

• smäd • pocit choroby alebo choroba

Závažnými príznakmi sú ťažkosti s dychom a zrýchlený srdcový pulz. **Okamžite vyhľadajte lekársku pomoc.**

**C. Ochorenie**

Pokiaľ ste ochoreli, najmä ak pociťujete nevoľnosť, môže sa množstvo inzulínu, ktoré potrebujete, zmeniť. **Inzulín potrebujete stále, i keď neprijímate potravu ako za normálnych okolností.** Skontrolujte si moč alebo krv, riaďte sa vašimi „pokynmi pri ochorení“ a informujte vášho lekára.

**5. Ako uchovávať Humalog**

Pred prvým použitím uchovávajte Humalog v chladničke pri teplote (2 °C – 8 °C). Neuchovávajte v mrazničke. Injekčnú liekovku, ktorú používate, uchovávajte v chladničke (2 °C - 8 °C) alebo pri izbovej teplote (do 30 °C) a po 28 dňoch zlikvidujte. Nevystavujte nadmernému teplu alebo priamemu slnečnému svetlu.

Liek uchovávajte mimo dohľadu a dosahu detí.

Nepoužívajte tento liek po dátume exspirácie, ktorý je uvedený na štítku a na škatuli. Dátum exspirácie sa vzťahuje na posledný deň v mesiaci.

Nepoužívajte tento liek, ak si všimnete, že je sfarbený alebo obsahuje pevné častice. Smiete ho používať **iba** ak vyzerá ako voda. Kontrolujte to pri každom podaní.

Lieky sa nesmú likvidovať odpadovou vodou alebo domovým odpadom. Nepoužitý liek vráťte do lekárne. Tieto opatrenia pomôžu chrániť životné prostredie.

**6. Obsah balenia a ďalšie informácie**

**Čo Humalog 100 jednotiek/ml injekčný roztok v injekčnej liekovke obsahuje**

- Liečivo je inzulín-lispro. Inzulín-lispro sa vyrába v laboratóriách procesom nazývaným „rekombinantná DNA technológia“. Je to pozmenená forma ľudského inzulínu a ide teda o typ odlišný od iných ľudských a zvieracích inzulínov. Inzulín-lispro má blízky vzťah k ľudskému inzulínu, ktorý je prirodzeným hormónom tvoreným v podžalúdkovej žľaze.

- Ďalšie zložky sú metakrezol, glycerol, heptahydrát hydrogénfosforečnanu sodného, oxid zinočnatý a voda na injekcie. Na úpravu kyslosti roztoku môže byť použitý hydroxid sodný alebo kyselina chlorovodíková.

**Ako vyzerá Humalog a obsah balenia**

Humalog 100 jednotiek/ml injekčný roztok je sterilný, číry, bezfarebný vodný roztok a obsahuje 100 jednotiek inzulínu-lispra v každom mililitri (100 jednotiek/ml) injekčného roztoku. Každá injekčná liekovka obsahuje 1 000 jednotiek (10 mililitrov). Humalog 100 jednotiek/ml, injekčný roztok v injekčnej liekovke je dostupný v balení 1 injekčná liekovka, 2 injekčné liekovky alebo v multibalení 5 x 1 injekčná liekovka.

Na trh nemusia byť uvedené všetky veľkosti balenia.

**Držiteľ rozhodnutia o registrácii a výrobca**

Humalog 100 jednotiek/ml injekčný roztok v injekčnej liekovke vyrába:

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

Držiteľom licencie je Eli Lilly Nederland B.V., Papendorpseweg 83, 3528 BJ Utrecht, Holandsko.

Ak potrebujete akúkoľvek informáciu o tomto lieku, kontaktujte miestneho zástupcu držiteľa rozhodnutia o registrácii:

|  |  |
| --- | --- |
| **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 |

**Táto písomná informácia bola naposledy aktualizovaná v** {MM/RRRR}

Podrobné informácie o tomto lieku sú dostupné na internetovej stránke Európskej liekovej agentúry http://www.ema.europa.eu/.

**Písomná informácia pre používateľa**

**Humalog 100 jednotiek/ml injekčný roztok v náplni**

**inzulín-lispro**

**Pozorne si prečítajte celú písomnú informáciu predtým, ako začnete používať tento liek, pretože obsahuje pre vás dôležité informácie.**

1. Túto písomnú informáciu si uschovajte. Možno bude potrebné, aby ste si ju znovu prečítali.
2. Ak máte akékoľvek ďalšie otázky, obráťte sa na svojho lekára alebo lekárnika.
3. Tento liek bol predpísaný iba vám. Nedávajte ho nikomu inému. Môže mu uškodiť, dokonca aj vtedy, ak má rovnaké príznaky ochorenia ako vy.
4. Ak sa u vás vyskytne akýkoľvek vedľajší účinok, obráťte sa na svojho lekára alebo lekárnika. To sa týka aj akýchkoľvek vedľajších účinkov, ktoré nie sú uvedené v tejto písomnej informácii. Pozri časť 4.

**V tejto písomnej informácii sa dozviete**:

1. Čo je Humalog a na čo sa používa

2. Čo potrebujete vedieť predtým, ako použijete Humalog

3. Ako používať Humalog

4. Možné vedľajšie účinky

5. Ako uchovávať Humalog

6. Obsah balenia a ďalšie informácie

**1. Čo je Humalog a na čo sa používa**

Humalog sa používa na liečbu diabetes mellitus (cukrovky). Humalog účinkuje rýchlejšie ako normálny ľudský inzulín, keďže molekula inzulínu bola mierne zmenená.

Pokiaľ vaša podžalúdková žľaza netvorí dostatočné množstvo inzulínu na udržanie normálnej hladiny cukru v krvi, máte ochorenie, ktoré sa nazýva diabetes mellitus (cukrovka). Humalog je náhradou vášho vlastného inzulínu a používa sa na dlhodobé udržiavanie normálnej hladiny cukru v krvi. V porovnaní s rozpustným inzulínom účinok Humalogu je rýchlejší a trvá kratšiu dobu (2 až 5 hodín). Za normálnych okolností máte užívať Humalog 15 minút pred jedlom.

Váš lekár vám môže odporučiť užívať Humalog spolu s dlhodobo pôsobiacim inzulínom. U každého typu inzulínu nájdete inú písomnú informáciu. Nemeňte si sami inzulín bez konzultácie s vaším lekárom. Ak meníte typ inzulínu, buďte veľmi opatrný.

Humalog je vhodný pre používanie u detí a dospelých.

**2. Čo potrebujete vedieť predtým, ako použijete Humalog**

NEPOUŽÍVAJTE Humalog

* keď máte podozrenie na hypoglykémiu (nízku hladinu cukru v krvi). Ďalej v tejto písomnej informácii nájdete rady, ako pri miernej hypoglykémii postupovať (pozri časť 3: Ak užijete viac Humalogu ako máte).
* Keď ste alergický na inzulín-lispro alebo na ktorúkoľvek z ďalších zložiek tohto lieku (uvedených v časti 6).

**Upozornenia a opatrenia**

1. Vždy, keď dostanete liek v lekárni, skontrolujte názov a typ inzulínu označený na škatuľke a na náplni. Uistite sa, či ste dostali vaším lekárom odporúčaný Humalog.
2. Keď je vaša hladina cukru v krvi dobre udržiavaná vašou súčasnou liečbou inzulínom, nemusíte nutne zaregistrovať varovné príznaky hypoglykémie (klesajúci cukor v krvi). Popis varovných príznakov nájdete nižšie v texte. Musíte starostlivo premýšľať o tom, kedy prijímate potravu, ako často môžete vykonávať fyzickú aktivitu a koľko toho môžete zvládnuť. Tiež si musíte často kontrolovať hladinu cukru v krvi.
3. Niekoľko osôb, ktoré zažili hypoglykémiu po prechode zo zvieracieho na ľudský inzulín, konštatovalo, že včasné varovné príznaky boli odlišné a menej zreteľné. Pokiaľ máte často hypoglykémie, alebo ich ťažšie rozpoznávate, poraďte sa, prosím, s vaším lekárom.
4. Ak odpoviete ÁNO na niektorú z nasledujúcich otázok, oznámte to vášmu lekárovi, lekárnikovi, alebo zdravotnej sestre vyškolenej v diabetológii

* Boli ste v poslednej dobe chorý/chorá?
* Trpíte ochorením obličiek alebo pečene?
* Vykonávate väčšiu fyzickú aktivitu ako zvyčajne?

1. Ak pijete alkohol, môže sa množstvo inzulínu, ktoré potrebujete, tiež meniť.
2. Pokiaľ plánujete cestu do zahraničia, oznámte to vášmu lekárovi, lekárnikovi alebo zdravotnej sestre vyškolenej v diabetológii. Časový rozdiel medzi krajinami môže znamenať zmenu časového rytmu aplikácie inzulínu a príjmu potravy oproti domácim zvykom.
3. Niektorí pacienti s dlhoročnou cukrovkou 2. typu a srdcovým ochorením alebo prekonanou mozgovou mŕtvicou, ktorí boli liečení pioglitazónom a inzulínom, mali skúsenosť so vznikom srdcového zlyhania. Ihneď upozornite svojho lekára, ak spozorujete akékoľvek známky srdcového zlyhania, akými sú napríklad skrátené dýchanie, náhly nárast hmotnosti alebo lokalizovaný (vyskytujúci sa na určitom mieste) opuch (edém).

**Iné lieky a Humalog**

Vaša potreba inzulínu môže byť zmenená, pokiaľ užívate

* antikoncepčné tablety
* steroidy
* substitučnú terapiu hormónov štítnej žľazy
* perorálne antidiabetiká
* kyselinu acetylsalicylovú
* sulfónamidy
* oktreotid
* „beta2-mimetiká“ (napr. ritodrin, salbutamol alebo terbutalín)
* beta-blokátory
* alebo niektoré antidepresíva (inhibítory monoaminooxidázy, selektívne inhibítory spätného vychytávania sérotonínu)
* danazol
* niektoré inhibítory angiotenzín konvertujúceho enzýmu (ACE) (napr. kaptopril, enalapril) a
* blokátory receptorov angiotenzínu II.

Ak užívate alebo ste v poslednom čase užívali, či práve budete užívať ešte iné lieky, vrátane liekov, ktorých výdaj nie je viazaný na lekársky predpis, prosím, oznámte to svojmu lekárovi (pozri časť „Upozornenia a opatrenia“).

Tehotenstvo a dojčenie

Ste tehotná, tehotenstvo zvažujete alebo dojčíte? Množstvo inzulínu, ktoré zvyčajne potrebujete, klesá počas prvých troch mesiacov tehotenstva a zvyšuje sa v priebehu zostávajúcich šiestich mesiacov. Pokiaľ dojčíte, bude zrejme nutné zmeniť príjem vášho inzulínu alebo vaše diétne návyky. Poraďte sa so svojím lekárom.

**Vedenie vozidla a obsluha strojov**

Vaša schopnosť koncentrácie a reakcie sa môže znížiť, ak máte hypoglykémiu. Berte, prosím, tieto možné problémy do úvahy vo všetkých situáciách, ktoré môžu byť pre vás alebo pre ostatných riskantné (napr. vedenie vozidla alebo obsluha strojov). Poraďte sa s lekárom o možnosti viesť motorové vozidlo v prípade, že:

1. máte často hypoglykémie,
2. varovné príznaky hypoglykémie sú menej časté alebo úplne vymiznú.

Humalog obsahuje sodík

Tento liek obsahuje menej ako 1 mmol sodíka (23 mg) v dávke, čo je v podstate zanedbateľné množstvo sodíka.

**3. Ako používať Humalog**

**3 ml náplň sa môže používať len v Lilly 3 ml perách. Nie je určená na použitie v 1,5 ml perách.**

Vždy používajte Humalog presne tak, ako vám povedal váš lekár. Ak si nie ste niečím istý, overte si to u svojho lekára. Aby sa zabránilo možnému prenosu choroby, každú náplň smie používať len jeden pacient, a to aj vtedy, ak by si vymenil ihlu na injekčnom pere.

Dávka

* Za normálnych okolností sa má aplikovať Humalog 15 minút pred jedlom. V prípade potreby si ho však môžete aplikovať aj onedlho po jedle. Váš lekár vám povie presne, aké množstvo si máte podávať, kedy a ako často. Tieto inštrukcie sú určené iba pre vás. Presne sa nimi riaďte a pravidelne navštevujte diabetickú poradňu.
* Pokiaľ meníte typ inzulínu (napríklad z ľudského alebo zvieracieho inzulínu na Humalog), môže sa zmeniť dávka, ktorú ste si zvykli podávať. Táto zmena môže nastať hneď pri podaní prvej injekcie alebo sa dávka môže meniť postupne počas niekoľkých týždňov či mesiacov.
* Humalog si podávajte podkožne. Vnútrosvalové podanie je možné iba v prípade, že vám bolo odporučené vaším lekárom.

**Príprava Humalogu**

* Humalog je už rozpustený vo vode, takže ho už nemusíte miešať. Môžete ho použiť **iba** v prípade, ak vyzerá ako voda. Roztok má byť číry, bezfarebný a bez viditeľných pevných častíc. Skontrolujte injekčnú liekovku pred každým podaním.

**Príprava pera na použitie**

* Najskôr si umyte ruky. Potrite gumový uzáver náplne dezinfekčným prostriedkom.
* **Náplne Humalogu smiete používať iba s Lilly inzulínovými perami. Uistite sa, prosím, že Humalog alebo Lilly náplne sú spomenuté v písomnej informácii pera, ktoré používate. Náplne s obsahom 3 ml sú určené výhradne pre 3 ml inzulínové perá.**
* Dodržiavajte inštrukcie uvedené v písomnej informácii vášho pera. Vložte náplň do pera.
* Nastavte dávku na 1 alebo 2 jednotky. Potom podržte pero špičkou ihly nahor a poklepávajte na stenu pera, až vyplávajú hore bublinky vzduchu. S perom stále smerujúcim ihlou nahor stláčajte injekčný mechanizmus tak dlho, kým kvapka Humalogu nevyjde z ihly. V pere stále ešte môžu zostať malé vzduchové bublinky, ktoré sú neškodné. Ak je však vzduchová bublina príliš veľká, môže byť dávka vašej injekcie menej presná.

**Injekčné podanie Humalogu**

* Pred injekciou si očistite kožu tak, ako vám bolo odporučené. Pichnite ihlu pod kožu tak, ako vás lekár poučil. Nepodávajte injekciu do žily. Po podaní ponechajte ihlu v koži po dobu 5 sekúnd. Tým sa uistíte, že ste si podali celú dávku. Miesto vpichu nemasírujte. Uistite sa, že aplikujete injekciu aspoň 1 cm od miesta posledného vpichu. Miesta vpichu meňte rotačným spôsobom tak, ako vás lekár poučil. Nie je dôležité, ktoré miesto na aplikáciu injekcie použijete, či už hornú časť ramena, stehno, zadok alebo brucho, Humalog bude vždy účinkovať rýchlejšie ako rozpustný inzulín.
* Nesmiete si aplikovať Humalog vnútrožilovo. Podajte si Humalog tak, ako vám bolo povedané. Podať Humalog vnútrožilovo vám môže iba váš lekár. Urobí tak iba za špeciálnych okolností, ako je chirurgický výkon alebo v prípade, že ste chorý a vaša hladina glukózy je veľmi vysoká.

**Po podaní injekcie**

* Okamžite po podaní injekcie snímte ihlu z pera pomocou vonkajšieho krytu ihly. Tým zostane Humalog sterilný a obsah náplne nebude unikať. Tiež tým zabránite prístupu vzduchu späť do pera a upchatiu ihly. **Nemajte s nikým spoločné ihly.** Nemajte s nikým spoločné pero. Nasaďte ochranný vrchnák na pero. Ponechajte náplň v pere.

**Ďalšie dávky**

* Pred každou ďalšou injekciou nastavte 1 alebo 2 jednotky a s perom smerujúcim nahor stláčajte injekčný mechanizmus, kým vyjde kvapka Humalogu z ihly. Na mierke na náplni môžete sledovať, koľko Humalogu vám zostáva. Vzdialenosť medzi jednotlivými značkami na mierke je asi 20 jednotiek. Ak nie je v náplni dostatočné množstvo pre vašu dávku, vymeňte náplň.

Nemiešajte žiaden iný inzulín v náplni Humalogu. Ak je náplň prázdna, znovu ju nepoužívajte.

**Použitie Humalogu v infúznej pumpe**

* Na infúzie inzulínu-lispra sa môžu použiť len inzulínové infúzne pumpy označené CE. Pred podaním infúzie inzulínu-lispra si preštudujte inštrukcie výrobcu, aby sa zistila vhodnosť alebo iné parametre pre konkrétnu pumpu. Prečítajte si návod na použitie infúznej pumpy a podľa neho postupujte.
* Presvedčite sa, že k pumpe používate správny zásobník a katéter.
* Infúzny set (hadička a kanyla) sa musí meniť podľa pokynov, ktoré sú súčasťou infúzneho setu.
* V prípade hypoglykémie sa má infúzia prerušiť až do jej odoznenia. Ak si nameriate výrazne nízke alebo opakovane nízke hladiny glukózy v krvi, upozornite svojho lekára a zvážte, či nie je potrebné infúziu s inzulínom spomaliť alebo zastaviť.
* Porucha pumpy alebo upchatie infúzneho setu môže spôsobiť náhly vzostup hladiny glukózy. V prípade podozrenia, že je prietok inzulínu prerušený, riaďte sa pokynmi v návode na obsluhu, prípadne upovedomte svojho lekára.
* Pri používaní inzulínovej infúznej pumpy sa nemá Humalog miešať s inými inzulínmi.

**Ak užijete viac Humalogu ako máte**

Ak si podáte viac Humalogu ako potrebujete, alebo ak si nie ste istí, koľko inzulínu ste si podali, môžete mať nízku hladinu cukru v krvi. Hladinu cukru v krvi si skontrolujte.

Ak máte nízku hladinu cukru v krvi **(miernu hypoglykémiu)**, požite tablety glukózy, cukor alebo sladký nápoj. Ďalej zjedzte ovocie, sušienky alebo sendvič, ako vám poradil váš lekár a potom odpočívajte. Tým sa často podarí preklenúť miernu hypoglykémiu alebo ľahké predávkovanie inzulínom. Ak sa váš stav zhorší, začne sa vám horšie dýchať a vaša pleť zbledne, okamžite zavolajte lekára. Podanie injekcie glukagónu môže vyriešiť i pomerne ťažkú hypoglykémiu. Po podaní glukagónu zjedzte glukózu alebo cukor. Pokiaľ vám glukagón nezaberie, budete musieť byť hospitalizovaný. Ohľadne glukagónu sa informujte u svojho lekára.

**Ak zabudnete užiť Humalog**

Ak si podáte menej Humalogu ako potrebujete, alebo ak si nie ste istí, koľko inzulínu ste si podali, môžete mať vysokú hladinu cukru v krvi. Hladinu cukru v krvi si skontrolujte.

Ak sa hypoglykémia (nízka hladina cukru v krvi) alebo hyperglykémia (vysoká hladina cukru v krvi) neliečia, môžu byť veľmi závažné a môžu spôsobiť bolesti hlavy, nevoľnosť, vracanie, dehydratáciu, bezvedomie, kómu alebo dokonca smrť (pozri A a B v časti 4. „Možné vedľajšie účinky“).

**Tri jednoduché kroky** ako predísť hypoglykémii:

* Vždy u seba majte náhradné injekčné striekačky a náhradnú injekčnú liekovku Humalogu alebo náhradné pero a náplne, pre prípad, že vaše pero a náplne stratíte alebo sa poškodia.
* Vždy noste pri sebe preukaz diabetika.
* Vždy so sebou noste cukor.

**Ak prestanete užívať Humalog**

Ak si podáte menej Humalogu ako potrebujete, môžete mať vysokú hladinu cukru v krvi. Nemeňte si inzulín, pokiaľ vám to nepovie váš lekár.

Ak máte akékoľvek ďalšie otázky o podaní tohto lieku, opýtajte sa svojho lekára alebo lekárnika.

**4. Možné vedľajšie účinky**

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

Celková alergia je zriedkavá (≥ 1/10 000 až < 1/1 000). Príznaky sú nasledovné:

• vyrážka po celom tele • pokles krvného tlaku

• ťažkosti s dychom • zrýchlená srdcová činnosť

• sípavé dýchanie • potenie

Ak sa domnievate, že máte alergiu na inzulín pri používaní Humalogu, okamžite informujte vášho lekára.

Alergia v mieste podania je častá (≥ 1/100 až < 1/10). U niektorých osôb dôjde v oblasti vpichu inzulínovej injekcie k začervenaniu, opuchu alebo svrbeniu. Tieto príznaky zvyčajne samovoľne vymiznú počas niekoľkých dní až týždňov. Pokiaľ sa u vás tieto príznaky objavia, povedzte to ošetrujúcemu lekárovi.

Lipodystrofia (zhrubnutie alebo prepadnutie kože) je menej častá (≥ 1/1 000 až < 1/100). Ak si všimnete zhrubnutie alebo prepadnutie kože v mieste vpichu, oznámte to vášmu lekárovi.

Boli hlásené opuchy (napr.: opuch rúk, členkov; zadržiavanie tekutín) najmä na začiatku inzulínovej liečby, alebo počas zmeny v liečbe kvôli zlepšeniu kontroly krvnej glukózy.

**Hlásenie vedľajších účinkov**

Ak sa u vás vyskytne akýkoľvek vedľajší účinok, obráťte sa na svojho lekára alebo lekárnika. To sa týka aj akýchkoľvek vedľajších účinkov, ktoré nie sú uvedené v tejto písomnej informácii. Vedľajšie účinky môžete hlásiť aj priamo na národné centrum hlásenia uvedené v [Prílohe V](http://www.ema.europa.eu/docs/en_GB/document_library/Template_or_form/2013/03/WC500139752.doc). Hlásením vedľajších účinkov môžete prispieť k získaniu ďalších informácií o bezpečnosti tohto lieku.

**Časté problémy diabetu**

**A. Hypoglykémia**

Hypoglykémia (nízka hladina cukru v krvi) je stav, kedy nie je dostatok cukru v krvi. Hypoglykémia môže nastať:

* ak si podáte príliš vysokú dávku Humalogu alebo iného inzulínu;
* ak vynecháte jedlo alebo sa s ním omeškáte alebo zmeníte vašu diétu;
* ak vykonávate nadmernú fyzickú aktivitu alebo pracujete príliš ťažko bezprostredne pred jedlom alebo po jedle;
* ak ochoriete na infekčné alebo iné ochorenie (najmä hnačka alebo vracanie);
* pokiaľ sa vám zmenila potreba inzulínu; alebo
* ak sa zhorší vaše ochorenie obličiek alebo pečene.

Alkohol a niektoré lieky môžu mať vplyv na hladinu vášho cukru v krvi.

Prvé príznaky nízkej hladiny cukru v krvi zvyčajne nastupujú rýchlo a môžu zahŕňať nasledujúce ťažkosti:

• únava • zrýchlená srdcová činnosť

• nervozita alebo tras • nevoľnosť

• bolesť hlavy • studený pot

Pokiaľ si nie ste istý, či poznáte varovné príznaky, vyhnite sa situáciám, v ktorých by hypoglykémia ohrozovala vás alebo ostatných (napr. vedenie motorového vozidla).

**B. Hyperglykémia a diabetická ketoacidóza**

Hyperglykémia (príliš vysoká hladina cukru v krvi) znamená, že váš organizmus nemá dostatok inzulínu. Hyperglykémia môže nastať:

* ak si zabudnete podať Humalog alebo iný inzulín;
* ak si podáte menej inzulínu, ako vám lekár odporučil;
* pokiaľ jete omnoho viac ako vám diéta povoľuje alebo
* ak máte horúčku, infekčné ochorenie alebo emocionálny stres.

Hyperglykémia môže viesť k diabetickej ketoacidóze. Prvé symptómy nastupujú pomaly, po mnohých hodinách alebo dňoch. Príznaky môžu byť nasledovné:

• ospalosť • nechutenstvo

• sčervenanie tváre • ovocný zápach dychu

• smäd • pocit choroby alebo choroba

Závažnými príznakmi sú ťažkosti s dychom a zrýchlený srdcový pulz. **Okamžite vyhľadajte lekársku pomoc.**

**C. Ochorenie**

Pokiaľ ste ochoreli, najmä ak pociťujete nevoľnosť, môže sa množstvo inzulínu, ktoré potrebujete, zmeniť. **Inzulín potrebujete stále, i keď neprijímate potravu ako za normálnych okolností.** Skontrolujte si moč alebo krv, riaďte sa vašimi „pokynmi pri ochorení“ a informujte vášho lekára.

**5. Ako uchovávať Humalog**

Pred prvým použitím uchovávajte Humalog v chladničke pri teplote 2°C – 8°C. Neuchovávajte v mrazničke.

Náplň, ktorú používate, uchovávajte pri izbovej teplote (do 30 °C) a zlikvidujte po 28 dňoch. Nevystavujte nadmernému teplu alebo priamemu slnečnému svetlu. Pero alebo náplne, ktoré používate, neuchovávajte v chladničke. Pero s vloženou náplňou sa nesmie uchovávať s nasadenou ihlou.

Liek uchovávajte mimo dohľadu a dosahu detí.

Nepoužívajte tento liek po dátume exspirácie, ktorý je uvedený na štítku a na škatuli. Dátum exspirácie sa vzťahuje na posledný deň v mesiaci.

Nepoužívajte tento liek, ak je sfarbený alebo obsahuje pevné častice. Smiete ho používať **iba** ak vyzerá ako voda. Kontrolujte to pri každom podaní.

Lieky sa nesmú likvidovať odpadovou vodou alebo domovým odpadom. Nepoužitý liek vráťte do lekárne. Tieto opatrenia pomôžu chrániť životné prostredie.

**6. Obsah balenia a ďalšie informácie**

**Čo Humalog 100 jednotiek/ml injekčný roztok v náplni obsahuje**

- Liečivo je inzulín-lispro. Inzulín-lispro sa vyrába v laboratóriách procesom nazývaným „rekombinantná DNA technológia“. Je to pozmenená forma ľudského inzulínu a ide teda o typ odlišný od iných ľudských a zvieracích inzulínov. Inzulín-lispro má blízky vzťah k ľudskému inzulínu, ktorý je prirodzeným hormónom tvoreným v podžalúdkovej žľaze.

- Ďalšie zložky sú metakrezol, glycerol, heptahydrát hydrogénfosforečnanu sodného, oxid zinočnatý a voda na injekcie. Na úpravu kyslosti roztoku môže byť použitý hydroxid sodný alebo kyselina chlorovodíková.

**Ako vyzerá Humalog a obsah balenia**

Humalog 100 jednotiek/ml injekčný roztok je sterilný, číry, bezfarebný vodný roztok a obsahuje 100 jednotiek inzulínu-lispra v každom mililitri (100 jednotiek/ml) injekčného roztoku. Každá náplň obsahuje 300 jednotiek (3 mililitre). Náplne sú dostupné v balení po 5 alebo 10 náplní. Na trh nemusia byť uvedené všetky veľkosti balenia.

**Držiteľ rozhodnutia o registrácii a výrobca**

Humalog 100 jednotiek/ml injekčný roztok v náplni vyrába:

1. Lilly France S.A.S., Rue du Colonel Lilly, 67640 Fegersheim, Francúzsko,
2. Eli Lilly Italia S.p.A., Via Gramsci 731-733, 50019 Sesto Fiorentino, (FI) Taliansko.

Držiteľom licencie je Eli Lilly Nederland B.V., Papendorpseweg 83, 3528 BJ Utrecht, Holandsko.

Ak potrebujete akúkoľvek informáciu o tomto lieku, kontaktujte miestneho zástupcu držiteľa rozhodnutia o registrácii:

|  |  |
| --- | --- |
| **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 |

**Táto písomná informácia bola naposledy aktualizovaná v** {MM/RRRR}

Podrobné informácie o tomto lieku sú dostupné na internetovej stránke Európskej liekovej agentúry http://www.ema.europa.eu/.

**Písomná informácia pre používateľa**

**Humalog Mix25 100 jednotiek/ml injekčná suspenzia v injekčnej liekovke**

**inzulín-lispro**

**Pozorne si prečítajte celú písomnú informáciu predtým, ako začnete používať tento liek, pretože obsahuje pre vás dôležité informácie.**

1. Túto písomnú informáciu si uschovajte. Možno bude potrebné, aby ste si ju znovu prečítali.
2. Ak máte akékoľvek ďalšie otázky, obráťte sa na svojho lekára alebo lekárnika.
3. Tento liek bol predpísaný iba vám. Nedávajte ho nikomu inému. Môže mu uškodiť, dokonca aj vtedy, ak má rovnaké príznaky ochorenia ako vy.
4. Ak sa u vás vyskytne akýkoľvek vedľajší účinok, obráťte sa na svojho lekára alebo lekárnika. To sa týka aj akýchkoľvek vedľajších účinkov, ktoré nie sú uvedené v tejto písomnej informácii. Pozri časť 4.

**V tejto písomnej informácii sa dozviete**

1. Čo je Humalog Mix25 a na čo sa používa

2. Čo potrebujete vedieť predtým, ako použijete Humalog Mix25

3. Ako používať Humalog Mix25

4. Možné vedľajšie účinky

5. Ako uchovávať Humalog Mix25

6. Obsah balenia a ďalšie informácie

**1. Čo je Humalog Mix25 a na čo sa používa**

Humalog Mix25 sa používa na liečbu diabetes mellitus (cukrovky). Humalog Mix25 je vopred namiešaná suspenzia. Jej liečivom je inzulín-lispro. 25 % inzulínu-lispra obsiahnutého v Humalogu Mix25 je rozpustných vo vode a vďaka ľahko pozmenenej molekule inzulínu má rýchlejší účinok ako normálny ľudský inzulín. 75 % inzulínu-lispra v Humalogu Mix25 je vo forme suspenzie s protamíniumsulfátom, tým sa jeho účinok predĺžil.

Pokiaľ vaša podžalúdková žľaza netvorí dostatočné množstvo inzulínu na udržanie normálnej hladiny cukru v krvi, máte ochorenie, ktoré sa nazýva diabetes mellitus (cukrovka). Humalog Mix25 je náhradou vášho vlastného inzulínu a používa sa na dlhodobé udržiavanie normálnej hladiny cukru v krvi. V porovnaní s rozpustným inzulínom účinok Humalogu Mix25 je rýchlejší a trvá dlhšiu dobu. Za normálnych okolností máte užívať Humalog Mix25 15 minút pred jedlom.

Váš lekár vám môže odporučiť užívať Humalog Mix25 spolu s dlhodobo pôsobiacim inzulínom. U každého typu inzulínu nájdete inú písomnú informáciu. Nemeňte si sami inzulín bez konzultácie s vaším lekárom. Ak meníte typ inzulínu, buďte veľmi opatrný.

**2. Čo potrebujete vedieť predtým, ako použijete Humalog Mix25**

NEPOUŽÍVAJTE Humalog Mix25

* keď máte podozrenie na hypoglykémiu (nízku hladinu cukru v krvi). Ďalej v tejto písomnej informácii nájdete rady, ako pri miernej hypoglykémii postupovať (pozri časť 3: Ak užijete viac Humalogu Mix25 ako máte).
* Keď ste alergický na inzulín-lispro alebo na ktorúkoľvek z ďalších zložiek tohto lieku (uvedených v časti 6).

Upozornenia a opatrenia

1. Vždy, keď dostanete liek v lekárni, skontrolujte názov a typ inzulínu označený na škatuľke a na injekčnej liekovke. Uistite sa, či ste dostali vaším lekárom odporúčaný Humalog Mix25.
2. Keď je vaša hladina cukru v krvi dobre udržiavaná vašou súčasnou liečbou inzulínom, nemusíte nutne zaregistrovať varovné príznaky hypoglykémie (klesajúci cukor v krvi). Popis varovných príznakov nájdete nižšie v texte. Musíte starostlivo premýšľať o tom, kedy prijímate potravu, ako často môžete vykonávať fyzickú aktivitu a koľko toho môžete zvládnuť. Tiež si musíte často kontrolovať hladinu cukru v krvi.
3. Niekoľko osôb, ktoré zažili hypoglykémiu po prechode zo zvieracieho na ľudský inzulín, konštatovalo, že včasné varovné príznaky boli odlišné a menej zreteľné. Pokiaľ máte často hypoglykémie, alebo ich ťažšie rozpoznávate, poraďte sa, prosím, s vaším lekárom.
4. Ak odpoviete ÁNO na niektorú z nasledujúcich otázok, oznámte to vášmu lekárovi, lekárnikovi, alebo zdravotnej sestre vyškolenej v diabetológii

* Boli ste v poslednej dobe chorý/chorá?
* Trpíte ochorením obličiek alebo pečene?
* Vykonávate väčšiu fyzickú aktivitu ako zvyčajne?

1. Ak pijete alkohol, môže sa množstvo inzulínu, ktoré potrebujete, tiež meniť.
2. Pokiaľ plánujete cestu do zahraničia, oznámte to vášmu lekárovi, lekárnikovi alebo zdravotnej sestre vyškolenej v diabetológii. Časový rozdiel medzi krajinami môže znamenať zmenu časového rytmu aplikácie inzulínu a príjmu potravy oproti domácim zvykom.
3. Niektorí pacienti s dlhoročnou cukrovkou 2. typu a srdcovým ochorením alebo prekonanou mozgovou mŕtvicou, ktorí boli liečení pioglitazónom a inzulínom, mali skúsenosť so vznikom srdcového zlyhania. Ihneď upozornite svojho lekára, ak spozorujete akékoľvek známky srdcového zlyhania, akými sú napríklad skrátené dýchanie, náhly nárast hmotnosti alebo lokalizovaný (vyskytujúci sa na určitom mieste) opuch (edém).

**Iné lieky a Humalog Mix25**

Vaša potreba inzulínu môže byť zmenená, pokiaľ užívate

1. antikoncepčné tablety
2. steroidy
3. substitučnú terapiu hormónov štítnej žľazy
4. perorálne antidiabetiká
5. kyselinu acetylsalicylovú
6. sulfónamidy
7. oktreotid
8. „beta2-mimetiká“ (napr. ritodrin, salbutamol alebo terbutalín)
9. beta-blokátory alebo
10. niektoré antidepresíva (inhibítory monoaminooxidázy, selektívne inhibítory spätného vychytávania sérotonínu)
11. danazol
12. niektoré inhibítory angiotenzín konvertujúceho enzýmu (ACE) (napr. kaptopril, enalapril) a
13. blokátory receptorov angiotenzínu II.

Ak užívate alebo ste v poslednom čase užívali, či práve budete užívať ešte iné lieky, vrátane liekov, ktorých výdaj nie je viazaný na lekársky predpis, prosím, oznámte to svojmu lekárovi (pozri časť „Upozornenia a opatrenia“).

Tehotenstvo a dojčenie

Ste tehotná, tehotenstvo zvažujete alebo dojčíte? Množstvo inzulínu, ktoré zvyčajne potrebujete, klesá počas prvých troch mesiacov tehotenstva a zvyšuje sa v priebehu zostávajúcich šiestich mesiacov. Pokiaľ dojčíte, bude zrejme nutné zmeniť príjem vášho inzulínu alebo vaše diétne návyky. Poraďte sa so svojím lekárom.

**Vedenie vozidla a obsluha strojov**

Vaša schopnosť koncentrácie a reakcie sa môže znížiť, ak máte hypoglykémiu. Berte, prosím, tieto možné problémy do úvahy vo všetkých situáciách, ktoré môžu byť pre vás alebo pre ostatných riskantné (napr. vedenie vozidla alebo obsluha strojov). Poraďte sa s lekárom o možnosti viesť motorové vozidlo v prípade, že:

1. máte často hypoglykémie,
2. varovné príznaky hypoglykémie sú menej časté alebo úplne vymiznú.

Humalog Mix25 obsahuje sodík

Tento liek obsahuje menej ako 1 mmol sodíka (23 mg) v dávke, čo je v podstate zanedbateľné množstvo sodíka.

**3. Ako používať Humalog Mix25**

Vždy používajte Humalog Mix25 presne tak, ako vám povedal váš lekár. Ak si nie ste niečím istý, overte si to u svojho lekára.

Dávka

• Za normálnych okolností máte užívať Humalog Mix25 15 minút pred jedlom. V prípade potreby si ho však môžete aplikovať aj onedlho po jedle. Váš lekár vám povie presne, aké množstvo si máte podávať, kedy a ako často. Tieto inštrukcie sú určené iba pre vás. Presne sa nimi riaďte a pravidelne navštevujte diabetickú poradňu.

• Pokiaľ meníte typ inzulínu (napríklad z ľudského alebo zvieracieho inzulínu na Humalog), môže sa zmeniť dávka, ktorú ste si zvykli podávať. Táto zmena môže nastať hneď pri podaní prvej injekcie alebo sa dávka môže meniť postupne počas niekoľkých týždňov či mesiacov.

• Humalog Mix25 si podávajte podkožne. Inú cestu aplikácie nemáte používať. Za žiadnych okolností sa Humalog Mix25 nesmie podať vnútrožilovo.

**Príprava Humalogu Mix25**

• Pred použitím sa majú injekčné liekovky obsahujúce Humalog Mix25 premiešať prevaľovaním v dlaniach na docielenie rovnomerného zákalu alebo mliečneho zafarbenia. Netraste príliš rázne, pretože to môže spôsobiť spenenie, ktoré by mohlo ovplyvniť správne odmeranie dávky. Injekčné liekovky sa majú často kontrolovať a nesmú sa používať, ak inzulín tvorí zhluky alebo pokiaľ pevné biele častice zostávajú na dne alebo stene injekčnej liekovky, ktorá tým získava matný vzhľad. Pred každým podaním injekčnú liekovku skontrolujte.

**Podanie Humalogu Mix25**

• Najprv si umyte ruky.

• Pred podaním injekcie si dobre očistite kožu tak, ako vás lekár poučil. Očistite gumovú zátku injekčnej liekovky, ale neodstraňujte ju.

• Použite čistú, sterilnú injekčnú striekačku a ihlu na prepichnutie gumovej zátky a natiahnutie potrebného množstva Humalogu Mix25. Váš lekár vám poradí, ako máte postupovať. **Nemajte s nikým spoločné ihly a injekčné striekačky.**

• Pichnite ihlu pod kožu tak, ako vás lekár poučil. Nepodávajte injekciu priamo do žily. Po podaní ponechajte ihlu v koži po dobu 5 sekúnd. Tým sa uistíte, že ste si podali celú dávku. Miesto vpichu nemasírujte. Uistite sa, že aplikujete injekciu aspoň 1 cm od miesta posledného vpichu. Miesta vpichu meňte rotačným spôsobom tak, ako vás lekár poučil.

**Ak užijete viac Humalogu Mix25 ako máte**

Ak si podáte viac Humalogu Mix25 ako potrebujete, alebo ak si nie ste istí, koľko inzulínu ste si podali, môžete mať nízku hladinu cukru v krvi. Hladinu cukru v krvi si skontrolujte.

Ak máte nízku hladinu cukru v krvi **(miernu hypoglykémiu)**, požite tablety glukózy, cukor alebo sladký nápoj. Ďalej zjedzte ovocie, sušienky alebo sendvič, ako vám poradil váš lekár a potom odpočívajte. Tým sa často podarí preklenúť miernu hypoglykémiu alebo ľahké predávkovanie inzulínom. Ak sa váš stav zhorší, začne sa vám horšie dýchať a vaša pleť zbledne, okamžite zavolajte lekára. Podanie injekcie glukagónu môže vyriešiť i pomerne ťažkú hypoglykémiu. Po podaní glukagónu zjedzte glukózu alebo cukor. Pokiaľ vám glukagón nezaberie, budete musieť byť hospitalizovaný. Ohľadne glukagónu sa informujte u svojho lekára.

**Ak zabudnete užiť Humalog Mix25**

Ak si podáte menej Humalogu Mix25 ako potrebujete, alebo ak si nie ste istí, koľko inzulínu ste si podali, môžete mať vysokú hladinu cukru v krvi. Hladinu cukru v krvi si skontrolujte.

Ak sa hypoglykémia (nízka hladina cukru v krvi) alebo hyperglykémia (vysoká hladina cukru v krvi) neliečia, môžu byť veľmi závažné a môžu spôsobiť bolesti hlavy, nevoľnosť, vracanie, dehydratáciu, bezvedomie, kómu alebo dokonca smrť (pozri A a B v časti 4. „Možné vedľajšie účinky“).

**Tri jednoduché kroky** ako predísť hypoglykémii:

* Vždy u seba majte náhradné injekčné striekačky a náhradnú injekčnú liekovku Humalogu Mix25.
* Vždy noste pri sebe preukaz diabetika.
* Vždy so sebou noste cukor.

**Ak prestanete užívať Humalog Mix25**

Ak si podáte menej Humalogu Mix25 ako potrebujete, môžete mať vysokú hladinu cukru v krvi. Nemeňte si inzulín, pokiaľ vám to nepovie váš lekár.

Ak máte akékoľvek ďalšie otázky o podaní tohto lieku, opýtajte sa svojho lekára alebo lekárnika.

**4. Možné vedľajšie účinky**

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

Celková alergia je zriedkavá (≥ 1/10 000 až < 1/1 000). Príznaky sú nasledovné:

• vyrážka po celom tele • pokles krvného tlaku

• ťažkosti s dychom • zrýchlená srdcová činnosť

• sípavé dýchanie • potenie

Ak sa domnievate, že máte alergiu na inzulín pri používaní Humalogu, okamžite informujte vášho lekára.

Alergia v mieste podania je častá (≥ 1/100 až < 1/10). U niektorých osôb dôjde v oblasti vpichu inzulínovej injekcie k začervenaniu, opuchu alebo svrbeniu. Tieto príznaky zvyčajne samovoľne vymiznú počas niekoľkých dní až týždňov. Pokiaľ sa u vás tieto príznaky objavia, povedzte to ošetrujúcemu lekárovi.

Lipodystrofia (zhrubnutie alebo prepadnutie kože) je menej častá (≥ 1/1 000 až < 1/100). Ak si všimnete zhrubnutie alebo prepadnutie kože v mieste vpichu, oznámte to vášmu lekárovi.

Boli hlásené opuchy (napr.: opuch rúk, členkov; zadržiavanie tekutín) najmä na začiatku inzulínovej liečby, alebo počas zmeny v liečbe kvôli zlepšeniu kontroly krvnej glukózy.

**Hlásenie vedľajších účinkov**

Ak sa u vás vyskytne akýkoľvek vedľajší účinok, obráťte sa na svojho lekára alebo lekárnika. To sa týka aj akýchkoľvek vedľajších účinkov, ktoré nie sú uvedené v tejto písomnej informácii. Vedľajšie účinky môžete hlásiť aj priamo na národné centrum hlásenia uvedené v [Prílohe V](http://www.ema.europa.eu/docs/en_GB/document_library/Template_or_form/2013/03/WC500139752.doc). Hlásením vedľajších účinkov môžete prispieť k získaniu ďalších informácií o bezpečnosti tohto lieku.

**Časté problémy diabetu**

**A. Hypoglykémia**

Hypoglykémia (nízka hladina cukru v krvi) je stav, kedy nie je dostatok cukru v krvi. Hypoglykémia môže nastať:

* ak si podáte príliš vysokú dávku Humalogu Mix25 alebo iného inzulínu;
* ak vynecháte jedlo alebo sa s ním omeškáte alebo zmeníte vašu diétu;
* ak vykonávate nadmernú fyzickú aktivitu alebo pracujete príliš ťažko bezprostredne pred jedlom alebo po jedle;
* ak ochoriete na infekčné alebo iné ochorenie (najmä hnačka alebo vracanie);
* pokiaľ sa vám zmenila potreba inzulínu; alebo
* ak sa zhorší vaše ochorenie obličiek alebo pečene.

Alkohol a niektoré lieky môžu mať vplyv na hladinu vášho cukru v krvi.

Prvé príznaky nízkej hladiny cukru v krvi zvyčajne nastupujú rýchlo a môžu zahŕňať nasledujúce ťažkosti:

• únava • zrýchlená srdcová činnosť

• nervozita alebo tras • nevoľnosť

• bolesť hlavy • studený pot

Pokiaľ si nie ste istý, či poznáte varovné príznaky, vyhnite sa situáciám, v ktorých by hypoglykémia ohrozovala vás alebo ostatných (napr. vedenie motorového vozidla).

**B. Hyperglykémia a diabetická ketoacidóza**

Hyperglykémia (príliš vysoká hladina cukru v krvi) znamená, že váš organizmus nemá dostatok inzulínu. Hyperglykémia môže nastať:

* ak si zabudnete podať Humalog alebo iný inzulín;
* ak si podáte menej inzulínu, ako vám lekár odporučil;
* pokiaľ jete omnoho viac ako vám diéta povoľuje alebo
* ak máte horúčku, infekčné ochorenie alebo emocionálny stres.

Hyperglykémia môže viesť k diabetickej ketoacidóze. Prvé symptómy nastupujú pomaly, po mnohých hodinách alebo dňoch. Príznaky môžu byť nasledovné:

• ospalosť • nechutenstvo

• sčervenanie tváre • ovocný zápach dychu

• smäd • pocit choroby alebo choroba

Závažnými príznakmi sú ťažkosti s dychom a zrýchlený srdcový pulz. **Okamžite vyhľadajte lekársku pomoc.**

**C. Ochorenie**

Pokiaľ ste ochoreli, najmä ak pociťujete nevoľnosť, môže sa množstvo inzulínu, ktoré potrebujete, zmeniť. **Inzulín potrebujete stále, i keď neprijímate potravu ako za normálnych okolností.** Skontrolujte si moč alebo krv, riaďte sa vašimi „pokynmi pri ochorení“ a informujte vášho lekára.

**5. Ako uchovávať Humalog Mix25**

Pred prvým použitím uchovávajte Humalog Mix25 v chladničke pri teplote 2°C – 8°C. Neuchovávajte v mrazničke. Injekčnú liekovku, ktorú používate, uchovávajte v chladničke (2 °C - 8 °C) alebo pri izbovej teplote (do 30°C) a zlikvidujte po 28 dňoch. Nevystavujte nadmernému teplu alebo priamemu slnečnému svetlu.

Liek uchovávajte mimo dohľadu a dosahu detí.

Nepoužívajte tento liek po dátume exspirácie, ktorý je uvedený na štítku a na škatuli. Dátum exspirácie sa vzťahuje na posledný deň v mesiaci.

Nepoužívajte tento liek, ak si všimnete, že sú v inzulíne zhluky alebo ak pevné biele častice zostávajú na dne alebo stene injekčnej liekovky, ktorá tým získava matný vzhľad. Kontrolujte to pri každom podaní.

Lieky sa nesmú likvidovať odpadovou vodou alebo domovým odpadom. Nepoužitý liek vráťte do lekárne. Tieto opatrenia pomôžu chrániť životné prostredie.

**6. Obsah balenia a ďalšie informácie**

**Čo Humalog Mix25 100 jednotiek/ml injekčná suspenzia v injekčnej liekovke obsahuje**

- Liečivo je inzulín-lispro. Inzulín-lispro sa vyrába v laboratóriách procesom nazývaným „rekombinantná DNA technológia“. Je to pozmenená forma ľudského inzulínu a ide teda o typ odlišný od iných ľudských a zvieracích inzulínov. Inzulín-lispro má blízky vzťah k ľudskému inzulínu, ktorý je prirodzeným hormónom tvoreným v podžalúdkovej žľaze.

- Ďalšie zložky sú protamíniumsulfát, metakrezol, fenol, glycerol, heptahydrát hydrogénfosforečnanu sodného, oxid zinočnatý a voda na injekcie. Na úpravu kyslosti mohol byť použitý hydroxid sodný alebo kyselina chlorovodíková.

**Ako vyzerá Humalog Mix25 100 jednotiek/ml injekčná suspenzia v injekčnej liekovke a obsah balenia**

Humalog Mix25 100 jednotiek/ml injekčná suspenzia je biela, sterilná suspenzia a obsahuje 100 jednotiek inzulínu-lispra v každom mililitri (100 jednotiek/ml) injekčnej suspenzie. 25 % inzulínu-lispra obsiahnutého v Humalogu Mix25 je rozpustných vo vode. 75 % inzulínu-lispra v Humalogu Mix25 je vo forme suspenzie s protamíniumsulfátom. Každá injekčná liekovka obsahuje 1 000 jednotiek (10 mililitrov). Humalog Mix25 100 jednotiek/ml injekčná suspenzia v injekčnej liekovke je dostupná v balení 1 injekčná liekovka.

**Držiteľ rozhodnutia o registrácii a výrobca**

Humalog Mix25 100 jednotiek/ml injekčnú suspenziu v injekčnej liekovke vyrába:

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

Držiteľom licencie je Eli Lilly Nederland B.V., Papendorpseweg 83, 3528 BJ Utrecht, Holandsko.

Ak potrebujete akúkoľvek informáciu o tomto lieku, kontaktujte miestneho zástupcu držiteľa rozhodnutia o registrácii:

|  |  |
| --- | --- |
| **Belgique/België/Belgien**  Eli Lilly Benelux S.A./N.V.  Tél/Tel: + 32-(0)2 548 84 84 | **Lietuva**  Eli Lilly LietuvaTel. +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 |

**Táto písomná informácia bola naposledy aktualizovaná v** {MM/RRRR}

Podrobné informácie o tomto lieku sú dostupné na internetovej stránke Európskej liekovej agentúry http://www.ema.europa.eu/.

**Písomná informácia pre používateľa**

**Humalog Mix25 100 jednotiek/ml injekčná suspenzia v náplni**

**inzulín-lispro**

**Pozorne si prečítajte celú písomnú informáciu predtým, ako začnete používať tento liek, pretože obsahuje pre vás dôležité informácie.**

1. Túto písomnú informáciu si uschovajte. Možno bude potrebné, aby ste si ju znovu prečítali.
2. Ak máte akékoľvek ďalšie otázky, obráťte sa na svojho lekára alebo lekárnika.
3. Tento liek bol predpísaný iba vám. Nedávajte ho nikomu inému. Môže mu uškodiť, dokonca aj vtedy, ak má rovnaké príznaky ochorenia ako vy.
4. Ak sa u vás vyskytne akýkoľvek vedľajší účinok, obráťte sa na svojho lekára alebo lekárnika. To sa týka aj akýchkoľvek vedľajších účinkov, ktoré nie sú uvedené v tejto písomnej informácii. Pozri časť 4.

**V tejto písomnej informácii sa dozviete**:

1. Čo je Humalog Mix25 a na čo sa používa

2. Čo potrebujete vedieť predtým, ako použijete Humalog Mix25

3. Ako používať Humalog Mix25

4. Možné vedľajšie účinky

5. Ako uchovávať Humalog Mix25

6. Obsah balenia a ďalšie informácie

**1. Čo je Humalog Mix25 a na čo sa používa**

Humalog Mix25 sa používa na liečbu diabetes mellitus (cukrovky). Humalog Mix25 je vopred namiešaná suspenzia. Jej liečivom je inzulín-lispro. 25 % inzulínu-lispra obsiahnutého v Humalogu Mix25 je rozpustných vo vode a vďaka ľahko pozmenenej molekule inzulínu má rýchlejší účinok ako normálny ľudský inzulín. 75 % inzulínu-lispra v Humalogu Mix25 je vo forme suspenzie s protamíniumsulfátom, tým sa jeho účinok predĺžil.

Pokiaľ vaša podžalúdková žľaza netvorí dostatočné množstvo inzulínu na udržanie normálnej hladiny cukru v krvi, máte ochorenie, ktoré sa nazýva diabetes mellitus (cukrovka). Humalog Mix25 je náhradou vášho vlastného inzulínu a používa sa na dlhodobé udržiavanie normálnej hladiny cukru v krvi. V porovnaní s rozpustným inzulínom účinok Humalogu Mix25 je rýchlejší a trvá dlhšiu dobu. Za normálnych okolností máte užívať Humalog Mix25 15 minút pred jedlom.

Váš lekár vám môže odporučiť užívať Humalog Mix25 spolu s dlhodobo pôsobiacim inzulínom. U každého typu inzulínu nájdete inú písomnú informáciu. Nemeňte si sami inzulín bez konzultácie s vaším lekárom. Ak meníte typ inzulínu, buďte veľmi opatrný.

**2. Čo potrebujete vedieť predtým, ako použijete Humalog Mix25**

NEPOUŽÍVAJTE Humalog Mix25

* keď máte podozrenie na hypoglykémiu (nízku hladinu cukru v krvi). Ďalej v tejto písomnej informácii nájdete rady, ako pri miernej hypoglykémii postupovať (pozri časť 3: Ak užijete viac Humalogu Mix25 ako máte).
* keď ste alergický na inzulín-lispro alebo na ktorúkoľvek z ďalších zložiek tohto lieku (uvedených v časti 6).

**Upozornenia a opatrenia**

1. Vždy, keď dostanete liek v lekárni, skontrolujte názov a typ inzulínu označený na škatuľke a na náplni. Uistite sa, či ste dostali vaším lekárom odporúčaný Humalog Mix25.
2. Keď je vaša hladina cukru v krvi dobre udržiavaná vašou súčasnou liečbou inzulínom, nemusíte nutne zaregistrovať varovné príznaky hypoglykémie (klesajúci cukor v krvi). Popis varovných príznakov nájdete nižšie v texte. Musíte starostlivo premýšľať o tom, kedy prijímate potravu, ako často môžete vykonávať fyzickú aktivitu a koľko toho môžete zvládnuť. Tiež si musíte často kontrolovať hladinu cukru v krvi.
3. Niekoľko osôb, ktoré zažili hypoglykémiu po prechode zo zvieracieho na ľudský inzulín, konštatovalo, že včasné varovné príznaky boli odlišné a menej zreteľné. Pokiaľ máte často hypoglykémie, alebo ich ťažšie rozpoznávate, poraďte sa, prosím, s vaším lekárom.
4. Ak odpoviete ÁNO na niektorú z nasledujúcich otázok, oznámte to vášmu lekárovi, lekárnikovi, alebo zdravotnej sestre vyškolenej v diabetológii

* Boli ste v poslednej dobe chorý/chorá?
* Trpíte ochorením obličiek alebo pečene?
* Vykonávate väčšiu fyzickú aktivitu ako zvyčajne?

1. Ak pijete alkohol, môže sa množstvo inzulínu, ktoré potrebujete, tiež meniť.
2. Pokiaľ plánujete cestu do zahraničia, oznámte to vášmu lekárovi, lekárnikovi alebo zdravotnej sestre vyškolenej v diabetológii. Časový rozdiel medzi krajinami môže znamenať zmenu časového rytmu aplikácie inzulínu a príjmu potravy oproti domácim zvykom.
3. Niektorí pacienti s dlhoročnou cukrovkou 2. typu a srdcovým ochorením alebo prekonanou mozgovou mŕtvicou, ktorí boli liečení pioglitazónom a inzulínom, mali skúsenosť so vznikom srdcového zlyhania. Ihneď upozornite svojho lekára, ak spozorujete akékoľvek známky srdcového zlyhania, akými sú napríklad skrátené dýchanie, náhly nárast hmotnosti alebo lokalizovaný (vyskytujúci sa na určitom mieste) opuch (edém).

**Iné lieky a Humalog Mix25**

Vaša potreba inzulínu môže byť zmenená, pokiaľ užívate

1. antikoncepčné tablety
2. steroidy
3. substitučnú terapiu hormónov štítnej žľazy
4. perorálne antidiabetiká
5. kyselinu acetylsalicylovú
6. sulfónamidy, oktreotid
7. „beta2-mimetiká“ (napr. ritodrin, salbutamol alebo terbutalín)
8. beta-blokátory alebo
9. niektoré antidepresíva (inhibítory monoaminooxidázy, selektívne inhibítory spätného vychytávania sérotonínu)
10. danazol
11. niektoré inhibítory angiotenzín konvertujúceho enzýmu (ACE) (napr. kaptopril, enalapril) a
12. blokátory receptorov angiotenzínu II.

Ak užívate alebo ste v poslednom čase užívali, či práve budete užívať ešte iné lieky, vrátane liekov, ktorých výdaj nie je viazaný na lekársky predpis, prosím, oznámte to svojmu lekárovi (pozri časť „Upozornenia a opatrenia“).

Tehotenstvo a dojčenie

Ste tehotná, tehotenstvo zvažujete alebo dojčíte? Množstvo inzulínu, ktoré zvyčajne potrebujete, klesá počas prvých troch mesiacov tehotenstva a zvyšuje sa v priebehu zostávajúcich šiestich mesiacov. Pokiaľ dojčíte, bude zrejme nutné zmeniť príjem vášho inzulínu alebo vaše diétne návyky. Poraďte sa so svojím lekárom.

**Vedenie vozidla a obsluha strojov**

Vaša schopnosť koncentrácie a reakcie sa môže znížiť, ak máte hypoglykémiu. Berte, prosím, tieto možné problémy do úvahy vo všetkých situáciách, ktoré môžu byť pre vás alebo pre ostatných riskantné (napr. vedenie vozidla alebo obsluha strojov). Poraďte sa s lekárom o možnosti viesť motorové vozidlo v prípade, že:

1. máte často hypoglykémie,
2. varovné príznaky hypoglykémie sú menej časté alebo úplne vymiznú.

Humalog Mix25 obsahuje sodík

Tento liek obsahuje menej ako 1 mmol sodíka (23 mg) v dávke, čo je v podstate zanedbateľné množstvo sodíka.

**3. Ako používať Humalog Mix25**

**3 ml náplň sa môže používať len v Lilly 3 ml perách. Nie je určená na použitie v 1,5 ml perách.**

Vždy používajte Humalog Mix25 presne tak, ako vám povedal váš lekár. Ak si nie ste niečím istý, overte si to u svojho lekára. Aby sa zabránilo možnému prenosu choroby, každú náplň smie používať len jeden pacient, a to aj vtedy, ak by si vymenil ihlu na injekčnom pere.

Dávka

• Za normálnych okolností máte užívať Humalog Mix25 15 minút pred jedlom. V prípade potreby si ho však môžete aplikovať aj onedlho po jedle. Váš lekár vám povie presne, aké množstvo si máte podávať, kedy a ako často. Tieto inštrukcie sú určené iba pre vás. Presne sa nimi riaďte a pravidelne navštevujte diabetickú poradňu.

• Pokiaľ meníte typ inzulínu (napríklad z ľudského alebo zvieracieho inzulínu na Humalog), môže sa zmeniť dávka, ktorú ste si zvykli podávať. Táto zmena môže nastať hneď pri podaní prvej injekcie alebo sa dávka môže meniť postupne počas niekoľkých týždňov či mesiacov.

• Humalog Mix25 si podávajte podkožne. Inú cestu aplikácie nemáte používať. Za žiadnych okolností sa Humalog Mix25 nesmie podať vnútrožilovo.

**Príprava Humalogu Mix25**

• Tesne pred použitím sa majú náplne obsahujúce Humalog Mix25 premiešať 10x prevaľovaním v dlaniach a 10x otočením o 180° na docielenie rovnomerného zákalu alebo mliečneho zafarbenia. V prípade potreby tento proces opakujte, až kým sa obsah nepremieša. Náplne obsahujú malú sklenenú guľôčku uľahčujúcu miešanie. Netraste náplňou príliš rázne, pretože to môže spôsobiť spenenie, ktoré by mohlo ovplyvniť správne odmeranie dávky. Náplne sa majú často kontrolovať a nesmú sa používať, ak sa tvoria v inzulíne zhluky alebo pokiaľ pevné biele častice zostávajú na dne alebo stene náplne, ktorá tým získava matný vzhľad. Pred každým podaním náplň skontrolujte.

**Príprava pera na použitie**

• Najprv si umyte ruky. Potrite gumový uzáver náplne dezinfekčným prostriedkom.

• **Náplne Humalogu Mix25 smiete používať iba s Lilly inzulínovými perami. Uistite sa, prosím, že Humalog alebo Lilly náplne sú spomenuté v písomnej informácii pera, ktoré používate. Náplne s obsahom 3 ml sú určené výhradne pre 3 ml perá.**

• Dodržiavajte inštrukcie uvedené v písomnej informácii vášho pera. Vložte náplň do pera.

• Nastavte dávku na 1 alebo 2 jednotky. Potom podržte pero hrotom ihly nahor a poklepávajte na stenu pera, až vyplávajú hore bublinky vzduchu. S perom stále smerujúcim nahor stláčajte injekčný mechanizmus tak dlho, kým kvapka Humalogu Mix25 nevyjde z ihly. V pere stále ešte môžu zostať malé vzduchové bublinky, ktoré sú neškodné. Ak je však vzduchová bublina príliš veľká, môže byť dávka vašej injekcie menej presná.

**Podanie dávky Humalogu Mix25**

• Pred podaním injekcie si dobre očistite kožu tak, ako ste boli poučený. Pichnite ihlu pod kožu tak, ako vás lekár poučil. Nepodávajte injekciu priamo do žily. Po podaní ponechajte ihlu v koži po dobu 5 sekúnd. Tým sa uistíte, že ste si podali celú dávku. Miesto vpichu nemasírujte. Uistite sa, že aplikujete injekciu aspoň 1 cm od miesta posledného vpichu. Miesta vpichu meňte rotačným spôsobom tak, ako vás lekár poučil.

**Po podaní injekcie**

• Okamžite po podaní injekcie snímte ihlu z pera pomocou vonkajšieho uzáveru ihly. Tým zostane Humalog Mix25 sterilný a obsah náplne nebude vytekať. Tiež tým zabránite prístupu vzduchu späť do pera a upchatiu ihly. **Nemajte s nikým spoločné ihly.** Nemajte s nikým spoločné pero. Nasaďte ochranný vrchnák na pero. Ponechajte náplň v pere.

**Ďalšie dávky**

• Pred každou ďalšou injekciou nastavte 1 alebo 2 jednotky a s perom smerujúcim nahor stláčajte injekčný mechanizmus, kým vyjde kvapka Humalogu Mix25 z ihly. Na mierke na náplni môžete sledovať, koľko Humalogu Mix25 vám zostáva. Vzdialenosť medzi jednotlivými značkami na mierke je asi 20 jednotiek. Ak nie je v náplni dostatočné množstvo pre vašu dávku, vymeňte náplň.

**Nemiešajte žiaden iný inzulín v náplni Humalogu Mix25. Ak je náplň prázdna, znovu ju nepoužívajte.**

**Ak užijete viac Humalogu Mix25 ako máte**

Ak si podáte viac Humalogu Mix25 ako potrebujete, alebo ak si nie ste istí, koľko inzulínu ste si podali, môžete mať nízku hladinu cukru v krvi. Hladinu cukru v krvi si skontrolujte.

Ak máte nízku hladinu cukru v krvi **(miernu hypoglykémiu)**, požite tablety glukózy, cukor alebo sladký nápoj. Ďalej zjedzte ovocie, sušienky alebo sendvič, ako vám poradil váš lekár a potom odpočívajte. Tým sa často podarí preklenúť miernu hypoglykémiu alebo ľahké predávkovanie inzulínom. Ak sa váš stav zhorší, začne sa vám horšie dýchať a vaša pleť zbledne, okamžite zavolajte lekára. Podanie injekcie glukagónu môže vyriešiť i pomerne ťažkú hypoglykémiu. Po podaní glukagónu zjedzte glukózu alebo cukor. Pokiaľ vám glukagón nezaberie, budete musieť byť hospitalizovaný. Ohľadne glukagónu sa informujte u svojho lekára.

**Ak zabudnete užiť Humalog Mix25**

Ak si podáte menej Humalogu Mix25 ako potrebujete, alebo ak si nie ste istí, koľko inzulínu ste si podali, môžete mať vysokú hladinu cukru v krvi. Hladinu cukru v krvi si skontrolujte.

Ak sa hypoglykémia (nízka hladina cukru v krvi) alebo hyperglykémia (vysoká hladina cukru v krvi) neliečia, môžu byť veľmi závažné a môžu spôsobiť bolesti hlavy, nevoľnosť, vracanie, dehydratáciu, bezvedomie, kómu alebo dokonca smrť (pozri A a B v časti 4. „Možné vedľajšie účinky“).

**Tri jednoduché kroky** ako predísť hypoglykémii:

* Vždy u seba majte náhradné injekčné striekačky a náhradnú injekčnú liekovku Humalogu Mix25 alebo náhradné pero a náplne, pre prípad, že vaše pero a náplne stratíte alebo sa poškodia.
* Vždy noste pri sebe preukaz diabetika.
* Vždy so sebou noste cukor.

**Ak prestanete užívať Humalog Mix25**

Ak si podáte menej Humalogu Mix25 ako potrebujete, môžete mať vysokú hladinu cukru v krvi. Nemeňte si inzulín, pokiaľ vám to nepovie váš lekár.

Ak máte akékoľvek ďalšie otázky o podaní tohto lieku, opýtajte sa svojho lekára alebo lekárnika.

**4. Možné vedľajšie účinky**

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

Celková alergia je zriedkavá (≥ 1/10 000 až < 1/1 000). Príznaky sú nasledovné:

• vyrážka po celom tele • pokles krvného tlaku

• ťažkosti s dychom • zrýchlená srdcová činnosť

• sípavé dýchanie • potenie

Ak sa domnievate, že máte alergiu na inzulín pri používaní Humalogu, okamžite informujte vášho lekára.

Alergia v mieste podania je častá (≥ 1/100 až < 1/10). U niektorých osôb dôjde v oblasti vpichu inzulínovej injekcie k začervenaniu, opuchu alebo svrbeniu. Tieto príznaky zvyčajne samovoľne vymiznú počas niekoľkých dní až týždňov. Pokiaľ sa u vás tieto príznaky objavia, povedzte to ošetrujúcemu lekárovi.

Lipodystrofia (zhrubnutie alebo prepadnutie kože) je menej častá (≥ 1/1 000 až < 1/100). Ak si všimnete zhrubnutie alebo prepadnutie kože v mieste vpichu, oznámte to vášmu lekárovi.

Boli hlásené opuchy (napr.: opuch rúk, členkov; zadržiavanie tekutín) najmä na začiatku inzulínovej liečby, alebo počas zmeny v liečbe kvôli zlepšeniu kontroly krvnej glukózy.

**Hlásenie vedľajších účinkov**

Ak sa u vás vyskytne akýkoľvek vedľajší účinok, obráťte sa na svojho lekára alebo lekárnika. To sa týka aj akýchkoľvek vedľajších účinkov, ktoré nie sú uvedené v tejto písomnej informácii. Vedľajšie účinky môžete hlásiť aj priamo na národné centrum hlásenia uvedené v [Prílohe V](http://www.ema.europa.eu/docs/en_GB/document_library/Template_or_form/2013/03/WC500139752.doc). Hlásením vedľajších účinkov môžete prispieť k získaniu ďalších informácií o bezpečnosti tohto lieku.

**Časté problémy diabetu**

**A. Hypoglykémia**

Hypoglykémia (nízka hladina cukru v krvi) je stav, kedy nie je dostatok cukru v krvi. Hypoglykémia môže nastať:

* ak si podáte príliš vysokú dávku Humalogu Mix25 alebo iného inzulínu;
* ak vynecháte jedlo alebo sa s ním omeškáte alebo zmeníte vašu diétu;
* ak vykonávate nadmernú fyzickú aktivitu alebo pracujete príliš ťažko bezprostredne pred jedlom alebo po jedle;
* ak ochoriete na infekčné alebo iné ochorenie (najmä hnačka alebo vracanie);
* pokiaľ sa vám zmenila potreba inzulínu; alebo
* ak sa zhorší vaše ochorenie obličiek alebo pečene.

Alkohol a niektoré lieky môžu mať vplyv na hladinu vášho cukru v krvi.

Prvé príznaky nízkej hladiny cukru v krvi zvyčajne nastupujú rýchlo a môžu zahŕňať nasledujúce ťažkosti:

• únava • zrýchlená srdcová činnosť

• nervozita alebo tras • nevoľnosť

• bolesť hlavy • studený pot

Pokiaľ si nie ste istý, či poznáte varovné príznaky, vyhnite sa situáciám, v ktorých by hypoglykémia ohrozovala vás alebo ostatných (napr. vedenie motorového vozidla).

**B. Hyperglykémia a diabetická ketoacidóza**

Hyperglykémia (príliš vysoká hladina cukru v krvi) znamená, že váš organizmus nemá dostatok inzulínu. Hyperglykémia môže nastať:

* ak si zabudnete podať Humalog alebo iný inzulín;
* ak si podáte menej inzulínu, ako vám lekár odporučil;
* pokiaľ jete omnoho viac ako vám diéta povoľuje alebo
* ak máte horúčku, infekčné ochorenie alebo emocionálny stres.

Hyperglykémia môže viesť k diabetickej ketoacidóze. Prvé symptómy nastupujú pomaly, po mnohých hodinách alebo dňoch. Príznaky môžu byť nasledovné:

• ospalosť • nechutenstvo

• sčervenanie tváre • ovocný zápach dychu

• smäd • pocit choroby alebo choroba

Závažnými príznakmi sú ťažkosti s dychom a zrýchlený srdcový pulz. **Okamžite vyhľadajte lekársku pomoc.**

**C. Ochorenie**

Pokiaľ ste ochoreli, najmä ak pociťujete nevoľnosť, môže sa množstvo inzulínu, ktoré potrebujete, zmeniť. **Inzulín potrebujete stále, i keď neprijímate potravu ako za normálnych okolností.** Skontrolujte si moč alebo krv, riaďte sa vašimi „pokynmi pri ochorení“ a informujte vášho lekára.

**5. Ako uchovávať Humalog Mix25**

Pred prvým použitím uchovávajte Humalog Mix25 v chladničke pri teplote 2°C – 8°C. Neuchovávajte v mrazničke.

Náplň, ktorú používate, uchovávajte pri izbovej teplote (do 30 °C) a zlikvidujte po 28 dňoch. Nevystavujte nadmernému teplu alebo priamemu slnečnému svetlu. Pero alebo náplne, ktoré používate, neuchovávajte v chladničke. Pero s vloženou náplňou sa nesmie uchovávať s nasadenou ihlou.

Liek uchovávajte mimo dohľadu a dosahu detí.

Nepoužívajte tento liek po dátume exspirácie, ktorý je uvedený na štítku a na škatuli. Dátum exspirácie sa vzťahuje na posledný deň v mesiaci.

Nepoužívajte tento liek, ak si všimnete, že sú v inzulíne zhluky alebo ak pevné biele častice zostávajú na dne alebo stene náplne, ktorá tým získava matný vzhľad. Kontrolujte to pri každom podaní.

Lieky sa nesmú likvidovať odpadovou vodou alebo domovým odpadom. Nepoužitý liek vráťte do lekárne. Tieto opatrenia pomôžu chrániť životné prostredie.

**6. Obsah balenia a ďalšie informácie**

**Čo Humalog Mix25 100 jednotiek/ml injekčná suspenzia v náplni obsahuje**

- Liečivo je inzulín-lispro. Inzulín-lispro sa vyrába v laboratóriách procesom nazývaným „rekombinantná DNA technológia“. Je to pozmenená forma ľudského inzulínu a ide teda o typ odlišný od iných ľudských a zvieracích inzulínov. Inzulín-lispro má blízky vzťah k ľudskému inzulínu, ktorý je prirodzeným hormónom tvoreným v podžalúdkovej žľaze.

- Ďalšie zložky sú protamíniumsulfát, metakrezol, fenol, glycerol, heptahydrát hydrogénfosforečnanu sodného, oxid zinočnatý a voda na injekcie. Na úpravu kyslosti mohol byť použitý hydroxid sodný alebo kyselina chlorovodíková.

**Ako vyzerá Humalog Mix25 100 jednotiek/ml injekčná suspenzia v náplni a obsah balenia**

Humalog Mix25 100 jednotiek/ml injekčná suspenzia je biela, sterilná suspenzia a obsahuje 100 jednotiek inzulínu-lispra v každom mililitri (100 jednotiek/ml) injekčnej suspenzie. 25 % inzulínu-lispra obsiahnutého v Humalogu Mix25 je rozpustných vo vode. 75 % inzulínu-lispra v Humalogu Mix25 je vo forme suspenzie s protamíniumsulfátom. Každá náplň obsahuje 300 jednotiek (3 mililitre). Náplne sú dostupné v balení po 5 alebo 10 náplní.

Na trh nemusia byť uvedené všetky veľkosti balenia.

**Držiteľ rozhodnutia o registrácii a výrobca**

Humalog Mix25 100 jednotiek/ml injekčnú suspenziu v náplni vyrába:

1. Lilly France S.A.S., Rue du Colonel Lilly, 67640 Fegersheim, Francúzsko,
2. Eli Lilly Italia S.p.A., Via Gramsci 731-733, 50019 Sesto Fiorentino, (FL) Taliansko.

Držiteľom licencie je Eli Lilly Nederland B.V., Papendorpseweg 83, 3528 BJ Utrecht, Holandsko.

Ak potrebujete akúkoľvek informáciu o tomto lieku, kontaktujte miestneho zástupcu držiteľa rozhodnutia o registrácii:

|  |  |
| --- | --- |
| **Belgique/België/Belgien**  Eli Lilly Benelux S.A./N.V.  Tél/Tel: + 32-(0)2 548 84 84 | **Lietuva**  Eli Lilly LietuvaTel. +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 |

**Táto písomná informácia bola naposledy aktualizovaná v** {MM/RRRR}

Podrobné informácie o tomto lieku sú dostupné na internetovej stránke Európskej liekovej agentúry http://www.ema.europa.eu/.

**Písomná informácia pre používateľa**

**Humalog Mix50 100 jednotiek/ml injekčná suspenzia v náplni**

**inzulín-lispro**

**Pozorne si prečítajte celú písomnú informáciu predtým, ako začnete používať tento liek, pretože obsahuje pre vás dôležité informácie.**

1. Túto písomnú informáciu si uschovajte. Možno bude potrebné, aby ste si ju znovu prečítali.
2. Ak máte akékoľvek ďalšie otázky, obráťte sa na svojho lekára alebo lekárnika.
3. Tento liek bol predpísaný iba vám. Nedávajte ho nikomu inému. Môže mu uškodiť, dokonca aj vtedy, ak má rovnaké príznaky ochorenia ako vy.
4. Ak sa u vás vyskytne akýkoľvek vedľajší účinok, obráťte sa na svojho lekára alebo lekárnika. To sa týka aj akýchkoľvek vedľajších účinkov, ktoré nie sú uvedené v tejto písomnej informácii. Pozri časť 4.

**V tejto písomnej informácii sa dozviete**:

1. Čo je Humalog Mix50 a na čo sa používa

2. Čo potrebujete vedieť predtým, ako použijete Humalog Mix50

3. Ako používať Humalog Mix50

4. Možné vedľajšie účinky

5. Ako uchovávať Humalog Mix50

6. Obsah balenia a ďalšie informácie

**1. Čo je Humalog Mix50 a na čo sa používa**

Humalog Mix50 sa používa na liečbu diabetes mellitus (cukrovky). Humalog Mix50 je vopred namiešaná suspenzia. Jej liečivom je inzulín-lispro. 50 % inzulínu-lispra obsiahnutého v Humalogu Mix50 je rozpustných vo vode a vďaka ľahko pozmenenej molekule inzulínu má rýchlejší účinok ako normálny ľudský inzulín. 50 % inzulínu-lispra v Humalogu Mix50 je vo forme suspenzie s protamíniumsulfátom, tým sa jeho účinok predĺžil.

Pokiaľ vaša podžalúdková žľaza netvorí dostatočné množstvo inzulínu na udržanie normálnej hladiny cukru v krvi, máte ochorenie, ktoré sa nazýva diabetes mellitus (cukrovka). Humalog Mix50 je náhradou vášho vlastného inzulínu a používa sa na dlhodobé udržiavanie normálnej hladiny cukru v krvi. V porovnaní s rozpustným inzulínom účinok Humalogu Mix50 je rýchlejší a trvá dlhšiu dobu. Za normálnych okolností máte užívať Humalog Mix50 15 minút pred jedlom.

Váš lekár vám môže odporučiť užívať Humalog Mix50 spolu s dlhodobo pôsobiacim inzulínom. U každého typu inzulínu nájdete inú písomnú informáciu. Nemeňte si sami inzulín bez konzultácie s vaším lekárom. Ak meníte typ inzulínu, buďte veľmi opatrný.

**2. Čo potrebujete vedieť predtým, ako použijete Humalog Mix50**

NEPOUŽÍVAJTE Humalog Mix50

* keď máte podozrenie na hypoglykémiu (nízku hladinu cukru v krvi). Ďalej v tejto písomnej informácii nájdete rady, ako pri miernej hypoglykémii postupovať (pozri časť 3: Ak užijete viac Humalogu Mix50 ako máte).
* Keď ste alergický na inzulín-lispro alebo na ktorúkoľvek z ďalších zložiek tohto lieku (uvedených v časti 6).

**Upozornenia a opatrenia**

1. Vždy, keď dostanete liek v lekárni, skontrolujte názov a typ inzulínu označený na škatuľke a na náplni. Uistite sa, či ste dostali vaším lekárom odporúčaný Humalog Mix50.
2. Keď je vaša hladina cukru v krvi dobre udržiavaná vašou súčasnou liečbou inzulínom, nemusíte nutne zaregistrovať varovné príznaky hypoglykémie (klesajúci cukor v krvi). Popis varovných príznakov nájdete nižšie v texte. Musíte starostlivo premýšľať o tom, kedy prijímate potravu, ako často môžete vykonávať fyzickú aktivitu a koľko toho môžete zvládnuť. Tiež si musíte často kontrolovať hladinu cukru v krvi.
3. Niekoľko osôb, ktoré zažili hypoglykémiu po prechode zo zvieracieho na ľudský inzulín, konštatovalo, že včasné varovné príznaky boli odlišné a menej zreteľné. Pokiaľ máte často hypoglykémie, alebo ich ťažšie rozpoznávate, poraďte sa, prosím, s vaším lekárom.
4. Ak odpoviete ÁNO na niektorú z nasledujúcich otázok, oznámte to vášmu lekárovi, lekárnikovi, alebo zdravotnej sestre vyškolenej v diabetológii

* Boli ste v poslednej dobe chorý/chorá?
* Trpíte ochorením obličiek alebo pečene?
* Vykonávate väčšiu fyzickú aktivitu ako zvyčajne?

1. Ak pijete alkohol, môže sa množstvo inzulínu, ktoré potrebujete, tiež meniť.
2. Pokiaľ plánujete cestu do zahraničia, oznámte to vášmu lekárovi, lekárnikovi alebo zdravotnej sestre vyškolenej v diabetológii. Časový rozdiel medzi krajinami môže znamenať zmenu časového rytmu aplikácie inzulínu a príjmu potravy oproti domácim zvykom.
3. Niektorí pacienti s dlhoročnou cukrovkou 2. typu a srdcovým ochorením alebo prekonanou mozgovou mŕtvicou, ktorí boli liečení pioglitazónom a inzulínom, mali skúsenosť so vznikom srdcového zlyhania. Ihneď upozornite svojho lekára, ak spozorujete akékoľvek známky srdcového zlyhania, akými sú napríklad skrátené dýchanie, náhly nárast hmotnosti alebo lokalizovaný (vyskytujúci sa na určitom mieste) opuch (edém).

**Iné lieky a Humalog Mix50**

Vaša potreba inzulínu môže byť zmenená, pokiaľ užívate

1. antikoncepčné tablety
2. steroidy
3. substitučnú terapiu hormónov štítnej žľazy
4. perorálne antidiabetiká
5. kyselinu acetylsalicylovú
6. sulfónamidy
7. oktreotid
8. „beta2-mimetiká“ (napr. ritodrin, salbutamol alebo terbutalín)
9. beta-blokátory alebo
10. niektoré antidepresíva (inhibítory monoaminooxidázy, selektívne inhibítory spätného vychytávania sérotonínu)
11. danazol
12. niektoré inhibítory angiotenzín konvertujúceho enzýmu (ACE) (napr. kaptopril, enalapril) a
13. blokátory receptorov angiotenzínu II.

Ak užívate alebo ste v poslednom čase užívali, či práve budete užívať ešte iné lieky, vrátane liekov, ktorých výdaj nie je viazaný na lekársky predpis, prosím, oznámte to svojmu lekárovi (pozri časť „Upozornenia a opatrenia“).

Tehotenstvo a dojčenie

Ste tehotná, tehotenstvo zvažujete alebo dojčíte? Množstvo inzulínu, ktoré zvyčajne potrebujete, klesá počas prvých troch mesiacov tehotenstva a zvyšuje sa v priebehu zostávajúcich šiestich mesiacov. Pokiaľ dojčíte, bude zrejme nutné zmeniť príjem vášho inzulínu alebo vaše diétne návyky. Poraďte sa so svojím lekárom.

**Vedenie vozidla a obsluha strojov**

Vaša schopnosť koncentrácie a reakcie sa môže znížiť, ak máte hypoglykémiu. Berte, prosím, tieto možné problémy do úvahy vo všetkých situáciách, ktoré môžu byť pre vás alebo pre ostatných riskantné (napr. vedenie vozidla alebo obsluha strojov). Poraďte sa s lekárom o možnosti viesť motorové vozidlo v prípade, že:

1. máte často hypoglykémie,
2. varovné príznaky hypoglykémie sú menej časté alebo úplne vymiznú.

Humalog Mix50 obsahuje sodík

Tento liek obsahuje menej ako 1 mmol sodíka (23 mg) v dávke, čo je v podstate zanedbateľné množstvo sodíka.

**3. Ako používať Humalog Mix50**

**3 ml náplň sa môže používať len v 3 ml perách. Nie je určená na použitie v 1,5 ml perách.**

Vždy používajte Humalog Mix50 presne tak, ako vám povedal váš lekár. Ak si nie ste niečím istý, overte si to u svojho lekára. Aby sa zabránilo možnému prenosu choroby, každú náplň smie používať len jeden pacient, a to aj vtedy, ak by si vymenil ihlu na injekčnom pere.

Dávka

• Za normálnych okolností máte užívať Humalog Mix50 15 minút pred jedlom. V prípade potreby si ho však môžete aplikovať aj onedlho po jedle. Váš lekár vám povie presne, aké množstvo si máte podávať, kedy a ako často. Tieto inštrukcie sú určené iba pre vás. Presne sa nimi riaďte a pravidelne navštevujte diabetickú poradňu.

• Pokiaľ meníte typ inzulínu (napríklad z ľudského alebo zvieracieho inzulínu na Humalog), môže sa zmeniť dávka, ktorú ste si zvykli podávať. Táto zmena môže nastať hneď pri podaní prvej injekcie alebo sa dávka môže meniť postupne počas niekoľkých týždňov či mesiacov.

• Humalog Mix50 si podávajte podkožne. Inú cestu aplikácie nemáte používať. Za žiadnych okolností sa Humalog Mix50 nesmie podať vnútrožilovo.

**Príprava Humalogu Mix50**

• Tesne pred použitím sa majú náplne obsahujúce Humalog Mix50 premiešať 10x prevaľovaním v dlaniach a 10x otočením o 180° na docielenie rovnomerného zákalu alebo mliečneho zafarbenia. V prípade potreby tento proces opakujte, až kým sa obsah nepremieša. Náplne obsahujú malú sklenenú guľôčku uľahčujúcu miešanie. Netraste náplňou príliš rázne, pretože to môže spôsobiť spenenie, ktoré by mohlo ovplyvniť správne odmeranie dávky. Náplne sa majú často kontrolovať a nesmú sa používať, ak sa tvoria v inzulíne zhluky alebo pokiaľ pevné biele častice zostávajú na dne alebo stene náplne, ktorá tým získava matný vzhľad. Pred každým podaním náplň skontrolujte.

**Príprava pera na použitie**

• Najprv si umyte ruky. Potrite gumový uzáver náplne dezinfekčným prostriedkom.

• **Náplne Humalogu Mix50 smiete používať iba s Lilly inzulínovými perami. Uistite sa, prosím, že Humalog alebo Lilly náplne sú spomenuté v písomnej informáciipera, ktoré používate. Náplne s obsahom 3 ml sú určené výhradne pre 3 ml perá.**

• Dodržiavajte inštrukcie uvedené v písomnej informácii vášho pera. Vložte náplň do pera.

• Nastavte dávku na 1 alebo 2 jednotky. Potom podržte pero hrotom ihly nahor a poklepávajte na stenu pera, až vyplávajú hore bublinky vzduchu. S perom stále smerujúcim nahor stláčajte injekčný mechanizmus tak dlho, kým kvapka Humalogu Mix50 nevyjde z ihly. V pere stále ešte môžu zostať malé vzduchové bublinky, ktoré sú neškodné. Ak je však vzduchová bublina príliš veľká, môže byť dávka vašej injekcie menej presná.

**Podanie dávky Humalogu Mix50**

* Pred podaním injekcie si dobre očistite kožu tak, ako ste boli poučený. Pichnite ihlu pod kožu tak, ako vás lekár poučil. Nepodávajte injekciu priamo do žily. Po podaní ponechajte ihlu v koži po dobu 5 sekúnd. Tým sa uistíte, že ste si podali celú dávku. Miesto vpichu nemasírujte. Uistite sa, že aplikujete injekciu aspoň 1 cm od miesta posledného vpichu. Miesta vpichu meňte rotačným spôsobom tak, ako vás lekár poučil.

**Po podaní injekcie**

• Okamžite po podaní injekcie snímte ihlu z pera pomocou vonkajšieho uzáveru ihly. Tým zostane Humalog Mix50 sterilný a obsah náplne nebude vytekať. Tiež tým zabránite prístupu vzduchu späť do pera a upchatiu ihly. **Nemajte s nikým spoločné ihly.** Nemajte s nikým spoločné pero. Nasaďte ochranný vrchnák na pero. Ponechajte náplň v pere.

**Ďalšie dávky**

• Pred každou ďalšou injekciou nastavte 1 alebo 2 jednotky a s perom smerujúcim nahor stláčajte injekčný mechanizmus, kým vyjde kvapka Humalogu Mix50 z ihly. Na mierke na náplni môžete sledovať, koľko Humalogu Mix50 vám zostáva. Vzdialenosť medzi jednotlivými značkami na mierke je asi 20 jednotiek. Ak nie je v náplni dostatočné množstvo pre vašu dávku, vymeňte náplň.

**Nemiešajte žiaden iný inzulín v náplni Humalogu Mix50. Ak je náplň prázdna, znovu ju nepoužívajte.**

**Ak užijete viac Humalogu Mix50 ako máte**

Ak si podáte viac Humalogu Mix50 ako potrebujete, alebo ak si nie ste istí, koľko inzulínu ste si podali, môžete mať nízku hladinu cukru v krvi. Hladinu cukru v krvi si skontrolujte.

Ak máte nízku hladinu cukru v krvi **(miernu hypoglykémiu)**, požite tablety glukózy, cukor alebo sladký nápoj. Ďalej zjedzte ovocie, sušienky alebo sendvič, ako vám poradil váš lekár a potom odpočívajte. Tým sa často podarí preklenúť miernu hypoglykémiu alebo ľahké predávkovanie inzulínom. Ak sa váš stav zhorší, začne sa vám horšie dýchať a vaša pleť zbledne, okamžite zavolajte lekára. Podanie injekcie glukagónu môže vyriešiť i pomerne ťažkú hypoglykémiu. Po podaní glukagónu zjedzte glukózu alebo cukor. Pokiaľ vám glukagón nezaberie, budete musieť byť hospitalizovaný. Ohľadne glukagónu sa informujte u svojho lekára.

**Ak zabudnete užiť Humalog Mix50**

Ak si podáte menej Humalogu Mix50 ako potrebujete, alebo ak si nie ste istí, koľko inzulínu ste si podali, môžete mať vysokú hladinu cukru v krvi. Hladinu cukru v krvi si skontrolujte.

Ak sa hypoglykémia (nízka hladina cukru v krvi) alebo hyperglykémia (vysoká hladina cukru v krvi) neliečia, môžu byť veľmi závažné a môžu spôsobiť bolesti hlavy, nevoľnosť, vracanie, dehydratáciu, bezvedomie, kómu alebo dokonca smrť (pozri A a B v časti 4. „Možné vedľajšie účinky“).

**Tri jednoduché kroky** ako predísť hypoglykémii:

* Vždy u seba majte náhradné pero a náplne, pre prípad, že vaše pero a náplne stratíte alebo sa poškodia.
* Vždy noste pri sebe preukaz diabetika.
* Vždy so sebou noste cukor.

**Ak prestanete užívať Humalog Mix50**

Ak si podáte menej Humalogu Mix50 ako potrebujete, môžete mať vysokú hladinu cukru v krvi. Nemeňte si inzulín, pokiaľ vám to nepovie váš lekár.

Ak máte akékoľvek ďalšie otázky o podaní tohto lieku, opýtajte sa svojho lekára alebo lekárnika.

**4. Možné vedľajšie účinky**

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

Celková alergia je zriedkavá (≥ 1/10 000 až < 1/1 000). Príznaky sú nasledovné:

• vyrážka po celom tele • pokles krvného tlaku

• ťažkosti s dychom • zrýchlená srdcová činnosť

• sípavé dýchanie • potenie

Ak sa domnievate, že máte alergiu na inzulín pri používaní Humalogu, okamžite informujte vášho lekára.

Alergia v mieste podania je častá (≥ 1/100 až < 1/10). U niektorých osôb dôjde v oblasti vpichu inzulínovej injekcie k začervenaniu, opuchu alebo svrbeniu. Tieto príznaky zvyčajne samovoľne vymiznú počas niekoľkých dní až týždňov. Pokiaľ sa u vás tieto príznaky objavia, povedzte to ošetrujúcemu lekárovi.

Lipodystrofia (zhrubnutie alebo prepadnutie kože) je menej častá (≥ 1/1 000 až < 1/100). Ak si všimnete zhrubnutie alebo prepadnutie kože v mieste vpichu, oznámte to vášmu lekárovi.

Boli hlásené opuchy (napr.: opuch rúk, členkov; zadržiavanie tekutín) najmä na začiatku inzulínovej liečby, alebo počas zmeny v liečbe kvôli zlepšeniu kontroly krvnej glukózy.

**Hlásenie vedľajších účinkov**

Ak sa u vás vyskytne akýkoľvek vedľajší účinok, obráťte sa na svojho lekára alebo lekárnika. To sa týka aj akýchkoľvek vedľajších účinkov, ktoré nie sú uvedené v tejto písomnej informácii. Vedľajšie účinky môžete hlásiť aj priamo na národné centrum hlásenia uvedené v [Prílohe V](http://www.ema.europa.eu/docs/en_GB/document_library/Template_or_form/2013/03/WC500139752.doc). Hlásením vedľajších účinkov môžete prispieť k získaniu ďalších informácií o bezpečnosti tohto lieku.

**Časté problémy diabetu**

**A. Hypoglykémia**

Hypoglykémia (nízka hladina cukru v krvi) je stav, kedy nie je dostatok cukru v krvi. Hypoglykémia môže nastať:

* ak si podáte príliš vysokú dávku Humalogu Mix50 alebo iného inzulínu;
* ak vynecháte jedlo alebo sa s ním omeškáte alebo zmeníte vašu diétu;
* ak vykonávate nadmernú fyzickú aktivitu alebo pracujete príliš ťažko bezprostredne pred jedlom alebo po jedle;
* ak ochoriete na infekčné alebo iné ochorenie (najmä hnačka alebo vracanie);
* pokiaľ sa vám zmenila potreba inzulínu; alebo
* ak sa zhorší vaše ochorenie obličiek alebo pečene.

Alkohol a niektoré lieky môžu mať vplyv na hladinu vášho cukru v krvi.

Prvé príznaky nízkej hladiny cukru v krvi zvyčajne nastupujú rýchlo a môžu zahŕňať nasledujúce ťažkosti:

• únava • zrýchlená srdcová činnosť

• nervozita alebo tras • nevoľnosť

• bolesť hlavy • studený pot

Pokiaľ si nie ste istý, či poznáte varovné príznaky, vyhnite sa situáciám, v ktorých by hypoglykémia ohrozovala vás alebo ostatných (napr. vedenie motorového vozidla).

**B. Hyperglykémia a diabetická ketoacidóza**

Hyperglykémia (príliš vysoká hladina cukru v krvi) znamená, že váš organizmus nemá dostatok inzulínu. Hyperglykémia môže nastať:

* ak si zabudnete podať Humalog alebo iný inzulín;
* ak si podáte menej inzulínu, ako vám lekár odporučil;
* pokiaľ jete omnoho viac ako vám diéta povoľuje alebo
* ak máte horúčku, infekčné ochorenie alebo emocionálny stres.

Hyperglykémia môže viesť k diabetickej ketoacidóze. Prvé symptómy nastupujú pomaly, po mnoho hodín alebo dní. Príznaky môžu byť nasledovné:

• ospalosť • nechutenstvo

• sčervenanie tváre • ovocný zápach dychu

• smäd • pocit choroby alebo choroba

Závažnými príznakmi sú ťažkosti s dychom a zrýchlený srdcový pulz. **Okamžite vyhľadajte lekársku pomoc.**

**C. Ochorenie**

Pokiaľ ste ochoreli, najmä ak pociťujete nevoľnosť, môže sa množstvo inzulínu, ktoré potrebujete, zmeniť. **Inzulín potrebujete stále, i keď neprijímate potravu ako za normálnych okolností.** Skontrolujte si moč alebo krv, riaďte sa vašimi „pokynmi pri ochorení“ a informujte vášho lekára.

**5. Ako uchovávať Humalog Mix50**

Pred prvým použitím uchovávajte Humalog Mix50 v chladničke pri teplote 2°C – 8°C. Neuchovávajte v mrazničke.

Náplň, ktorú používate, uchovávajte pri izbovej teplote (do 30 °C) a zlikvidujte po 28 dňoch. Nevystavujte nadmernému teplu alebo priamemu slnečnému svetlu. Pero alebo náplne, ktoré používate, neuchovávajte v chladničke. Pero s vloženou náplňou sa nesmie uchovávať s nasadenou ihlou.

Liek uchovávajte mimo dohľadu a dosahu detí.

Nepoužívajte tento liek po dátume exspirácie, ktorý je uvedený na štítku a na škatuli. Dátum exspirácie sa vzťahuje na posledný deň v mesiaci.

Nepoužívajte tento liek, ak si všimnete, že sú v inzulíne zhluky alebo ak pevné biele častice zostávajú na dne alebo stene náplne, ktorá tým získava matný vzhľad. Kontrolujte to pri každom podaní.

Lieky sa nesmú likvidovať odpadovou vodou alebo domovým odpadom. Nepoužitý liek vráťte do lekárne. Tieto opatrenia pomôžu chrániť životné prostredie.

**6. Obsah balenia a ďalšie informácie**

**Čo Humalog Mix50 100 jednotiek/ml injekčná suspenzia v náplni obsahuje**

- Liečivo je inzulín-lispro. Inzulín-lispro sa vyrába v laboratóriách procesom nazývaným „rekombinantná DNA technológia“. Je to pozmenená forma ľudského inzulínu a ide teda o typ odlišný od iných ľudských a zvieracích inzulínov. Inzulín-lispro má blízky vzťah k ľudskému inzulínu, ktorý je prirodzeným hormónom tvoreným v podžalúdkovej žľaze.

- Ďalšie zložky sú protamíniumsulfát, metakrezol, fenol, glycerol, heptahydrát hydrogénfosforečnanu sodného, oxid zinočnatý a voda na injekcie. Na úpravu kyslosti mohol byť použitý hydroxid sodný alebo kyselina chlorovodíková.

**Ako vyzerá Humalog Mix50 100 jednotiek/ml injekčná suspenzia v náplni a obsah balenia**

Humalog Mix50 100 jednotiek/ml injekčná suspenzia je biela, sterilná suspenzia a obsahuje 100 jednotiek inzulínu-lispra v každom mililitri (100 jednotiek/ml) injekčnej suspenzie. 50 % inzulínu-lispra obsiahnutého v Humalogu Mix50 je rozpustných vo vode. 50 % inzulínu-lispra v Humalogu Mix50 je vo forme suspenzie s protamíniumsulfátom. Každá náplň obsahuje 300 jednotiek (3 mililitre). Náplne sú dostupné v balení po 5 alebo 10 náplní.

Na trh nemusia byť uvedené všetky veľkosti balenia.

**Držiteľ rozhodnutia o registrácii a výrobca**

Humalog Mix50 100 jednotiek/ml injekčnú suspenziu v náplni vyrába:

1. Lilly France S.A.S., Rue du Colonel Lilly, 67640 Fegersheim, Francúzsko,
2. Eli Lilly Italia S.p.A., Via Gramsci 731-733, 50019 Sesto Fiorentino, (FI) Taliansko.

Držiteľom licencie je Eli Lilly Nederland B.V., Papendorpseweg 83, 3528 BJ Utrecht, Holandsko.

Ak potrebujete akúkoľvek informáciu o tomto lieku, kontaktujte miestneho zástupcu držiteľa rozhodnutia o registrácii:

|  |  |
| --- | --- |
| **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 |

**Táto písomná informácia bola naposledy aktualizovaná v** {MM/RRRR}

Podrobné informácie o tomto lieku sú dostupné na internetovej stránke Európskej liekovej agentúry http://www.ema.europa.eu/.

**Písomná informácia pre používateľa**

**Humalog 100 jednotiek/ml KwikPen injekčný roztok v naplnenom pere**

**inzulín-lispro**

**Každé pero KwikPen podá 1 - 60 jednotiek v kroku po 1 jednotke.**

**Pozorne si prečítajte celú písomnú informáciu predtým, ako začnete používať tento liek, pretože obsahuje pre vás dôležité informácie.**

1. Túto písomnú informáciu si uschovajte. Možno bude potrebné, aby ste si ju znovu prečítali.
2. Ak máte akékoľvek ďalšie otázky, obráťte sa na svojho lekára alebo lekárnika.
3. Tento liek bol predpísaný iba vám. Nedávajte ho nikomu inému. Môže mu uškodiť, dokonca aj vtedy, ak má rovnaké príznaky ochorenia ako vy.
4. Ak sa u vás vyskytne akýkoľvek vedľajší účinok, obráťte sa na svojho lekára alebo lekárnika. To sa týka aj akýchkoľvek vedľajších účinkov, ktoré nie sú uvedené v tejto písomnej informácii. Pozri časť 4.

**V tejto písomnej informácii sa dozviete**:

1. Čo je Humalog KwikPen a na čo sa používa

2. Čo potrebujete vedieť predtým, ako použijete Humalog KwikPen

3. Ako používať Humalog KwikPen

4. Možné vedľajšie účinky

5. Ako uchovávať Humalog KwikPen

6. Obsah balenia a ďalšie informácie

**1. Čo je Humalog KwikPen a na čo sa používa**

Humalog KwikPen sa používa na liečbu diabetes mellitus (cukrovky). Účinkuje rýchlejšie ako normálny ľudský inzulín, keďže molekula inzulínu bola mierne zmenená.

Pokiaľ vaša podžalúdková žľaza netvorí dostatočné množstvo inzulínu na udržanie normálnej hladiny cukru v krvi, máte ochorenie, ktoré sa nazýva diabetes mellitus (cukrovka). Humalog je náhradou vášho vlastného inzulínu a používa sa na dlhodobú kontrolu hladiny cukru v krvi. V porovnaní s rozpustným inzulínom účinok Humalogu je rýchlejší a trvá kratšiu dobu (2 až 5 hodín). Za normálnych okolností máte užívať Humalog 15 minút pred jedlom.

Váš lekár vám môže odporučiť užívať Humalog KwikPen spolu s dlhodobo pôsobiacim inzulínom. U každého typu inzulínu nájdete inú písomnú informáciu. Nemeňte si sami inzulín bez konzultácie s vaším lekárom. Ak meníte typ inzulínu, buďte veľmi opatrný.

Humalog je vhodný pre používanie u detí a dospelých.

KwikPen je jednorazové naplnené pero obsahujúce 3 ml (300 jednotiek, 100 jednotiek/ml) inzulínu-lispra. Jedným perom KwikPen si môžete podať viacero dávok inzulínu. Dávka na pere KwikPen sa nastavuje po 1 jednotke. Počet jednotiek je zobrazený v dávkovacom okienku, pred podaním injekcie si to vždy overte. V jednej injekcii si môžete podať 1 až 60 jednotiek. Ak je vaša dávka vyššia ako 60 jednotiek, musíte si dávku podať ako viacero injekcií.

**2. Čo potrebujete vedieť predtým, ako použijete Humalog KwikPen**

NEPOUŽÍVAJTE Humalog KwikPen

* keď máte podozrenie na hypoglykémiu (nízku hladinu cukru v krvi). Ďalej v tejto písomnej informácii nájdete rady, ako pri miernej hypoglykémii postupovať (pozri časť 3: Ak užijete viac Humalogu ako máte).
* Keď ste alergický na inzulín-lispro alebo na ktorúkoľvek z ďalších zložiek tohto lieku (uvedených v časti 6).

**Upozornenia a opatrenia**

1. Vždy, keď dostanete liek v lekárni, skontrolujte názov a typ inzulínu označený na škatuli a na štítku pera. Uistite sa, či ste dostali vaším lekárom odporúčaný Humalog KwikPen.
2. Keď je vaša hladina cukru v krvi dobre udržiavaná vašou súčasnou liečbou inzulínom, nemusíte nutne zaregistrovať varovné príznaky hypoglykémie (klesajúci cukor v krvi). Popis varovných príznakov nájdete nižšie v texte. Musíte starostlivo premýšľať o tom, kedy prijímate potravu, ako často môžete vykonávať fyzickú aktivitu a koľko toho môžete zvládnuť. Tiež si musíte často kontrolovať hladinu cukru v krvi.
3. Niekoľko osôb, ktoré zažili hypoglykémiu po prechode zo zvieracieho na ľudský inzulín, konštatovalo, že včasné varovné príznaky boli odlišné a menej zreteľné. Pokiaľ máte často hypoglykémie, alebo ich ťažšie rozpoznávate, poraďte sa, prosím, s vaším lekárom.
4. Ak odpoviete ÁNO na niektorú z nasledujúcich otázok, oznámte to vášmu lekárovi, lekárnikovi, alebo zdravotnej sestre vyškolenej v diabetológii

* Boli ste v poslednej dobe chorý/chorá?
* Trpíte ochorením obličiek alebo pečene?
* Vykonávate väčšiu fyzickú aktivitu ako zvyčajne?

1. Ak pijete alkohol, môže sa množstvo inzulínu, ktoré potrebujete, tiež meniť.
2. Pokiaľ plánujete cestu do zahraničia, oznámte to vášmu lekárovi, lekárnikovi alebo zdravotnej sestre vyškolenej v diabetológii. Časový rozdiel medzi krajinami môže znamenať zmenu časového rytmu aplikácie inzulínu a príjmu potravy oproti domácim zvykom.
3. Niektorí pacienti s dlhoročnou cukrovkou 2. typu a srdcovým ochorením alebo prekonanou mozgovou mŕtvicou, ktorí boli liečení pioglitazónom a inzulínom, mali skúsenosť so vznikom srdcového zlyhania. Ihneď upozornite svojho lekára, ak spozorujete akékoľvek známky srdcového zlyhania, akými sú napríklad skrátené dýchanie, náhly nárast hmotnosti alebo lokalizovaný (vyskytujúci sa na určitom mieste) opuch (edém).
4. Neodporúča sa, aby toto pero používali nevidiaci ani osoby so slabým zrakom bez pomoci niekoho vyškoleného na použitie tohto pera.

**Iné lieky a Humalog KwikPen**

Vaša potreba inzulínu môže byť zmenená, pokiaľ užívate

1. antikoncepčné tablety
2. steroidy
3. substitučnú terapiu hormónov štítnej žľazy
4. perorálne antidiabetiká
5. kyselinu acetylsalicylovú
6. sulfónamidy
7. oktreotid
8. „beta2-mimetiká“ (napr. ritodrin, salbutamol alebo terbutalín)
9. beta-blokátory alebo niektoré antidepresíva (inhibítory monoaminooxidázy, selektívne inhibítory spätného vychytávania sérotonínu)
10. danazol
11. niektoré inhibítory angiotenzín konvertujúceho enzýmu (ACE) (napr. kaptopril, enalapril) a
12. blokátory receptorov angiotenzínu II.

Ak užívate alebo ste v poslednom čase užívali, či práve budete užívať ešte iné lieky, vrátane liekov, ktorých výdaj nie je viazaný na lekársky predpis, prosím, oznámte to svojmu lekárovi (pozri časť „Upozornenia a opatrenia“).

Tehotenstvo a dojčenie

Ste tehotná, tehotenstvo zvažujete alebo dojčíte? Množstvo inzulínu, ktoré zvyčajne potrebujete, klesá počas prvých troch mesiacov tehotenstva a zvyšuje sa v priebehu zostávajúcich šiestich mesiacov. Pokiaľ dojčíte, bude zrejme nutné zmeniť príjem vášho inzulínu alebo vaše diétne návyky. Poraďte sa so svojím lekárom.

**Vedenie vozidla a obsluha strojov**

Vaša schopnosť koncentrácie a reakcie sa môže znížiť, ak máte hypoglykémiu. Berte, prosím, tieto možné problémy do úvahy vo všetkých situáciách, ktoré môžu byť pre vás alebo pre ostatných riskantné (napr. vedenie vozidla alebo obsluha strojov). Poraďte sa s lekárom o možnosti viesť motorové vozidlo v prípade, že:

1. máte často hypoglykémie,
2. varovné príznaky hypoglykémie sú menej časté alebo úplne vymiznú.

Humalog KwikPen obsahuje sodík

Tento liek obsahuje menej ako 1 mmol sodíka (23 mg) v dávke, čo je v podstate zanedbateľné množstvo sodíka.

**3. Ako používať Humalog KwikPen**

Vždy používajte Humalog KwikPen presne tak, ako vám povedal váš lekár. Ak si nie ste niečím istý, overte si to u svojho lekára. Aby sa zabránilo možnému prenosu choroby, každé pero smie používať len jeden pacient, a to aj vtedy, ak by si vymenil ihlu.

**Dávka**

* Za normálnych okolností máte užiť Humalog 15 minút pred jedlom. V prípade potreby ho však môžete užiť aj onedlho po jedle. Váš lekár vám povie presne, aké množstvo si máte podávať, kedy a ako často. Tieto inštrukcie sú určené iba pre vás. Presne sa nimi riaďte a pravidelne navštevujte diabetickú poradňu.
* Pokiaľ meníte typ inzulínu (napríklad z ľudského alebo zvieracieho inzulínu na Humalog), môže sa zmeniť dávka, ktorú ste si zvykli podávať. Táto zmena môže nastať hneď pri podaní prvej injekcie alebo sa dávka môže meniť postupne počas niekoľkých týždňov či mesiacov.
* Humalogom KwikPen si môžete podať injekciu iba podkožne. Ak si potrebujete podať inzulín inak, porozprávajte sa s ošetrujúcim lekárom.

**Príprava Humalogu KwikPen**

* Humalog je už rozpustený vo vode, takže ho už nemusíte miešať. Môžete ho použiť **iba** v prípade, ak vyzerá ako voda. Roztok má byť číry, bezfarebný a bez viditeľných pevných častíc. Skontrolujte injekčnú liekovku pred každým podaním.

**Príprava pera KwikPen na použitie (prosím, pozrite si návod na použitie)**

* Najprv si umyte ruky.
* Prečítajte si inštrukcie, ako používať naplnené inzulínové pero. Prosím, postupujte presne podľa inštrukcií. Tu je niekoľko pripomienok.
* Použite čistú ihlu. (Ihly nie sú súčasťou balenia.)
* Pred každým použitím prestrieknite pero KwikPen. Slúži to na kontrolu, či inzulín bude vytekať a odstránenie vzduchových bublín z pera KwikPen. Niekoľko malých vzduchových bubliniek môže zostať v pere – sú neškodné. Ak sú však bubliny príliš veľké, môžu negatívne ovplyvniť dávku inzulínu.

**Injekčné podanie Humalogu**

* Pred injekciou si očistite kožu tak, ako vám bolo odporučené. Pichnite ihlu pod kožu tak, ako vás lekár poučil. Nepodávajte injekciu do žily. Po podaní ponechajte ihlu v koži po dobu 5 sekúnd. Tým sa uistíte, že ste si podali celú dávku. Miesto vpichu nemasírujte. Uistite sa, že aplikujete injekciu aspoň 1 cm od miesta posledného vpichu. Miesta vpichu meňte rotačným spôsobom tak, ako vás lekár poučil. Nie je dôležité, ktoré miesto na aplikáciu injekcie použijete, či už hornú časť ramena, stehno, zadok alebo brucho, Humalog vždy účinkuje rýchlejšie ako rozpustný inzulín.
* Nesmiete si podať Humalog vnútrožilovo. Podajte si Humalog tak, ako vám bolo povedané. Podať Humalog vnútrožilovo vám môže iba váš lekár. Urobí tak iba za špeciálnych okolností, ako je chirurgický výkon alebo v prípade, že ste chorý a vaša hladina glukózy je veľmi vysoká.

**Po podaní injekcie**

* Okamžite po podaní injekcie snímte ihlu z pera KwikPen pomocou vonkajšieho krytu ihly. Tým zostane Humalog sterilný a obsah náplne nebude unikať. Tiež tým zabránite prístupu vzduchu späť do pera a upchatiu ihly. **Nemajte s nikým spoločné ihly.** Nemajte s nikým spoločné pero. Nasaďte ochranný vrchnák na pero.

**Ďalšie dávky**

* Vždy, keď použijete pero KwikPen, použite novú ihlu. Pred každou injekciou odstráňte všetky vzduchové bubliny. Držaním pera KwikPen s ihlou smerujúcou nahor môžete sledovať, koľko inzulínu zostáva. Mierka na náplni ukazuje, koľko jednotiek asi zostáva.
* Nemiešajte iné inzulíny v pere na jednorazové použitie. Ak pero KwikPen vyprázdnite, viac ho už nepoužívajte. Prosím, bezpečne ho znehodnoťte – o spôsobe znehodnotenia vás oboznámi lekárnik alebo zdravotná sestra vyškolená v diabetológii.

**Použitie Humalogu v infúznych pumpách**

* Pero KwikPen je vhodné len na podávanie podkožnej injekcie. Nepoužívajte pero na podanie Humalogu iným spôsobom. Ak je to potrebné, sú dostupné iné formy Humalogu 100 jednotiek/ml. Porozprávajte sa so svojím lekárom, ak sa vás to týka.

**Ak užijete viac Humalogu ako máte**

Ak si podáte viac Humalogu ako potrebujete, alebo ak si nie ste istí, koľko inzulínu ste si podali, môžete mať nízku hladinu cukru v krvi. Hladinu cukru v krvi si skontrolujte.

Ak máte nízku hladinu cukru v krvi **(miernu hypoglykémiu)**, požite tablety glukózy, cukor alebo sladký nápoj. Ďalej zjedzte ovocie, sušienky alebo sendvič, ako vám poradil váš lekár a potom odpočívajte. Tým sa často podarí preklenúť miernu hypoglykémiu alebo ľahké predávkovanie inzulínom. Ak sa váš stav zhorší, začne sa vám horšie dýchať a vaša pleť zbledne, okamžite zavolajte lekára. Podanie injekcie glukagónu môže vyriešiť i pomerne ťažkú hypoglykémiu. Po podaní glukagónu zjedzte glukózu alebo cukor. Pokiaľ vám glukagón nezaberie, budete musieť byť hospitalizovaný. Ohľadne glukagónu sa informujte u svojho lekára.

**Ak zabudnete užiť Humalog**

Ak si podáte menej Humalogu ako potrebujete, alebo ak si nie ste istí, koľko inzulínu ste si podali, môžete mať vysokú hladinu cukru v krvi. Hladinu cukru v krvi si skontrolujte.

Ak sa hypoglykémia (nízka hladina cukru v krvi) alebo hyperglykémia (vysoká hladina cukru v krvi) neliečia, môžu byť veľmi závažné a môžu spôsobiť bolesti hlavy, nevoľnosť, vracanie, dehydratáciu, bezvedomie, kómu alebo dokonca smrť (pozri A a B v časti 4. „Možné vedľajšie účinky“).

**Tri jednoduché kroky** ako predísť hypoglykémii:

* Vždy u seba majte náhradné injekčné striekačky a náhradnú injekčnú liekovku Humalogu, alebo náhradné pero a náplne pre prípad, že vaše pero KwikPen stratíte alebo sa poškodí.
* Vždy noste pri sebe preukaz diabetika.
* Vždy so sebou noste cukor.

**Ak prestanete užívať Humalog**

Ak si podáte menej Humalogu ako potrebujete, môžete mať vysokú hladinu cukru v krvi. Nemeňte si inzulín, pokiaľ vám to nepovie váš lekár.

Ak máte akékoľvek ďalšie otázky o podaní tohto lieku, opýtajte sa svojho lekára alebo lekárnika.

**4. Možné vedľajšie účinky**

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

Celková alergia je zriedkavá (≥ 1/10 000 až < 1/1 000). Príznaky sú nasledovné:

• vyrážka po celom tele • pokles krvného tlaku

• ťažkosti s dychom • zrýchlená srdcová činnosť

• sípavé dýchanie • potenie

Ak sa domnievate, že máte alergiu na inzulín pri používaní Humalogu, okamžite informujte vášho lekára.

Alergia v mieste podania je častá (≥ 1/100 až < 1/10). U niektorých osôb dôjde v oblasti vpichu inzulínovej injekcie k začervenaniu, opuchu alebo svrbeniu. Tieto príznaky zvyčajne samovoľne vymiznú počas niekoľkých dní až týždňov. Pokiaľ sa u vás tieto príznaky objavia, povedzte to ošetrujúcemu lekárovi.

Lipodystrofia (zhrubnutie alebo prepadnutie kože) je menej častá (≥ 1/1 000 až < 1/100). Ak si všimnete zhrubnutie alebo prepadnutie kože v mieste vpichu, oznámte to vášmu lekárovi.

Boli hlásené opuchy (napr.: opuch rúk, členkov; zadržiavanie tekutín) najmä na začiatku inzulínovej liečby, alebo počas zmeny v liečbe kvôli zlepšeniu kontroly krvnej glukózy.

**Hlásenie vedľajších účinkov**

Ak sa u vás vyskytne akýkoľvek vedľajší účinok, obráťte sa na svojho lekára alebo lekárnika. To sa týka aj akýchkoľvek vedľajších účinkov, ktoré nie sú uvedené v tejto písomnej informácii. Vedľajšie účinky môžete hlásiť aj priamo na národné centrum hlásenia uvedené v [Prílohe V](http://www.ema.europa.eu/docs/en_GB/document_library/Template_or_form/2013/03/WC500139752.doc). Hlásením vedľajších účinkov môžete prispieť k získaniu ďalších informácií o bezpečnosti tohto lieku.

**Časté problémy diabetu**

**A. Hypoglykémia**

Hypoglykémia (nízku hladinu cukru v krvi) je stav, kedy nie je dostatok cukru v krvi. Hypoglykémia môže nastať:

* ak si podáte príliš vysokú dávku Humalogu alebo iného inzulínu;
* ak vynecháte jedlo alebo sa s ním omeškáte alebo zmeníte vašu diétu;
* ak vykonávate nadmernú fyzickú aktivitu alebo pracujete príliš ťažko bezprostredne pred jedlom alebo po jedle;
* ak ochoriete na infekčné alebo iné ochorenie (najmä hnačka alebo vracanie);
* pokiaľ sa vám zmenila potreba inzulínu; alebo
* ak sa zhorší vaše ochorenie obličiek alebo pečene.

Alkohol a niektoré lieky môžu mať vplyv na hladinu vášho cukru v krvi.

Prvé príznaky nízkej hladiny cukru v krvi zvyčajne nastupujú rýchlo a môžu zahŕňať nasledujúce ťažkosti:

• únava • zrýchlená srdcová činnosť

• nervozita alebo tras • nevoľnosť

• bolesť hlavy • studený pot

Pokiaľ si nie ste istý, či poznáte varovné príznaky, vyhnite sa situáciám, v ktorých by hypoglykémia ohrozovala vás alebo ostatných (napr. vedenie motorového vozidla).

**B. Hyperglykémia a diabetická ketoacidóza**

Hyperglykémia (príliš vysoká hladina cukru v krvi) znamená, že váš organizmus nemá dostatok inzulínu. Hyperglykémia môže nastať:

* ak si zabudnete podať Humalog alebo iný inzulín;
* ak si podáte menej inzulínu, ako vám lekár odporučil;
* pokiaľ jete omnoho viac ako vám diéta povoľuje alebo
* ak máte horúčku, infekčné ochorenie alebo emocionálny stres.

Hyperglykémia môže viesť k diabetickej ketoacidóze. Prvé symptómy nastupujú pomaly, po mnoho hodín alebo dní. Príznaky môžu byť nasledovné:

• ospalosť • nechutenstvo

• sčervenanie tváre • ovocný zápach dychu

• smäd • pocit choroby alebo choroba

Závažnými príznakmi sú ťažkosti s dychom a zrýchlený srdcový pulz. **Okamžite vyhľadajte lekársku pomoc.**

**C. Ochorenie**

Pokiaľ ste ochoreli, najmä ak pociťujete nevoľnosť, môže sa množstvo inzulínu, ktoré potrebujete, zmeniť. **Inzulín potrebujete stále, i keď neprijímate potravu ako za normálnych okolností.** Skontrolujte si moč alebo krv, riaďte sa vašimi „pokynmi pri ochorení“ a informujte vášho lekára.

**5. Ako uchovávať Humalog KwikPen**

Pred prvým použitím uchovávajte Humalog KwikPen v chladničke pri teplote 2°C – 8°C. Neuchovávajte v mrazničke.

Humalog KwikPen, ktorý používate, uchovávajte pri izbovej teplote (do 30 °C) a zlikvidujte po 28 dňoch. Nevystavujte nadmernému teplu alebo priamemu slnečnému svetlu. KwikPen, ktorý používate, neuchovávajte v chladničke. Pero KwikPen sa nesmie uchovávať s nasadenou ihlou.

Liek uchovávajte mimo dohľadu a dosahu detí.

Nepoužívajte tento liek po dátume exspirácie, ktorý je uvedený na štítku a na škatuli. Dátum exspirácie sa vzťahuje na posledný deň v mesiaci.

Nepoužívajte tento liek, ak si všimnete, že je roztok sfarbený alebo obsahuje pevné častice. Smiete ho používať **iba** ak vyzerá ako voda. Kontrolujte to pri každom podaní.

Lieky sa nesmú likvidovať odpadovou vodou alebo domovým odpadom. Nepoužitý liek vráťte do lekárne. Tieto opatrenia pomôžu chrániť životné prostredie.

**6. Obsah balenia a ďalšie informácie**

**Čo Humalog 100 jednotiek/ml KwikPen, injekčný roztok obsahuje**

- Liečivo je inzulín-lispro. Inzulín-lispro sa vyrába v laboratóriách procesom nazývaným „rekombinantná DNA technológia“. Je to pozmenená forma ľudského inzulínu a ide teda o typ odlišný od iných ľudských a zvieracích inzulínov. Inzulín-lispro má blízky vzťah k ľudskému inzulínu, ktorý je prirodzeným hormónom tvoreným v podžalúdkovej žľaze.

- Ďalšie zložky sú metakrezol, glycerol, heptahydrát hydrogénfosforečnanu sodného, oxid zinočnatý a voda na injekcie. Na úpravu kyslosti roztoku môže byť použitý hydroxid sodný alebo kyselina chlorovodíková.

**Ako vyzerá Humalog KwikPen a obsah balenia**

Humalog 100 jednotiek/ml KwikPen injekčný roztok je sterilný, číry, bezfarebný vodný roztok a obsahuje 100 jednotiek inzulínu-lispra v každom mililitri (100 jednotiek/ml) injekčného roztoku. Každý Humalog KwikPen obsahuje 300 jednotiek (3 mililitre). Humalog KwikPen je dostupný v balení po 5 pier alebo ako multibalenie 2 x 5 pier. Na trh nemusia byť uvedené všetky veľkosti balenia. Humalog 100 jednotiek/ml v pere je totožný s Humalogom 100 jednotiek/ml, ktorý je dostupný samostatne ako Humalog 100 jednotiek/ml náplň. Náplň je jednoducho zabudovaná v pere KwikPen. Keď je pero prázdne, nemôžete ho použiť znova.

**Držiteľ rozhodnutia o registrácii a výrobca**

Humalog 100 jednotiek/ml KwikPen injekčný roztok vyrába:

1. Lilly France S.A.S., Rue du Colonel Lilly, 67640 Fegersheim, Francúzsko,
2. Eli Lilly Italia S.p.A., Via Gramsci 731-733, 50019 Sesto Fiorentino, (FI) Taliansko

Držiteľom licencie je Eli Lilly Nederland B.V., Papendorpseweg 83, 3528 BJ Utrecht, Holandsko.

Ak potrebujete akúkoľvek informáciu o tomto lieku, kontaktujte miestneho zástupcu držiteľa rozhodnutia o registrácii:

|  |  |
| --- | --- |
| **Belgique/België/Belgien**  Eli Lilly Benelux S.A./N.V.  Tél/Tel: + 32-(0)2 548 84 84 | **Lietuva**  Eli Lilly LietuvaTel. +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 |

**Táto písomná informácia bola naposledy aktualizovaná v** {MM/RRRR}

NÁVOD NA POUŽITIE

Prosím prečítajte si návod na použitie.

Podrobné informácie o tomto lieku sú dostupné na internetovej stránke Európskej liekovej agentúry http://www.ema.europa.eu/.

**Písomná informácia pre používateľa**

**Humalog Mix25 100 jednotiek/ml KwikPen injekčná suspenzia v naplnenom pere**

**inzulín-lispro**

**Každé pero KwikPen podá 1 - 60 jednotiek v kroku po 1 jednotke.**

**Pozorne si prečítajte celú písomnú informáciu predtým, ako začnete používať tento liek, pretože obsahuje pre vás dôležité informácie.**

1. Túto písomnú informáciu si uschovajte. Možno bude potrebné, aby ste si ju znovu prečítali.
2. Ak máte akékoľvek ďalšie otázky, obráťte sa na svojho lekára alebo lekárnika.
3. Tento liek bol predpísaný iba vám. Nedávajte ho nikomu inému. Môže mu uškodiť, dokonca aj vtedy, ak má rovnaké príznaky ochorenia ako vy.
4. Ak sa u vás vyskytne akýkoľvek vedľajší účinok, obráťte sa na svojho lekára alebo lekárnika. To sa týka aj akýchkoľvek vedľajších účinkov, ktoré nie sú uvedené v tejto písomnej informácii. Pozri časť 4.

**V tejto písomnej informácii sa dozviete**:

1. Čo je Humalog Mix25 KwikPen a na čo sa používa

2. Čo potrebujete vedieť predtým, ako použijete Humalog Mix25 KwikPen

3. Ako používať Humalog Mix25 KwikPen

4. Možné vedľajšie účinky

5. Ako uchovávať Humalog Mix25 KwikPen

6. Obsah balenia a ďalšie informácie

**1. Čo je Humalog Mix25 KwikPen a na čo sa používa**

Humalog Mix25 KwikPen sa používa na liečbu diabetes mellitus (cukrovky). Je to vopred namiešaná suspenzia. Jej liečivom je inzulín-lispro. 25 % inzulínu-lispra obsiahnutého v Humalogu Mix25 KwikPen je rozpustných vo vode a vďaka ľahko pozmenenej molekule inzulínu má rýchlejší účinok ako normálny ľudský inzulín. 75 % inzulínu-lispra v Humalogu Mix25 KwikPen je vo forme suspenzie s protamíniumsulfátom, tým sa jeho účinok predĺžil.

Pokiaľ podžalúdková žľaza netvorí dostatočné množstvo inzulínu na udržanie normálnej hladiny cukru v krvi, máte ochorenie, ktoré sa nazýva diabetes mellitus (cukrovka). Humalog Mix25 je náhradou vášho vlastného inzulínu. Používa sa na dlhodobú kontrolu hladiny cukru v krvi. V porovnaní s rozpustným inzulínom má Humalog Mix25 veľmi rýchly a predĺžený účinok. Za normálnych okolností máte užívať Humalog Mix25 15 minút pred jedlom.

Váš lekár vám môže odporučiť užívať Humalog Mix25 KwikPen spolu s dlhodobo pôsobiacim inzulínom. U každého typu inzulínu nájdete inú písomnú informáciu. Nemeňte si sami inzulín bez konzultácie s vaším lekárom. Ak meníte typ inzulínu, buďte veľmi opatrný.

KwikPen je jednorazové naplnené pero obsahujúce 3 ml (300 jednotiek, 100 jednotiek/ml) inzulínu-lispra. Jedným perom KwikPen si môžete podať viacero dávok inzulínu. Dávka na pere KwikPen sa nastavuje po 1 jednotke. Počet jednotiek je zobrazený v dávkovacom okienku, pred podaním injekcie si to vždy overte. V jednej injekcii si môžete podať 1-60 jednotiek. Ak je vaša dávka vyššia ako 60 jednotiek, musíte si dávku podať ako viacero injekcií.

**2. Čo potrebujete vedieť predtým, ako použijete Humalog Mix25 KwikPen**

NEPOUŽÍVAJTE Humalog Mix25 KwikPen

* keď máte podozrenie na hypoglykémiu (nízku hladinu cukru v krvi). Ďalej v tejto písomnej informácii nájdete rady, ako pri miernej hypoglykémii postupovať (pozri časť 3: Ak užijete viac Humalogu Mix25 ako máte).
* Keď ste alergický na inzulín-lispro alebo na ktorúkoľvek z ďalších zložiek tohto lieku (uvedených v časti 6).

**Upozornenia a opatrenia**

1. Vždy, keď dostanete liek v lekárni, skontrolujte názov a typ inzulínu označený na škatuli a na štítku pera. Uistite sa, či ste dostali vaším lekárom odporúčaný Humalog Mix25 KwikPen.
2. Keď je vaša hladina cukru v krvi dobre udržiavaná vašou súčasnou liečbou inzulínom, nemusíte nutne zaregistrovať varovné príznaky hypoglykémie (klesajúci cukor v krvi). Popis varovných príznakov nájdete nižšie v texte. Musíte starostlivo premýšľať o tom, kedy prijímate potravu, ako často môžete vykonávať fyzickú aktivitu a koľko toho môžete zvládnuť. Tiež si musíte často kontrolovať hladinu cukru v krvi.
3. Niekoľko osôb, ktoré zažili hypoglykémiu po prechode zo zvieracieho na ľudský inzulín, konštatovalo, že včasné varovné príznaky boli odlišné a menej zreteľné. Pokiaľ máte často hypoglykémie, alebo ich ťažšie rozpoznávate, poraďte sa, prosím, s vaším lekárom.
4. Ak odpoviete ÁNO na niektorú z nasledujúcich otázok, oznámte to vášmu lekárovi, lekárnikovi, alebo zdravotnej sestre vyškolenej v diabetológii

* Boli ste v poslednej dobe chorý/chorá?
* Trpíte ochorením obličiek alebo pečene?
* Vykonávate väčšiu fyzickú aktivitu ako zvyčajne?

1. Ak pijete alkohol, môže sa množstvo inzulínu, ktoré potrebujete, tiež meniť.
2. Pokiaľ plánujete cestu do zahraničia, oznámte to vášmu lekárovi, lekárnikovi alebo zdravotnej sestre vyškolenej v diabetológii. Časový rozdiel medzi krajinami môže znamenať zmenu časového rytmu aplikácie inzulínu a príjmu potravy oproti domácim zvykom.
3. Niektorí pacienti s dlhoročnou cukrovkou 2. typu a srdcovým ochorením alebo prekonanou mozgovou mŕtvicou, ktorí boli liečení pioglitazónom a inzulínom, mali skúsenosť so vznikom srdcového zlyhania. Ihneď upozornite svojho lekára, ak spozorujete akékoľvek známky srdcového zlyhania, akými sú napríklad skrátené dýchanie, náhly nárast hmotnosti alebo lokalizovaný (vyskytujúci sa na určitom mieste) opuch (edém).
4. Neodporúča sa, aby toto pero používali nevidiaci ani osoby so slabým zrakom bez pomoci niekoho vyškoleného na použitie tohto pera.

**Iné lieky a Humalog Mix25**

Vaša potreba inzulínu môže byť zmenená, pokiaľ užívate

1. antikoncepčné tablety
2. steroidy
3. substitučnú terapiu hormónov štítnej žľazy
4. perorálne antidiabetiká
5. kyselinu acetylsalicylovú
6. sulfónamidy
7. oktreotid
8. „beta2-mimetiká“ (napr. ritodrin, salbutamol alebo terbutalín)
9. beta-blokátory alebo niektoré antidepresíva (inhibítory monoaminooxidázy, selektívne inhibítory spätného vychytávania sérotonínu)
10. danazol
11. niektoré inhibítory angiotenzín konvertujúceho enzýmu (ACE) (napr. kaptopril, enalapril) a
12. blokátory receptorov angiotenzínu II.

Ak užívate alebo ste v poslednom čase užívali, či práve budete užívať ešte iné lieky, vrátane liekov, ktorých výdaj nie je viazaný na lekársky predpis, prosím, oznámte to svojmu lekárovi (pozri časť „Upozornenia a opatrenia“).

Tehotenstvo a dojčenie

Ste tehotná, tehotenstvo zvažujete alebo dojčíte? Množstvo inzulínu, ktoré zvyčajne potrebujete, klesá počas prvých troch mesiacov tehotenstva a zvyšuje sa v priebehu zostávajúcich šiestich mesiacov. Pokiaľ dojčíte, bude zrejme nutné zmeniť príjem vášho inzulínu alebo vaše diétne návyky. Poraďte sa so svojím lekárom.

**Vedenie vozidla a obsluha strojov**

Vaša schopnosť koncentrácie a reakcie sa môže znížiť, ak máte hypoglykémiu. Berte, prosím, tieto možné problémy do úvahy vo všetkých situáciách, ktoré môžu byť pre vás alebo pre ostatných riskantné (napr. vedenie vozidla alebo obsluha strojov). Poraďte sa s lekárom o možnosti viesť motorové vozidlo v prípade, že:

1. máte často hypoglykémie,
2. varovné príznaky hypoglykémie sú menej časté alebo úplne vymiznú.

Humalog Mix25 KwikPen obsahuje sodík

Tento liek obsahuje menej ako 1 mmol sodíka (23 mg) v dávke, čo je v podstate zanedbateľné množstvo sodíka.

**3. Ako používať Humalog Mix25 KwikPen**

Vždy používajte Humalog Mix25 KwikPen presne tak, ako vám povedal váš lekár. Ak si nie ste niečím istý, overte si to u svojho lekára. Aby sa zabránilo možnému prenosu choroby, každé pero smie používať len jeden pacient, a to aj vtedy, ak by si vymenil ihlu.

Dávka

* Za normálnych okolností máte užívať Humalog Mix25 15 minút pred jedlom. V prípade potreby si ho však môžete podať aj onedlho po jedle. Váš lekár vám povie presne, aké množstvo si máte podávať, kedy a ako často. Tieto inštrukcie sú určené iba pre vás. Presne sa nimi riaďte a pravidelne navštevujte diabetickú poradňu.
* Pokiaľ meníte typ inzulínu (napríklad z ľudského alebo zvieracieho inzulínu na Humalog), môže sa zmeniť dávka, ktorú ste si zvykli podávať. Táto zmena môže nastať hneď pri podaní prvej injekcie alebo sa dávka môže meniť postupne počas niekoľkých týždňov či mesiacov.
* Humalogom Mix25 KwikPen si môžete podať injekciu iba priamo pod kožu. Ak si potrebujete podať inzulín inou metódou, porozprávajte sa s ošetrujúcim lekárom.

**Príprava Humalog Mix25 KwikPen**

* Tesne pred použitím sa má pero KwikPen premiešať 10x prevaľovaním v dlaniach a 10x otočením o 180° na docielenie rovnomerného zákalu alebo mliečneho zafarbenia. V prípade potreby tento proces opakujte, až kým sa obsah nepremieša. Náplne obsahujú malú sklenenú guľôčku uľahčujúcu miešanie. Netraste náplňou príliš rázne, pretože to môže spôsobiť spenenie, ktoré by mohlo ovplyvniť správne odmeranie dávky. Náplne sa majú často kontrolovať a nesmú sa používať, ak sa tvoria v inzulíne zhluky alebo pokiaľ pevné biele častice zostávajú na dne alebo stene náplne, ktorá tým získava matný vzhľad. Pred každým podaním náplň skontrolujte.

**Príprava pera KwikPen na použitie (Prosím, prečítajte si návod na použitie)**

* Najprv si umyte ruky.
* Prečítajte si inštrukcie, ako používať naplnené inzulínové pero. Prosím, postupujte presne podľa inštrukcií. Tu je niekoľko pripomienok.
* Použite čistú ihlu. (Ihly nie sú súčasťou balenia.)
* Pred každým použitím prestrieknite pero KwikPen. Slúži to na kontrolu, či inzulín bude vytekať a odstránenie vzduchových bublín z pera KwikPen. Niekoľko malých vzduchových bubliniek môže zostať v pere – sú neškodné. Ak sú však bubliny príliš veľké, môžu negatívne ovplyvniť dávku inzulínu.

**Injekčné podanie Humalogu Mix25**

* Pred podaním injekcie si dobre očistite kožu tak, ako ste boli poučený. Pichnite ihlu pod kožu tak, ako vás lekár poučil. Nepodávajte injekciu priamo do žily. Po podaní ponechajte ihlu v koži po dobu 5 sekúnd. Tým sa uistíte, že ste si podali celú dávku. Miesto vpichu nemasírujte. Uistite sa, že aplikujete injekciu aspoň 1 cm od miesta posledného vpichu. Miesta vpichu meňte rotačným spôsobom tak, ako vás lekár poučil.

**Po podaní injekcie**

* Okamžite po podaní injekcie snímte ihlu z pera KwikPen pomocou vonkajšieho uzáveru ihly. Tým zostane inzulín sterilný a obsah náplne nebude vytekať. Tiež tým zabránite prístupu vzduchu do pera a upchatiu ihly. **Nemajte s nikým spoločné ihly**. Nemajte s nikým spoločné pero. Nasaďte ochranný vrchnák na pero.

**Ďalšie dávky**

* Vždy, keď použijete pero KwikPen, použite novú ihlu. Pred každou injekciou odstráňte všetky vzduchové bubliny. Držaním pera KwikPen s ihlou smerujúcou nahor môžete sledovať, koľko inzulínu zostáva. Mierka na náplni ukazuje, koľko jednotiek zostáva.
* Nemiešajte iné inzulíny v pere na jednorazové použitie. Ak pero KwikPen vyprázdnite, viac ho už nepoužívajte. Prosím, bezpečne ho znehodnoťte – o spôsobe znehodnotenia vás oboznámi lekárnik alebo zdravotná sestra vyškolená v diabetológii.

**Ak užijete viac Humalogu Mix25 ako máte**

Ak si podáte viac Humalogu Mix25 ako potrebujete, alebo ak si nie ste istí, koľko inzulínu ste si podali, môžete mať nízku hladinu cukru v krvi. Hladinu cukru v krvi si skontrolujte.

Ak máte nízku hladinu cukru v krvi **(miernu hypoglykémiu)**, požite tablety glukózy, cukor alebo sladký nápoj. Ďalej zjedzte ovocie, sušienky alebo sendvič, ako vám poradil váš lekár a potom odpočívajte. Tým sa často podarí preklenúť miernu hypoglykémiu alebo ľahké predávkovanie inzulínom. Ak sa váš stav zhorší, začne sa vám horšie dýchať a vaša pleť zbledne, okamžite zavolajte lekára. Podanie injekcie glukagónu môže vyriešiť i pomerne ťažkú hypoglykémiu. Po podaní glukagónu zjedzte glukózu alebo cukor. Pokiaľ vám glukagón nezaberie, budete musieť byť hospitalizovaný. Ohľadne glukagónu sa informujte u svojho lekára.

**Ak zabudnete užiť Humalog Mix25**

Ak si podáte menej Humalogu Mix25 ako potrebujete, alebo ak si nie ste istí, koľko inzulínu ste si podali, môžete mať vysokú hladinu cukru v krvi. Hladinu cukru v krvi si skontrolujte.

Ak sa hypoglykémia (nízka hladina cukru v krvi) alebo hyperglykémia (vysoká hladina cukru v krvi) neliečia, môžu byť veľmi závažné a môžu spôsobiť bolesti hlavy, nevoľnosť, vracanie, dehydratáciu, bezvedomie, kómu alebo dokonca smrť (pozri A a B v časti 4. „Možné vedľajšie účinky“).

**Tri jednoduché kroky** ako predísť hypoglykémii:

* Vždy u seba majte náhradné injekčné striekačky a náhradnú injekčnú liekovku Humalogu Mix25 alebo náhradné pero a náplne pre prípad, že vaše pero KwikPen stratíte alebo sa poškodí.
* Vždy noste pri sebe preukaz diabetika.
* Vždy so sebou noste cukor.

**Ak prestanete užívať Humalog Mix25**

Ak si podáte menej Humalogu Mix25 ako potrebujete, môžete mať vysokú hladinu cukru v krvi. Nemeňte si inzulín, pokiaľ vám to nepovie váš lekár.

Ak máte akékoľvek ďalšie otázky o podaní tohto lieku, opýtajte sa svojho lekára alebo lekárnika.

**4. Možné vedľajšie účinky**

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

Celková alergia je zriedkavá (≥ 1/10 000 až < 1/1 000). Príznaky sú nasledovné:

• vyrážka po celom tele • pokles krvného tlaku

• ťažkosti s dychom • zrýchlená srdcová činnosť

• sípavé dýchanie • potenie

Ak sa domnievate, že máte alergiu na inzulín pri používaní Humalogu, okamžite informujte vášho lekára.

Alergia v mieste podania je častá (≥ 1/100 až < 1/10). U niektorých osôb dôjde v oblasti vpichu inzulínovej injekcie k začervenaniu, opuchu alebo svrbeniu. Tieto príznaky zvyčajne samovoľne vymiznú počas niekoľkých dní až týždňov. Pokiaľ sa u vás tieto príznaky objavia, povedzte to ošetrujúcemu lekárovi.

Lipodystrofia (zhrubnutie alebo prepadnutie kože) je menej častá (≥ 1/1 000 až < 1/100). Ak si všimnete zhrubnutie alebo prepadnutie kože v mieste vpichu, oznámte to vášmu lekárovi.

Boli hlásené opuchy (napr.: opuch rúk, členkov; zadržiavanie tekutín) najmä na začiatku inzulínovej liečby, alebo počas zmeny v liečbe kvôli zlepšeniu kontroly krvnej glukózy.

**Hlásenie vedľajších účinkov**

Ak sa u vás vyskytne akýkoľvek vedľajší účinok, obráťte sa na svojho lekára alebo lekárnika. To sa týka aj akýchkoľvek vedľajších účinkov, ktoré nie sú uvedené v tejto písomnej informácii. Vedľajšie účinky môžete hlásiť aj priamo na národné centrum hlásenia uvedené v [Prílohe V](http://www.ema.europa.eu/docs/en_GB/document_library/Template_or_form/2013/03/WC500139752.doc). Hlásením vedľajších účinkov môžete prispieť k získaniu ďalších informácií o bezpečnosti tohto lieku.

**Časté problémy diabetu**

**A. Hypoglykémia**

Hypoglykémia (nízka hladina cukru v krvi) je stav, kedy nie je dostatok cukru v krvi. Hypoglykémia môže nastať:

* ak si podáte príliš vysokú dávku Humalogu Mix25 alebo iného inzulínu;
* ak vynecháte jedlo alebo sa s ním omeškáte alebo zmeníte vašu diétu;
* ak vykonávate nadmernú fyzickú aktivitu alebo pracujete príliš ťažko bezprostredne pred jedlom alebo po jedle;
* ak ochoriete na infekčné alebo iné ochorenie (najmä hnačka alebo vracanie);
* pokiaľ sa vám zmenila potreba inzulínu; alebo
* ak sa zhorší vaše ochorenie obličiek alebo pečene.

Alkohol a niektoré lieky môžu mať vplyv na hladinu vášho cukru v krvi.

Prvé príznaky nízkej hladiny cukru v krvi zvyčajne nastupujú rýchlo a môžu zahŕňať nasledujúce ťažkosti:

• únava • zrýchlená srdcová činnosť

• nervozita alebo tras • nevoľnosť

• bolesť hlavy • studený pot

Pokiaľ si nie ste istý, či poznáte varovné príznaky, vyhnite sa situáciám, v ktorých by hypoglykémia ohrozovala vás alebo ostatných (napr. vedenie motorového vozidla).

**B. Hyperglykémia a diabetická ketoacidóza**

Hyperglykémia (príliš vysoká hladina cukru v krvi) znamená, že váš organizmus nemá dostatok inzulínu. Hyperglykémia môže nastať:

* ak si zabudnete podať Humalog alebo iný inzulín;
* ak si podáte menej inzulínu, ako vám lekár odporučil;
* pokiaľ jete omnoho viac ako vám diéta povoľuje alebo
* ak máte horúčku, infekčné ochorenie alebo emocionálny stres.

Hyperglykémia môže viesť k diabetickej ketoacidóze. Prvé symptómy nastupujú pomaly, po mnohých hodinách alebo dňoch. Príznaky môžu byť nasledovné:

• ospalosť • nechutenstvo

• sčervenanie tváre • ovocný zápach dychu

• smäd • pocit choroby alebo choroba

Závažnými príznakmi sú ťažkosti s dychom a zrýchlený srdcový pulz. **Okamžite vyhľadajte lekársku pomoc.**

**C. Ochorenie**

Pokiaľ ste ochoreli, najmä ak pociťujete nevoľnosť, môže sa množstvo inzulínu, ktoré potrebujete, zmeniť. **Inzulín potrebujete stále, i keď neprijímate potravu ako za normálnych okolností.** Skontrolujte si moč alebo krv, riaďte sa vašimi „pokynmi pri ochorení“ a informujte vášho lekára.

**5. Ako uchovávať Humalog Mix25 KwikPen**

Pred prvým použitím uchovávajte Humalog Mix25 KwikPen v chladničke pri teplote 2°C – 8°C. Neuchovávajte v mrazničke.

Pero Humalog Mix25 KwikPen, ktoré používate, uchovávajte pri izbovej teplote (do 30 °C) a zlikvidujte po 28 dňoch. Nevystavujte nadmernému teplu alebo priamemu slnečnému svetlu. KwikPen, ktorý používate, neuchovávajte v chladničke. Pero KwikPen sa nesmie uchovávať s nasadenou ihlou.

Liek uchovávajte mimo dohľadu a dosahu detí.

Nepoužívajte tento liek po dátume exspirácie, ktorý je uvedený na štítku a na škatuli. Dátum exspirácie sa vzťahuje na posledný deň v mesiaci.

Nepoužívajte tento liek, ak sú v inzulíne zhluky alebo ak pevné biele častice zostávajú na dne alebo stene náplne, ktorá tým získava matný vzhľad. Kontrolujte to pri každom podaní.

Lieky sa nesmú likvidovať odpadovou vodou alebo domovým odpadom. Nepoužitý liek vráťte do lekárne. Tieto opatrenia pomôžu chrániť životné prostredie.

**6. Obsah balenia a ďalšie informácie**

**Čo Humalog Mix25 100 jednotiek/ml KwikPen injekčná suspenzia obsahuje**

- Liečivo je inzulín-lispro. Inzulín-lispro sa vyrába v laboratóriách procesom nazývaným „rekombinantná DNA technológia“. Je to pozmenená forma ľudského inzulínu a ide teda o typ odlišný od iných ľudských a zvieracích inzulínov. Inzulín-lispro má blízky vzťah k ľudskému inzulínu, ktorý je prirodzeným hormónom tvoreným v podžalúdkovej žľaze.

- Ďalšie zložky sú protamíniumsulfát, metakrezol, fenol, glycerol, heptahydrát hydrogénfosforečnanu sodného, oxid zinočnatý a voda na injekcie. Na úpravu kyslosti môže byť použitý hydroxid sodný alebo kyselina chlorovodíková.

**Ako vyzerá Humalog Mix25 100 jednotiek/ml KwikPen injekčná suspenzia a obsah balenia**

Humalog Mix25 100 jednotiek/ml KwikPen injekčná suspenzia je biela, sterilná suspenzia a obsahuje 100 jednotiek inzulínu-lispra v každom mililitri (100 jednotiek/ml) injekčnej suspenzie. 25 % inzulínu-lispra obsiahnutého v Humalogu Mix25 je rozpustných vo vode. 75 % inzulínu-lispra v Humalogu Mix25 je vo forme suspenzie s protamíniumsulfátom. Každé pero Humalog Mix25 KwikPen obsahuje 300 jednotiek (3 mililitre). Humalog Mix25 KwikPen je dostupný v balení po 5 kusov alebo v multibalení 2 x 5 kusov.

Na trh nemusia byť uvedené všetky veľkosti balenia.

Humalog Mix25 vo vašom pere KwikPen je rovnaký ako Humalog Mix25, ktorý je dostupný v samostatných Humalog Mix25 náplniach. Náplň je jednoducho zabudovaná v pere KwikPen. Keď je pero prázdne, nemôžete ho použiť znova.

**Držiteľ rozhodnutia o registrácii a výrobca**

Humalog Mix25 100 jednotiek/ml KwikPen injekčnú suspenziu vyrába:

1. Lilly France S.A.S., Rue du Colonel Lilly, 67640 Fegersheim, Francúzsko,
2. Eli Lilly Italia S.p.A., Via Gramsci 731-733, 50019 Sesto Fiorentino, (FI) Taliansko

Držiteľom licencie je Eli Lilly Nederland B.V., Papendorpseweg 83, 3528 BJ Utrecht, Holandsko.

Ak potrebujete akúkoľvek informáciu o tomto lieku, kontaktujte miestneho zástupcu držiteľa rozhodnutia o registrácii:

|  |  |
| --- | --- |
| **Belgique/België/Belgien**  Eli Lilly Benelux S.A./N.V.  Tél/Tel: + 32-(0)2 548 84 84 | **Lietuva**  Eli Lilly LietuvaTel. +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 |

**Táto písomná informácia bola naposledy aktualizovaná v** {MM/RRRR}

NÁVOD NA POUŽITIE

Prosím prečítajte si návod na použitie.

Podrobné informácie o tomto lieku sú dostupné na internetovej stránke Európskej liekovej agentúry http://www.ema.europa.eu/.

**Písomná informácia pre používateľa**

**Humalog Mix50 100 jednotiek/ml KwikPen injekčná suspenzia v naplnenom pere.**

**inzulín-lispro**

**Každé pero KwikPen podá 1 - 60 jednotiek v kroku po 1 jednotke.**

**Pozorne si prečítajte celú písomnú informáciu predtým, ako začnete používať tento liek, pretože obsahuje pre vás dôležité informácie.**

1. Túto písomnú informáciu si uschovajte. Možno bude potrebné, aby ste si ju znovu prečítali.
2. Ak máte akékoľvek ďalšie otázky, obráťte sa na svojho lekára alebo lekárnika.
3. Tento liek bol predpísaný iba vám. Nedávajte ho nikomu inému. Môže mu uškodiť, dokonca aj vtedy, ak má rovnaké príznaky ochorenia ako vy.
4. Ak sa u vás vyskytne akýkoľvek vedľajší účinok, obráťte sa na svojho lekára alebo lekárnika. To sa týka aj akýchkoľvek vedľajších účinkov, ktoré nie sú uvedené v tejto písomnej informácii. Pozri časť 4.

**V tejto písomnej informácii sa dozviete**

1. Čo je Humalog Mix50 KwikPen a na čo sa používa

2. Čo potrebujete vedieť predtým, ako použijete Humalog Mix50 KwikPen

3. Ako používať Humalog Mix50 KwikPen

4. Možné vedľajšie účinky

5. Ako uchovávať Humalog Mix50 KwikPen

6. Obsah balenia a ďalšie informácie

**1. Čo je Humalog Mix50 a na čo sa používa**

Humalog Mix50 KwikPen sa používa na liečbu diabetes mellitus (cukrovky). Je to vopred namiešaná suspenzia. Jej liečivom je inzulín-lispro. 50 % inzulínu-lispra obsiahnutého v Humalogu Mix50 KwikPen je rozpustných vo vode a vďaka ľahko pozmenenej molekule inzulínu má rýchlejší účinok ako normálny ľudský inzulín. 50 % inzulínu-lispra v Humalogu Mix50 KwikPen je vo forme suspenzie s protamíniumsulfátom, tým sa jeho účinok predĺžil.

Pokiaľ vaša podžalúdková žľaza netvorí dostatočné množstvo inzulínu na udržanie normálnej hladiny cukru v krvi, máte ochorenie, ktoré sa nazýva diabetes mellitus (cukrovka). Humalog Mix50 je náhradou vášho vlastného inzulínu. Používa sa na dlhodobú kontrolu hladiny cukru v krvi. V porovnaní s rozpustným inzulínom má Humalog Mix50 veľmi rýchly a predĺžený účinok. Za normálnych okolností máte užívať Humalog Mix50 15 minút pred jedlom.

Váš lekár vám môže odporučiť užívať Humalog Mix50 KwikPen spolu s dlhodobo pôsobiacim inzulínom. U každého typu inzulínu nájdete inú písomnú informáciu. Nemeňte si sami inzulín bez konzultácie s vaším lekárom. Ak meníte typ inzulínu, buďte veľmi opatrný.

KwikPen je jednorazové naplnené pero obsahujúce 3 ml (300 jednotiek, 100 jednotiek/ml) inzulínu-lispra. Jedným perom KwikPen si môžete podať viacero dávok inzulínu. Dávka na pere KwikPen sa nastavuje po 1 jednotke. Počet jednotiek je zobrazený v dávkovacom okienku, pred podaním injekcie si to vždy overte. V jednej injekcii si môžete podať 1-60 jednotiek. Ak je vaša dávka vyššia ako 60 jednotiek, musíte si dávku podať ako viacero injekcií.

**2. Čo potrebujete vedieť predtým, ako použijete Humalog Mix50 KwikPen**

NEPOUŽÍVAJTE Humalog Mix50 KwikPen

* keď máte podozrenie na hypoglykémiu (nízku hladinu cukru v krvi). Ďalej v tejto písomnej informácii nájdete rady, ako pri miernej hypoglykémii postupovať (pozri časť 3: Ak užijete viac Humalogu Mix50 ako máte).
* Keď ste alergický na inzulín-lispro alebo na ktorúkoľvek z ďalších zložiek tohto lieku (uvedených v časti 6).

**Upozornenia a opatrenia**

1. Vždy, keď dostanete liek v lekárni, skontrolujte názov a typ inzulínu označený na škatuli a na štítku pera. Uistite sa, či ste dostali vaším lekárom odporúčaný Humalog Mix50 KwikPen.
2. Keď je vaša hladina cukru v krvi dobre udržiavaná vašou súčasnou liečbou inzulínom, nemusíte nutne zaregistrovať varovné príznaky hypoglykémie (klesajúci cukor v krvi). Popis varovných príznakov nájdete nižšie v texte. Musíte starostlivo premýšľať o tom, kedy prijímate potravu, ako často môžete vykonávať fyzickú aktivitu a koľko toho môžete zvládnuť. Tiež si musíte často kontrolovať hladinu cukru v krvi.
3. Niekoľko osôb, ktoré zažili hypoglykémiu po prechode zo zvieracieho na ľudský inzulín, konštatovalo, že včasné varovné príznaky boli odlišné a menej zreteľné. Pokiaľ máte často hypoglykémie, alebo ich ťažšie rozpoznávate, poraďte sa, prosím, s vaším lekárom.
4. Ak odpoviete ÁNO na niektorú z nasledujúcich otázok, oznámte to vášmu lekárovi, lekárnikovi, alebo zdravotnej sestre vyškolenej v diabetológii

* Boli ste v poslednej dobe chorý/chorá?
* Trpíte ochorením obličiek alebo pečene?
* Vykonávate väčšiu fyzickú aktivitu ako zvyčajne?

1. Ak pijete alkohol, môže sa množstvo inzulínu, ktoré potrebujete, tiež meniť.
2. Pokiaľ plánujete cestu do zahraničia, oznámte to vášmu lekárovi, lekárnikovi alebo zdravotnej sestre vyškolenej v diabetológii. Časový rozdiel medzi krajinami môže znamenať zmenu časového rytmu aplikácie inzulínu a príjmu potravy oproti domácim zvykom.
3. Niektorí pacienti s dlhoročnou cukrovkou 2. typu a srdcovým ochorením alebo prekonanou mozgovou mŕtvicou, ktorí boli liečení pioglitazónom a inzulínom, mali skúsenosť so vznikom srdcového zlyhania. Ihneď upozornite svojho lekára, ak spozorujete akékoľvek známky srdcového zlyhania, akými sú napríklad skrátené dýchanie, náhly nárast hmotnosti alebo lokalizovaný (vyskytujúci sa na určitom mieste) opuch (edém).
4. Neodporúča sa, aby toto pero používali nevidiaci ani osoby so slabým zrakom bez pomoci niekoho vyškoleného na použitie tohto pera.

**Iné lieky a Humalog Mix50**

Vaša potreba inzulínu môže byť zmenená, pokiaľ užívate

1. antikoncepčné tablety
2. steroidy
3. substitučnú terapiu hormónov štítnej žľazy
4. perorálne antidiabetiká
5. kyselinu acetylsalicylovú
6. sulfónamidy
7. oktreotid
8. „beta2-mimetiká“ (napr. ritodrin, salbutamol alebo terbutalín)
9. beta-blokátory alebo niektoré antidepresíva (inhibítory monoaminooxidázy, selektívne inhibítory spätného vychytávania sérotonínu)
10. danazol
11. niektoré inhibítory angiotenzín konvertujúceho enzýmu (ACE) (napr. kaptopril, enalapril) a
12. blokátory receptorov angiotenzínu II.

Ak užívate alebo ste v poslednom čase užívali, či práve budete užívať ešte iné lieky, vrátane liekov, ktorých výdaj nie je viazaný na lekársky predpis, prosím, oznámte to svojmu lekárovi (pozri časť „Upozornenia a opatrenia“).

Tehotenstvo a dojčenie

Ste tehotná, tehotenstvo zvažujete alebo dojčíte? Množstvo inzulínu, ktoré zvyčajne potrebujete, klesá počas prvých troch mesiacov tehotenstva a zvyšuje sa v priebehu zostávajúcich šiestich mesiacov. Pokiaľ dojčíte, bude zrejme nutné zmeniť príjem vášho inzulínu alebo vaše diétne návyky. Poraďte sa so svojím lekárom.

**Vedenie vozidla a obsluha strojov**

Vaša schopnosť koncentrácie a reakcie sa môže znížiť, ak máte hypoglykémiu. Berte, prosím, tieto možné problémy do úvahy vo všetkých situáciách, ktoré môžu byť pre vás alebo pre ostatných riskantné (napr. vedenie vozidla alebo obsluha strojov). Poraďte sa s lekárom o možnosti viesť motorové vozidlo v prípade, že:

1. máte často hypoglykémie,
2. varovné príznaky hypoglykémie sú menej časté alebo úplne vymiznú.

Humalog Mix50 KwikPen obsahuje sodík

Tento liek obsahuje menej ako 1 mmol sodíka (23 mg) v dávke, čo je v podstate zanedbateľné množstvo sodíka.

**3. Ako používať Humalog Mix50 KwikPen**

Vždy používajte Humalog Mix50 KwikPen presne tak, ako vám povedal váš lekár. Ak si nie ste niečím istý, overte si to u svojho lekára. Aby sa zabránilo možnému prenosu choroby, každú náplň smie používať len jeden pacient, a to aj vtedy, ak by si vymenil ihlu na injekčnom pere.

Dávka

* Za normálnych okolností máte užívať Humalog Mix50 15 minút pred jedlom. V prípade potreby si ho však môžete podať aj onedlho po jedle. Váš lekár vám povie presne, aké množstvo si máte podávať, kedy a ako často. Tieto inštrukcie sú určené iba pre vás. Presne sa nimi riaďte a pravidelne navštevujte diabetickú poradňu.
* Pokiaľ meníte typ inzulínu (napríklad z ľudského alebo zvieracieho inzulínu na Humalog), môže sa zmeniť dávka, ktorú ste si zvykli podávať. Táto zmena môže nastať hneď pri podaní prvej injekcie alebo sa dávka môže meniť postupne počas niekoľkých týždňov či mesiacov.
* Humalogom Mix50 KwikPen si môžete podať injekciu iba podkožne. Ak si potrebujete podať inzulín inak, porozprávajte sa s ošetrujúcim lekárom.

**Príprava Humalog Mix50 KwikPen**

* Tesne pred použitím sa má pero KwikPen premiešať 10x prevaľovaním v dlaniach a 10x otočením o 180° na docielenie rovnomerného zákalu alebo mliečneho zafarbenia. V prípade potreby tento proces opakujte, až kým sa obsah nepremieša. Náplne obsahujú malú sklenenú guľôčku uľahčujúcu miešanie. Netraste náplňou príliš rázne, pretože to môže spôsobiť spenenie, ktoré by mohlo ovplyvniť správne odmeranie dávky. Náplne sa majú často kontrolovať a nesmú sa používať, ak sa tvoria v inzulíne zhluky alebo pokiaľ pevné biele častice zostávajú na dne alebo stene náplne, ktorá tým získava matný vzhľad. Pred každým podaním náplň skontrolujte.

**Príprava pera KwikPen na použitie (Prosím, prečítajte si návod na použitie)**

* Najprv si umyte ruky.
* Prečítajte si inštrukcie, ako používať naplnené inzulínové pero. Prosím, postupujte presne podľa inštrukcií. Tu je niekoľko pripomienok.
* Použite čistú ihlu. (Ihly nie sú súčasťou balenia.)
* Pred každým použitím prestrieknite pero KwikPen. Slúži to na kontrolu, či inzulín bude vytekať a odstránenie vzduchových bublín z pera KwikPen. Niekoľko malých vzduchových bubliniek môže zostať v pere – sú neškodné. Ak sú však bubliny príliš veľké, môžu negatívne ovplyvniť dávku inzulínu.

**Injekčné podanie Humalogu Mix50**

* Pred aplikáciou injekcie si dobre očistite kožu tak, ako ste boli poučený. Pichnite ihlu pod kožu tak, ako vás lekár poučil. Nepodávajte injekciu priamo do žily. Po podaní ponechajte ihlu v koži po dobu 5 sekúnd. Tým sa uistíte, že ste si podali celú dávku. Miesto vpichu nemasírujte. Uistite sa, že aplikujete injekciu aspoň 1 cm od miesta posledného vpichu. Miesta vpichu meňte rotačným spôsobom tak, ako vás lekár poučil.

**Po podaní injekcie**

* Okamžite po podaní injekcie snímte ihlu z pera KwikPen pomocou vonkajšieho uzáveru ihly. Tým zostane inzulín sterilný a obsah náplne nebude vytekať. Tiež tým zabránite prístupu vzduchu do pera a upchatiu ihly. Nemajte s nikým spoločné ihly. Nemajte s nikým spoločné pero. Nasaďte ochranný vrchnák na pero.

**Ďalšie dávky**

* Vždy, keď použijete pero KwikPen, použite novú ihlu. Pred každou injekciou odstráňte všetky vzduchové bubliny. Držaním pera KwikPen s ihlou smerujúcou nahor môžete sledovať, koľko inzulínu zostáva. Mierka na náplni ukazuje, koľko jednotiek zostáva.
* Nemiešajte iné inzulíny v pere na jednorazové použitie. Ak pero KwikPen vyprázdnite, viac ho už nepoužívajte. Prosím, bezpečne ho znehodnoťte – o spôsobe znehodnotenia vás oboznámi lekárnik alebo zdravotná sestra vyškolená v diabetológii.

**Ak užijete viac Humalogu Mix50 ako máte**

Ak si podáte viac Humalogu Mix50 ako potrebujete, alebo ak si nie ste istí, koľko inzulínu ste si podali, môžete mať nízku hladinu cukru v krvi. Hladinu cukru v krvi si skontrolujte.

Ak máte nízku hladinu cukru v krvi **(miernu hypoglykémiu)**, požite tablety glukózy, cukor alebo sladký nápoj. Ďalej zjedzte ovocie, sušienky alebo sendvič, ako vám poradil váš lekár a potom odpočívajte. Tým sa často podarí preklenúť miernu hypoglykémiu alebo ľahké predávkovanie inzulínom. Ak sa váš stav zhorší, začne sa vám horšie dýchať a vaša pleť zbledne, okamžite zavolajte lekára. Podanie injekcie glukagónu môže vyriešiť i pomerne ťažkú hypoglykémiu. Po podaní glukagónu zjedzte glukózu alebo cukor. Pokiaľ vám glukagón nezaberie, budete musieť byť hospitalizovaný. Ohľadne glukagónu sa informujte u svojho lekára.

**Ak zabudnete užiť Humalog Mix50**

Ak si podáte menej Humalogu Mix50 ako potrebujete, alebo ak si nie ste istí, koľko inzulínu ste si podali, môžete mať vysokú hladinu cukru v krvi. Hladinu cukru v krvi si skontrolujte.

Ak sa hypoglykémia (nízka hladina cukru v krvi) alebo hyperglykémia (vysoká hladina cukru v krvi) neliečia, môžu byť veľmi závažné a môžu spôsobiť bolesti hlavy, nevoľnosť, vracanie, dehydratáciu, bezvedomie, kómu alebo dokonca smrť (pozri A a B v časti 4. „Možné vedľajšie účinky“).

**Tri jednoduché kroky** ako predísť hypoglykémii:

* Vždy u seba majte náhradné pero a náplne pre prípad, že vaše pero KwikPen stratíte alebo sa poškodí.
* Vždy noste pri sebe preukaz diabetika.
* Vždy so sebou noste cukor.

**Ak prestanete užívať Humalog Mix50**

Ak si podáte menej Humalogu Mix50 ako potrebujete, môžete mať vysokú hladinu cukru v krvi. Nemeňte si inzulín, pokiaľ vám to nepovie váš lekár.

Ak máte akékoľvek ďalšie otázky o podaní tohto lieku, opýtajte sa svojho lekára alebo lekárnika.

**4. Možné vedľajšie účinky**

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

Celková alergia je zriedkavá (≥ 1/10 000 až < 1/1 000). Príznaky sú nasledovné:

• vyrážka po celom tele • pokles krvného tlaku

• ťažkosti s dychom • zrýchlená srdcová činnosť

• sípavé dýchanie • potenie

Ak sa domnievate, že máte alergiu na inzulín pri používaní Humalogu, okamžite informujte vášho lekára.

Alergia v mieste podania je častá (≥ 1/100 až < 1/10). U niektorých osôb dôjde v oblasti vpichu inzulínovej injekcie k začervenaniu, opuchu alebo svrbeniu. Tieto príznaky zvyčajne samovoľne vymiznú počas niekoľkých dní až týždňov. Pokiaľ sa u vás tieto príznaky objavia, povedzte to ošetrujúcemu lekárovi.

Lipodystrofia (zhrubnutie alebo prepadnutie kože) je menej častá (≥ 1/1 000 až < 1/100). Ak si všimnete zhrubnutie alebo prepadnutie kože v mieste vpichu, oznámte to vášmu lekárovi.

Boli hlásené opuchy (napr.: opuch rúk, členkov; zadržiavanie tekutín) najmä na začiatku inzulínovej liečby, alebo počas zmeny v liečbe kvôli zlepšeniu kontroly krvnej glukózy.

**Hlásenie vedľajších účinkov**

Ak sa u vás vyskytne akýkoľvek vedľajší účinok, obráťte sa na svojho lekára alebo lekárnika. To sa týka aj akýchkoľvek vedľajších účinkov, ktoré nie sú uvedené v tejto písomnej informácii. Vedľajšie účinky môžete hlásiť aj priamo na národné centrum hlásenia uvedené v [Prílohe V](http://www.ema.europa.eu/docs/en_GB/document_library/Template_or_form/2013/03/WC500139752.doc). Hlásením vedľajších účinkov môžete prispieť k získaniu ďalších informácií o bezpečnosti tohto lieku.

**Časté problémy diabetu**

**A. Hypoglykémia**

Hypoglykémia (nízka hladina cukru v krvi) je stav, kedy nie je dostatok cukru v krvi. Hypoglykémia môže nastať:

* ak si podáte príliš vysokú dávku Humalogu Mix50 alebo iného inzulínu;
* ak vynecháte jedlo alebo sa s ním omeškáte alebo zmeníte vašu diétu;
* ak vykonávate nadmernú fyzickú aktivitu alebo pracujete príliš ťažko bezprostredne pred jedlom alebo po jedle;
* ak ochoriete na infekčné alebo iné ochorenie (najmä hnačka alebo vracanie);
* pokiaľ sa vám zmenila potreba inzulínu; alebo
* ak sa zhorší vaše ochorenie obličiek alebo pečene.

Alkohol a niektoré lieky môžu mať vplyv na hladinu vášho cukru v krvi.

Prvé príznaky nízkej hladiny cukru v krvi zvyčajne nastupujú rýchlo a môžu zahŕňať nasledujúce ťažkosti:

• únava • zrýchlená srdcová činnosť

• nervozita alebo tras • nevoľnosť

• bolesť hlavy • studený pot

Pokiaľ si nie ste istý, či poznáte varovné príznaky, vyhnite sa situáciám, v ktorých by hypoglykémia ohrozovala vás alebo ostatných (napr. vedenie motorového vozidla).

**B. Hyperglykémia a diabetická ketoacidóza**

Hyperglykémia (príliš vysoká hladina cukru v krvi) znamená, že váš organizmus nemá dostatok inzulínu. Hyperglykémia môže nastať:

* ak si zabudnete podať Humalog alebo iný inzulín;
* ak si podáte menej inzulínu, ako vám lekár odporučil;
* pokiaľ jete omnoho viac ako vám diéta povoľuje alebo
* ak máte horúčku, infekčné ochorenie alebo emocionálny stres.

Hyperglykémia môže viesť k diabetickej ketoacidóze. Prvé symptómy nastupujú pomaly, po mnohých hodinách alebo dňoch. Príznaky môžu byť nasledovné:

• ospalosť • nechutenstvo

• sčervenanie tváre • ovocný zápach dychu

• smäd • pocit choroby alebo choroba

Závažnými príznakmi sú ťažkosti s dychom a zrýchlený srdcový pulz. **Okamžite vyhľadajte lekársku pomoc.**

**C. Ochorenie**

Pokiaľ ste ochoreli, najmä ak pociťujete nevoľnosť, môže sa množstvo inzulínu, ktoré potrebujete, zmeniť. **Inzulín potrebujete stále, i keď neprijímate potravu ako za normálnych okolností.** Skontrolujte si moč alebo krv, riaďte sa vašimi „pokynmi pri ochorení“ a informujte vášho lekára.

**5. Ako uchovávať Humalog Mix50 KwikPen**

Pred prvým použitím uchovávajte Humalog Mix50 KwikPen v chladničke pri teplote 2°C – 8°C. Neuchovávajte v mrazničke.

Pero Humalog Mix50 KwikPen, ktoré používate, uchovávajte pri izbovej teplote (do 30°C) a zlikvidujte po 28 dňoch. Nevystavujte nadmernému teplu alebo priamemu slnečnému svetlu. KwikPen, ktorý používate, neuchovávajte v chladničke. Pero KwikPen sa nesmie uchovávať s nasadenou ihlou.

Liek uchovávajte mimo dohľadu a dosahu detí.

Nepoužívajte tento liek po dátume exspirácie, ktorý je uvedený na štítku a na škatuli. Dátum exspirácie sa vzťahuje na posledný deň v mesiaci.

Nepoužívajte tento liek, ak sú v inzulíne zhluky alebo ak pevné biele častice zostávajú na dne alebo stene náplne, ktorá tým získava matný vzhľad. Kontrolujte to pri každom podaní.

Lieky sa nesmú likvidovať odpadovou vodou alebo domovým odpadom. Nepoužitý liek vráťte do lekárne. Tieto opatrenia pomôžu chrániť životné prostredie.

**6. Obsah balenia a ďalšie informácie**

**Čo Humalog Mix50 100 jednotiek/ml KwikPen injekčná suspenzia obsahuje**

- Liečivo je inzulín-lispro. Inzulín-lispro sa vyrába v laboratóriách procesom nazývaným „rekombinantná DNA technológia“. Je to pozmenená forma ľudského inzulínu a ide teda o typ odlišný od iných ľudských a zvieracích inzulínov. Inzulín-lispro má blízky vzťah k ľudskému inzulínu, ktorý je prirodzeným hormónom tvoreným v podžalúdkovej žľaze.

- Ďalšie zložky sú protamíniumsulfát, metakrezol, fenol, glycerol, heptahydrát hydrogénfosforečnanu sodného, oxid zinočnatý a voda na injekcie. Na úpravu kyslosti môže byť použitý hydroxid sodný alebo kyselina chlorovodíková.

**Ako vyzerá Humalog Mix50 100 jednotiek/ml KwikPen injekčná suspenzia a obsah balenia**

Humalog Mix50 100 jednotiek/ml KwikPen injekčná suspenzia je biela, sterilná suspenzia a obsahuje 100 jednotiek inzulínu-lispra v každom mililitri (100 jednotiek/ml) injekčnej suspenzie. 50 % inzulínu-lispra obsiahnutého v Humalogu Mix50 je rozpustných vo vode. 50 % inzulínu-lispra v Humalogu Mix50 je vo forme suspenzie s protamíniumsulfátom. Každé pero Humalog Mix50 KwikPen obsahuje 300 jednotiek (3 mililitre). Humalog Mix50 KwikPen je dostupný v balení po 5 kusov alebo v multibalení 2 x 5 kusov.

Na trh nemusia byť uvedené všetky veľkosti balenia.

Humalog Mix50 vo vašom pere KwikPen je rovnaký ako Humalog Mix50, ktorý je dostupný v samostatných Humalog Mix50 náplniach. Náplň je jednoducho zabudovaná v pere KwikPen. Keď je pero prázdne, nemôžete ho použiť znova.

**Držiteľ rozhodnutia o registrácii a výrobca**

Humalog Mix50 100 jednotiek/ml KwikPen injekčnú suspenziu vyrába:

1. Lilly France S.A.S., Rue du Colonel Lilly, 67640 Fegersheim, Francúzsko,
2. Eli Lilly Italia S.p.A., Via Gramsci 731-733, 50019 Sesto Fiorentino, (FI) Taliansko

Držiteľom licencie je Eli Lilly Nederland B.V., Papendorpseweg 83, 3528 BJ Utrecht, Holandsko.

Ak potrebujete akúkoľvek informáciu o tomto lieku, kontaktujte miestneho zástupcu držiteľa rozhodnutia o registrácii:

|  |  |
| --- | --- |
| **Belgique/België/Belgien**  Eli Lilly Benelux S.A./N.V.  Tél/Tel: + 32-(0)2 548 84 84 | **Lietuva**  Eli Lilly LietuvaTel. +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 |

**Táto písomná informácia bola naposledy aktualizovaná v** {MM/RRRR}

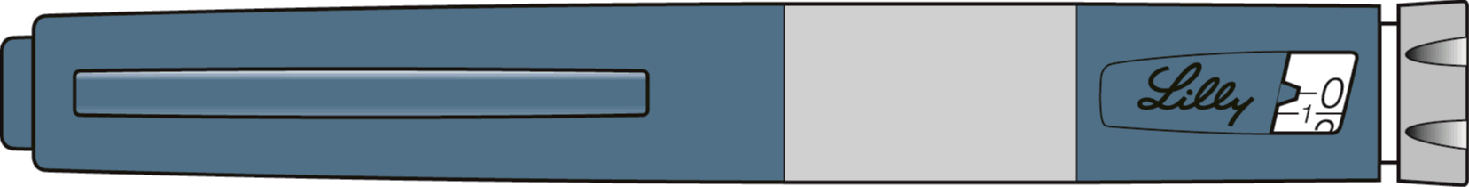
NÁVOD NA POUŽITIE

Prosím prečítajte si návod na použitie.

Podrobné informácie o tomto lieku sú dostupné na internetovej stránke Európskej liekovej agentúry http://www.ema.europa.eu/.

**Návod na použitie**

**Naplnené inzulínové pero KwikPen**

**100 jednotiek/ml**

##### **Pred použitím si prečítajte tieto pokyny**

Návod na použitie si prečítajte predtým, ako začnete užívať inzulín a vždy keď začnete používať ďalšie pero KwikPen. Môžu sa objaviť nové informácie. Táto informácia nenahrádza rozhovor s lekárom o vašom zdravotnom stave alebo vašej liečbe.

KwikPen („pero“) je jednorazové naplnené pero obsahujúce 3 ml (300 jednotiek, 100 jednotiek/ml) inzulínu. Jedným perom si môžete podať viacero dávok. Pero dávkuje po 1 jednotke. V jednej injekcii si môžete podať 1 až 60 jednotiek inzulínu. Ak potrebujete väčšiu dávku ako 60 jednotiek, budete si musieť podať viac injekcií. Pri podaní injekcie sa piest posunie iba máličko, takže ten pohyb nemusíte postrehnúť voľným okom. Piest sa dostane na koniec náplne až vtedy, keď použijete všetkých 300 jednotiek obsiahnutých v pere.

**Svoje pero nikomu nepožičiavajte, ani vtedy, ak si vymeníte ihlu. Ihlu nepoužívajte opakovane, ani ju s nikým nezdieľajte. Mohli by ste na iných preniesť nákazu alebo sa nakaziť vy.**

Pero nie je určené osobám nevidiacim alebo osobám s poškodeným zrakom, pokiaľ im nemôže pomôcť osoba, ktorá je s obsluhou pera oboznámená.

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **Časti pera KwikPen** | | | | | | | | | |
| spona vrchnáku | držiak náplne | | | štítok pera | | | indikátor dávky | | |
|  | | | | | | | | | dávkovacie tlačidlo |
| vrchnák pera | | gumová zátka | piest | |  | telo pera | | dávkovacie okienko |  |

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **Časti ihly**  (ihly nie sú súčasťou balenia) | | | | | |
|  | |  | papierový štítok | |  |
|  | | | | | |
| vonkajší kryt ihly | vnútorný kryt ihly | | | ihla |  |

**Ako rozpoznáte svoj KwikPen:**

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
|  | **Humalog** |  |  | | |  |  |  | | |  |
| **Humalog** | | | **Humalog** | | |
|  | | **Mix25** |  | |  | | **Mix50** |  | |
|  | roztok | suspenzia  (zakalený inzulín) | | | | | suspenzia  (zakalený inzulín) | | | | |
| Farba pera: | modré | modré | | | | | modré | | | | |
| Dávkovacie tlačidlo: | purpurové | žlté | | | | | červené | | | | |
| Štítok: | biela s purpurovým pásom | biela so žltým pásom | | | | | biela s červeným pásom | | | | |

##### **Čo potrebujete na podanie injekcie:**

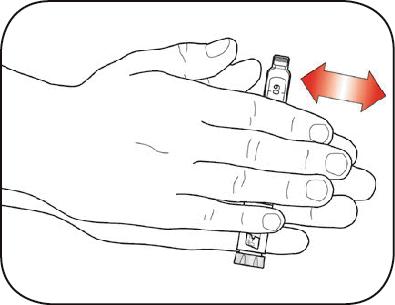
* KwikPen obsahujúci inzulín
* ihlu hodiacu sa k peru KwikPen (BD ihly spoločnosti Becton, Dickinson and Company).
* tampón

##### Ihly ani tampóny nie sú súčasťou balenia.

**Príprava pera**

* Umyte si ruky s mydlom a vodou
* Skontrolujte štítok pera, aby ste sa uistili, že používate správny typ inzulínu. Je to zvlášť dôležité v prípade, ak používate viac ako 1 typ inzulínu.
* **Nepoužívajte** pero po dátume exspirácie vyznačenom na štítku. Pero, ktoré začnete používať zlikvidujte po dobe, ktorá je uvedená v písomnej informácii (časť 5).
* Na každú injekciu použite **novú ihlu**, aby ste predišli infekcii a možnému upchatiu ihly.

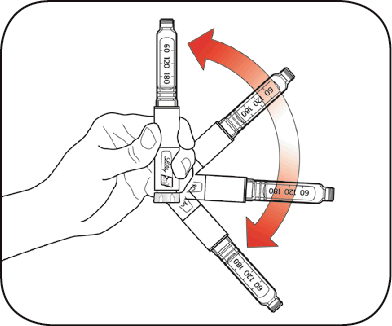
|  |  |
| --- | --- |
| **Krok 1:**  Stiahnite vrchnák z pera.   * **Neodlepte** štítok z pera.   Alkoholovým tampónom očistite gumovú zátku. |  |

**Krok 2:**

**(Len pre zakalené HUMALOGOVÉ suspenzie)**

Pero jemne pováľajte v dlaniach 10-krát

a následne

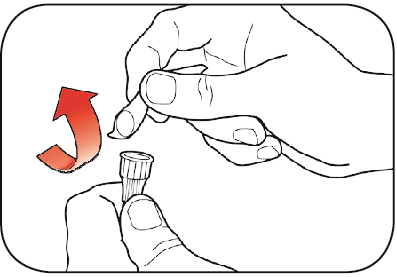
otáčajte pero 10-krát.

**Premiešanie je dôležité**, aby ste si zabezpečili, podanie správnej dávky.

Inzulín má byť rovnomerne rozmiešaný.

**Krok 3:**

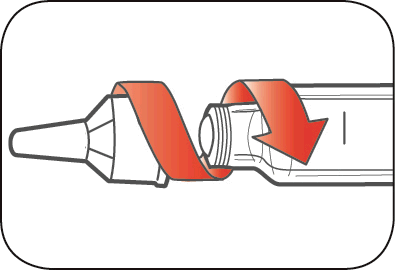
* Skontrolujte vzhľad inzulínu.
  + injekčný roztok HUMALOGU má byť číry a bezfarebný. **Nepoužívajte** ho, ak je zakalený, sfarbený, obsahuje častice alebo zhluky častíc.
  + injekčné suspenzie HUMALOGU - zakalené inzulíny - majú byť po premiešaní biele. **Nepoužívajte** ich, ak sú číre, alebo obsahujú zhluky častíc.



**Krok 4:**

Vyberte si novú ihlu.

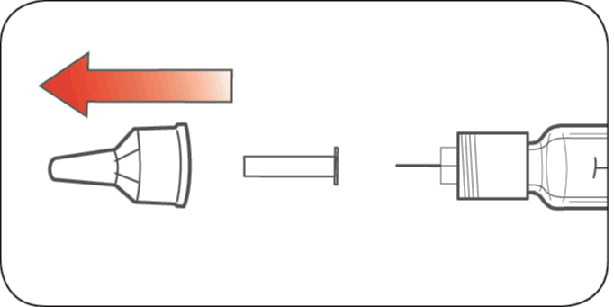
Odstráňte papierový štítok z vonkajšieho krytu ihly.



**Krok 5:**

Zatlačte ihlu s krytom priamo na pero a otáčajte ihlou,

kým nie je pevne nasadená.



**Krok 6:**

Stiahnite vonkajší kryt ihly. **Nezahadzujte** ho.

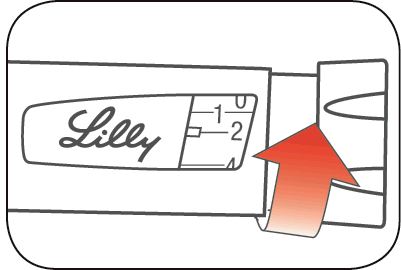
Stiahnite vnútorný kryt ihly a zahoďte ho.

**uschovajte zahoďte**

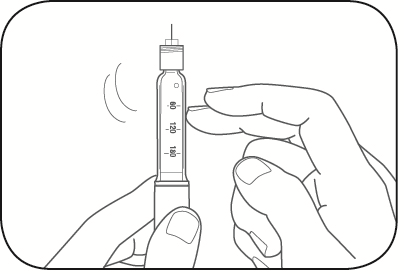
##### **Prestrieknutie pera**

**Prestrieknite pero pred každým podaním injekcie.**

* Prestrieknuť pero znamená odstrániť vzduch z ihly a náplne, ktorý by sa mohol nahromadiť pri bežnom používaní pera a zaistí, aby pero fungovalo správne.
* Ak pero neprestrieknete pred každým podaním, môžete si podať príliš veľa alebo príliš málo inzulínu.

**Krok 7:**

N**astavte 2 jednotky** otočením dávkovacieho tlačidla.

**Krok 8:**

Otočte pero s ihlou smerom nahor.

Poklepávajte po držiaku náplne,

aby sa hore nahromadili vzduchové bubliny.

|  |  |
| --- | --- |
| **Krok 9:**   * S ihlou smerujúcou nahor stláčajte dávkovacie tlačidlo, až kým sa nezastaví a kým neuvidíte „0“ v dávkovacom okienku. Dávkovacie tlačidlo držte zatlačené a **pomaly počítajte do 5**.   Na hrote ihly by ste mali vidieť inzulín.  - Ak inzulín **nevidíte**, opakujte kroky prestrieknutia, nie však viac ako 4-krát  - Ak sa **ani teraz** inzulín **neobjaví**, vymeňte ihlu a prestrieknutie pera zopakujte.  Malé vzduchové bublinky sú normálne a množstvo vašej dávky neovplyvnia. |  |

**Nastavenie dávky**

* V jednej injekcii si môžete podať 1 až 60 jednotiek inzulínu.
* Ak potrebujete väčšiu dávku ako 60 jednotiek, musíte si podať viac injekcií.
  + ak potrebujete pomôcť s rozdelením dávky, opýtajte sa ošetrujúceho lekára
  + na každú injekciu použite novú ihlu a pero prestrieknite

|  |  |
| --- | --- |
| **Krok 10:**  Otočte dávkovacie tlačidlo na taký počet jednotiek, aký si potrebujete podať. Indikátor dávky by mal byť zarovno s vašou dávkou.   * Pero dávkuje po 1 jednotke. * Pri otáčaní dávkovacieho tlačidla pero cvakne * NENASTAVUJTE si svoju dávku tak, že budete počítať cvaknutia, lebo si môžete nastaviť nesprávnu dávku. * Dávku môžete upraviť otáčaním dávkovacieho tlačidla ktorýmkoľvek smerom dovtedy, kým nebude správna dávka zarovno s indikátorom dávky. * Párne čísla sú zobrazené na dávkovači. * Nepárne čísla, za jednotkou, sú vyznačené ako plné čiary.   **Vždy si skontrolujte číslo v dávkovacom okienku, aby ste sa uistili, že ste si nastavili správnu dávku.** | (Príklad: zobrazených je **12** jednotiek v dávkovacom okienku)    (Príklad: zobrazených je 25 jednotiek v dávkovacom okienku) |

* Pero vám nedovolí nastaviť väčší počet jednotiek ako zostalo v pere.
* Ak si potrebujete podať viac inzulínu, ako je počet jednotiek, ktoré ostali v pere,
* môžete si buď podať množstvo, ktoré ostalo v pere a potom použiť nové pero a doplniť zvyšok vašej dávky **alebo**
* použiť nové pero na podanie úplnej dávky.

Podanie vašej dávky

* Podajte si inzulín tak, ako vám to ukázal váš lekár.
* Pri každom vpichu meňte (rotujte) miesto podania.
* **Nepokúšajte sa** meniť dávku počas podávania inzulínu.

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| Krok 11: Vyberte si miesto podania.  Inzulín sa podáva pod kožu (subkutánne) v oblasti brucha, sedacieho svalu, hornej časti stehien alebo hornej časti ramien.  Potrite si kožu tampónom a miesto vpichu nechajte vyschnúť pred podaním svojej dávky. | | Step4a |
| **Krok 12:**   * Vpichnite ihlu do kože. * Zatlačte dávkovacie tlačidlo, až kým sa nezastaví. | |  |
| * Držte dávkovacie tlačidlo stlačené a **pomaly počítajte do 5,** následne vyberte ihlu z kože. | 5 sek |
| Nepokúšajte sa podať si inzulín otáčaním dávkovacieho tlačidla. Otáčaním dávkovacieho tlačidla si inzulín NEPODÁTE. | |
|  | |
| **Krok 13:**   * Vytiahnite ihlu z kože. * Ak na hrote ihly ostala kvapka inzulínu, je to normálne. Neovplyvní to vašu dávku. * Skontrolujte si číslo v dávkovaciom okienku. * Ak v dávkovacom okienku vidíte „0”, podali ste si úplnú dávku. * Ak v dávkovacom okienku nie je „0”, neotáčajte dávkovacím tlačidlom, vpichnite ihlu opäť do kože a dokončite dávku. * Ak si stále myslíte, že ste si nepodali celú svoju dávku, **nezačínajte novú ani neopakujte dávku**. Kontrolujte si hladinu cukru v krvi, ako vás to naučil ošetrujúci lekár. * Ak na svoju úplnú dávku potrebujete 2 injekcie, nezabudnite si podať druhú injekciu.   Pri podaní injekcie sa piest posunie iba máličko, takže ten pohyb nemusíte postrehnúť voľným okom.  Ak sa po vytiahnutí ihly z kože na pokožke objaví krv, zľahka pritlačte kúsok gázy alebo tampón na miesto podania. **Nemasírujte si** toto miesto. | |  |

Po podaní dávky

|  |  |
| --- | --- |
| **Krok 14:**  Na ihlu opatrne nasaďte vonkajší kryt. |  |
| **Krok 15:**  Odskrutkujte ihlu pomocou krytu a zlikvidujte ju podľa návodu nižšie (v časti **Likvidácia pier a ihiel**).  Neuchovávajte pero s nasadenou ihlou, aby sa zabránilo vytekaniu, upchatiu ihly a vnikaniu vzduchu cez ihlu do pera. |  |
| **Krok 16:**  Nasuňte vrchnák na pero tak, že zarovnáte sponu vrchnáku s dávkovacím okienkom a obe časti zatlačíte oproti sebe. |  |

**Likvidácia pier a ihiel**

* Použité ihly dajte do uzatvárateľnej nádoby odolnej voči prepichnutiu. **Neodhadzujte** ihly priamo do domového odpadu
* Naplnenú nádobu odolnú voči prepichnutiu znova **nepoužívajte**.
* Opýtajte sa svojho lekára na možnosti správnej likvidácie pier a nádoby odolnej voči prepichnutiu.
* Pokyny týkajúce sa zaobchádzania s ihlami nemajú nahradiť miestne, zdravotnícke alebo inštitucionálne predpisy.

**Uchovávanie pera**

**Nepoužité perá**

* Nepoužité perá uchovávajte v chladničke pri teplote od 2 °C do 8 °C.
* Inzulíny **neuchovávajte** v mrazničke. **Nepoužívajte** pero, ak zamrzlo.
* Ak bolo nepoužité pero uchovávané v chladničke, môže sa používať až do dátumu exspirácie uvedeného na štítku výrobku.

**Používané pero**

* Pero, ktoré práve používate skladujte pri izbovej teplote (neprevyšujúcej 30 °C) a chráňte ho pred prachom, jedlom a tekutinami, teplom a svetlom.
* Používané pero zlikvidujte po dobe uvedenej v písomnej informácii, aj keď ešte obsahuje zvyšky inzulínu.

**Všeobecné informácie o bezpečnom a účinnom používaní pera**

* **Uchovávajte pero a ihly mimo dohľadu a dosahu detí.**
* **Nepoužívajte** pero, ak bola ktorákoľvek jeho časť zlomená alebo poškodená.
* Vždy majte pri sebe náhradné pero pre prípad, že sa to, ktoré používate, stratí alebo poškodí.

**Riešenie problémov**

* Ak nemôžete odstrániť vrchnák z pera, jemne otočte vrchnákom tam a späť a potom vrchnák rovno stiahnite.
* Ak sa dávkovacie tlačidlo ťažko stláča alebo pero nefunguje správne:
  + Pomôcť môže pomalšie stláčanie dávkovacieho tlačidla pri podávaní injekcie.
  + Môže byť upchatá ihla. Nasaďte novú ihlu a pero prestrieknite.
  + Do vnútra pera sa môže dostať prach, jedlo alebo nejaká tekutina. Pero zlikvidujte a použite nové pero. Pravdepodobne budete potrebovať recept od svojho lekára.

Ak máte akékoľvek otázky alebo problémy so svojím perom KwikPen, obráťte sa na svojho lekára, alebo kontaktujte pobočku spoločnosti Lilly vo vašej krajine.

**Dátum poslednej revízie textu:**

**Písomná informácia pre používateľa**

**Humalog 200 jednotiek/ml KwikPen injekčný roztok v naplnenom pere**

inzulín-lispro

**Každé pero KwikPen podá 1 - 60 jednotiek v kroku po 1 jednotke.**

**Pozorne si prečítajte celú písomnú informáciu predtým, ako začnete používať tento liek, pretože obsahuje pre vás dôležité informácie.**

1. Túto písomnú informáciu si uschovajte. Možno bude potrebné, aby ste si ju znovu prečítali.
2. Ak máte akékoľvek ďalšie otázky, obráťte sa na svojho lekára alebo lekárnika.
3. Tento liek bol predpísaný iba vám. Nedávajte ho nikomu inému. Môže mu uškodiť, dokonca aj vtedy, ak má rovnaké príznaky ochorenia ako vy.
4. Ak sa u vás vyskytne akýkoľvek vedľajší účinok, obráťte sa na svojho lekára alebo lekárnika. To sa týka aj akýchkoľvek vedľajších účinkov, ktoré nie sú uvedené v tejto písomnej informácii. Pozri časť 4.

**V tejto písomnej informácii sa dozviete**

1. Čo je Humalog 200 jednotiek/ml KwikPen a na čo sa používa

2. Čo potrebujete vedieť predtým, ako použijete Humalog 200 jednotiek/ml KwikPen

3. Ako používať Humalog 200 jednotiek/ml KwikPen

4. Možné vedľajšie účinky

5. Ako uchovávať Humalog 200 jednotiek/ml KwikPen

6. Obsah balenia a ďalšie informácie

**1. Čo je Humalog 200 jednotiek/ml KwikPen a na čo sa používa**

Humalog 200 jednotiek/ml KwikPen sa používa na liečbu diabetes mellitus (cukrovky). Humalog účinkuje rýchlejšie ako normálny ľudský inzulín, keďže molekula inzulínu bola mierne zmenená oproti ľudskému inzulínu. Inzulín-lispro je veľmi podobný ľudskému inzulínu, ktorý je prírodným hormónom a tvorí sa v pankrease.

Pokiaľ vaša podžalúdková žľaza (pankreas) netvorí dostatočné množstvo inzulínu na udržanie normálnej hladiny cukru v krvi, máte ochorenie, ktoré sa nazýva diabetes mellitus (cukrovka). Humalog je náhradou vášho vlastného inzulínu a používa sa na dlhodobú kontrolu hladiny cukru v krvi. V porovnaní s rozpustným inzulínom účinok Humalogu je rýchlejší a trvá kratšiu dobu (2 až 5 hodín). Za normálnych okolností máte užívať Humalog 15 minút pred jedlom.

Váš lekár vám môže odporučiť užívať Humalog 200 jednotiek/ml KwikPen spolu s dlhodobo pôsobiacim inzulínom. U každého typu inzulínu nájdete inú písomnú informáciu. Nemeňte si sami inzulín bez konzultácie s vaším lekárom.

Humalog 200 jednotiek/ml KwikPen je určený na liečbu dospelých diabetikov, ktorých denná dávka je viac ako 20 jednotiek rýchlo pôsobiaceho inzulínu.

Humalog 200 jednotiek/ml KwikPen je jednorazové naplnené pero obsahujúce 3 ml (600 jednotiek, 200 jednotiek/ml) inzulínu-lispra. Jedným peromKwikPen si môžete podaťviacero dávok inzulínu.

Dávka na pere KwikPen sa nastavuje po 1 jednotke. Počet jednotiek je zobrazený v dávkovacom okienku, pred podaním injekcie si to vždy overte. V jednej injekcii si môžete podať 1-60 jednotiek. Ak je vaša dávka vyššia ako 60 jednotiek, musíte si dávku podať ako viacero injekcií.

**2. Čo potrebujete vedieť predtým, ako použijete Humalog 200 jednotiek/ml KwikPen**

NEPOUŽÍVAJTE Humalog 200 jednotiek/ml KwikPen

* keď ste alergický (precitlivený) na inzulín-lispro alebo na ktorúkoľvek z ďalších zložiek tohto lieku (uvedených v časti 6).
* keď máte podozrenie na hypoglykémiu (nízku hladinu cukru v krvi). Ďalej v tejto písomnej informácii nájdete rady, ako pri miernej hypoglykémii postupovať (pozri časť 3 „Ak užijete viac Humalogu ako máte“).

**Upozornenia a opatrenia**

1. Vždy, keď dostanete liek v lekárni, skontrolujte názov a typ inzulínu označený na škatuli a na štítku pera. Uistite sa, či ste dostali vaším lekárom odporúčaný Humalog 200 jednotiek/ml KwikPen.
2. Injekčný roztok Humalogu 200 jednotiek/ml v naplnenom pere KwikPen sa má podávať IBA pomocou tohto naplneného pera. Neprenášajte inzulín-lispro z Humalogu 200 jednotiek/ml KwikPenu do striekačky. Značky na inzulínovej striekačke neodmerajú správne vašu dávku. To môže mať za následok závažné predávkovanie, ktoré spôsobí nízku hladinu cukru v krvi, čo môže ohroziť váš život. Neprenášajte inzulín z KwikPenu Humalog 200 jednotiek/ml do žiadnej inzulínovej pomôcky ani infúznej pumpy.
3. NEMIEŠAJTE injekčný roztok Humalogu 200 jednotiek/ml v naplnenom pere (KwikPen) so žiadnym iným inzulínom. Injekčný roztok Humalogu 200 jednotiek/ml sa nemá riediť.
4. Ak máte dobre kontrolovanú hladinu cukru v krvi súčasnou inzulínovou liečbou, nemusíte nutne zaregistrovať varovné príznaky hypoglykémie (klesajúcej hladiny cukru v krvi). Popis varovných príznakov nájdete v časti 4 tohto letáku. Musíte starostlivo premýšľať o tom, kedy prijímate potravu, ako často môžete vykonávať fyzickú aktivitu a koľko toho môžete zvládnuť. Tiež si musíte často kontrolovať hladinu cukru v krvi.
5. Niekoľko osôb, ktoré zažili hypoglykémiu po prechode zo zvieracieho na ľudský inzulín, konštatovalo, že včasné varovné príznaky boli odlišné a menej zreteľné. Pokiaľ máte často hypoglykémie, alebo ich ťažšie rozpoznávate, porozprávajte sa o tom   so svojím lekárom.
6. Ak odpoviete ÁNO na niektorú z nasledujúcich otázok, oznámte to vášmu lekárovi, lekárnikovi, alebo zdravotnej sestre vyškolenej v diabetológii

* Boli ste v poslednej dobe chorý/chorá?
* Trpíte ochorením obličiek alebo pečene?
* Vykonávate väčšiu fyzickú aktivitu ako zvyčajne?

1. Ak pijete alkohol, môže sa množstvo inzulínu, ktoré potrebujete, tiež meniť.
2. Pokiaľ plánujete cestu do zahraničia, oznámte to vášmu lekárovi, lekárnikovi alebo zdravotnej sestre vyškolenej v diabetológii. Časový rozdiel medzi krajinami môže znamenať zmenu časového rytmu aplikácie inzulínu a príjmu potravy oproti domácim zvykom.
3. Niektorí pacienti s dlhoročnou cukrovkou 2. typu a srdcovým ochorením alebo prekonanou mozgovou mŕtvicou, ktorí boli liečení pioglitazónom a inzulínom, mali skúsenosť so vznikom srdcového zlyhania. Ihneď upozornite svojho lekára, ak spozorujete akékoľvek známky srdcového zlyhania, akými sú napríklad skrátené dýchanie, náhly nárast hmotnosti alebo lokalizovaný (vyskytujúci sa na určitom mieste) opuch (edém).
4. Neodporúča sa, aby toto pero používali nevidiaci ani osoby so slabým zrakom bez pomoci niekoho vyškoleného na použitie tohto pera.

**Iné lieky a Humalog 200 jednotiek/ml KwikPen**

Vaša potreba inzulínu môže byť zmenená, pokiaľ užívate

* antikoncepčné tablety
* steroidy
* substitučnú terapiu hormónov štítnej žľazy
* perorálne antidiabetiká (napr. metformín, akarbóza, deriváty sulfonylmočoviny, pioglitazón, empagliflozín, inhibítory DPP-4 akými sú sitagliptín alebo saxagliptín)
* kyselinu acetylsalicylovú
* sulfónamidy
* analógy somatostatínu (akým je napr. oktreotid, ktorý sa používa na liečbu neobvyklého stavu, kedy produkujete veľmi veľa rastového hormónu)
* „beta2-mimetiká“ (napr. salbutamol alebo terbutalín) na liečbu astmy, alebo ritodrín, ktorý sa používa na zastavenie predčasného pôrodu
* beta-blokátory používané na liečbu vysokého krvného tlaku,
* alebo niektoré antidepresíva (inhibítory monoaminooxidázy, selektívne inhibítory spätného vychytávania sérotonínu)
* danazol
* niektoré inhibítory angiotenzín konvertujúceho enzýmu (ACE), ktoré sa používajú na liečbu niektorých srdcových ochorení alebo vysokého krvného tlaku (napr. kaptopril, enalapril) a
* určité lieky na liečbu vysokého krvného tlaku, poškodenia obličiek v dôsledku cukrovky a niektorých ochorení srdca (blokátory receptorov angiotenzínu II).

Ak užívate alebo ste v poslednom čase užívali, či práve budete užívať ešte iné lieky, vrátane liekov, ktorých výdaj nie je viazaný na lekársky predpis, prosím, oznámte to svojmu lekárovi (pozri časť „Upozornenia a opatrenia“).

Humalog a alkohol

Ak pijete alkohol, hladina vášho cukru môže buď stúpať alebo klesať. Preto sa množstvo inzulínu, ktoré potrebujete môže meniť.

Tehotenstvo a dojčenie

Ste tehotná, tehotenstvo zvažujete alebo dojčíte? Množstvo inzulínu, ktoré zvyčajne potrebujete, klesá počas prvých troch mesiacov tehotenstva a zvyšuje sa v priebehu zostávajúcich šiestich mesiacov. Pokiaľ dojčíte, bude zrejme nutné zmeniť príjem vášho inzulínu alebo vaše diétne návyky. Poraďte sa so svojím lekárom.

**Vedenie vozidla a obsluha strojov**

Vaša schopnosť koncentrácie a reakcie sa môže znížiť, ak máte hypoglykémiu. Berte, prosím, tieto možné problémy do úvahy vo všetkých situáciách, ktoré môžu byť pre vás alebo pre ostatných riskantné (napr. vedenie vozidla alebo obsluha strojov). Poraďte sa s lekárom o možnosti viesť motorové vozidlo v prípade, že:

1. máte často hypoglykémie,
2. varovné príznaky hypoglykémie sú menej časté alebo úplne vymiznú.

Humalog 200 jednotiek/ml obsahuje sodík

Tento liek obsahuje menej ako 1 mmol sodíka (23 mg) v dávke, čo je v podstate zanedbateľné množstvo sodíka.

**3. Ako používať Humalog 200 jednotiek/ml KwikPen**

Vždy používajte tento liek presne tak, ako vám povedal váš lekár. Ak si nie ste niečím istý, overte si to u svojho lekára. Aby sa zabránilo možnému prenosu choroby, každé pero smie používať len jeden pacient, a to aj vtedy, ak by si vymenil ihlu.

Humalog 200 jednotiek/ml KwikPen je určený pre pacientov užívajúcich viac ako 20 jednotiek rýchlo pôsobiaceho inzulínu denne.

Neprenášajte inzulín z vášho Humalogu 200 jednotiek/ml KwikPenu do striekačky. Značky na inzulínovej striekačke neodmerajú správne vašu dávku. To môže mať za následok závažné predávkovanie, ktoré spôsobí nízku hladinu cukru v krvi, čo môže ohroziť váš život.

Nepoužívajte injekčný roztok Humalogu 200 jednotiek/ml KwikPen v inzulínovej pumpe.

**Dávka**

* Za normálnych okolností máte užiť Humalog 15 minút pred jedlom. V prípade potreby ho však môžete užiť aj onedlho po jedle. Váš lekár vám povie presne, aké množstvo si máte podávať, kedy a ako často. Tieto inštrukcie sú určené iba pre vás. Presne sa nimi riaďte a pravidelne navštevujte diabetickú poradňu.
* Pokiaľ meníte typ inzulínu (napríklad z ľudského alebo zvieracieho inzulínu na Humalog), môže sa zmeniť dávka, ktorú ste si zvykli podávať. Táto zmena môže nastať hneď pri podaní prvej injekcie alebo sa dávka môže meniť postupne počas niekoľkých týždňov či mesiacov.
* Humalog KwikPen si podávajte podkožne (subkutánne).

**Príprava Humalogu 200 jednotiek/ml KwikPen**

* Humalog je už rozpustený vo vode, takže ho už nemusíte miešať. Môžete ho použiť **iba** v prípade, ak vyzerá ako voda. Roztok má byť číry, bezfarebný a bez viditeľných pevných častíc. Skontrolujte pero pred každým podaním.

**Príprava pera KwikPen na použitie (prosím, pozrite si návod na použitie)**

* Najprv si umyte ruky.
* Prečítajte si pokyny, ako používať naplnené inzulínové pero. Prosím, postupujte presne podľa pokynov. Tu je niekoľko pripomienok.
* Použite novú ihlu. (Ihly nie sú súčasťou balenia.)
* Pred každým použitím prestrieknite pero KwikPen. Slúži to na kontrolu, či inzulín bude vytekať a odstránenie vzduchových bublín z pera KwikPen. Niekoľko malých vzduchových bubliniek môže zostať v pere – sú neškodné. Ak sú však bubliny príliš veľké, môžu negatívne ovplyvniť dávku inzulínu.

**Podanie Humalogu**

* Pred podaním si očistite kožu tak, ako vám bolo odporučené. Pichnite ihlu pod kožu tak, ako vás poučili. Po podaní ponechajte ihlu v koži počas 5 sekúnd. Tým sa uistíte, že ste si podali celú dávku. Miesto vpichu nemasírujte. Uistite sa, že podávate injekciu aspoň 1 cm od miesta posledného vpichu. Miesta vpichu meňte rotačným spôsobom tak, ako vás lekár poučil. Nie je dôležité, ktoré miesto na aplikáciu injekcie použijete, či už hornú časť ramena, stehno, zadok alebo brucho, Humalog vždy účinkuje rýchlejšie ako rozpustný inzulín.
* Nepoužívajte injekčný roztok Humalogu 200 jednotiek/ml KwikPen vnútrožilovo (intravenózne).

**Po podaní injekcie**

* Okamžite po podaní injekcie snímte ihlu z pera KwikPen pomocou vonkajšieho krytu ihly. Tým zostane Humalog sterilný a obsah náplne nebude unikať. Tiež tým zabránite prístupu vzduchu späť do pera a upchatiu ihly. **Nemajte s nikým spoločné ihly.** Nemajte s nikým spoločné pero.Nasaďte ochranný vrchnák na pero.

**Ďalšie dávky**

* Vždy, keď použijete pero KwikPen, použite novú ihlu. Pred každou injekciou odstráňte všetky vzduchové bubliny. Držaním pera KwikPen s ihlou smerujúcou nahor môžete sledovať, koľko inzulínu zostáva.
* Ak pero KwikPen vyprázdnite, viac ho už nepoužívajte. Prosím, bezpečne ho znehodnoťte – o spôsobe znehodnotenia vás oboznámi lekárnik alebo zdravotná sestra vyškolená v diabetológii.

**Ak užijete viac Humalogu ako máte**

Ak si podáte viac Humalogu ako potrebujete, alebo ak si nie ste istí, koľko inzulínu ste si podali, môžete mať nízku hladinu cukru v krvi. Hladinu cukru v krvi si skontrolujte.

Ak máte nízku hladinu cukru v krvi **(miernu hypoglykémiu)**, požite tablety glukózy, cukor alebo sladký nápoj. Ďalej zjedzte ovocie, sušienky alebo sendvič, ako vám poradil váš lekár a potom odpočívajte. Tým sa často podarí preklenúť miernu hypoglykémiu alebo ľahké predávkovanie inzulínom. Ak sa váš stav zhorší, začne sa vám horšie dýchať a vaša pleť zbledne, okamžite zavolajte lekára. Podanie injekcie glukagónu môže vyriešiť i pomerne ťažkú hypoglykémiu. Po podaní glukagónu zjedzte glukózu alebo cukor. Pokiaľ vám glukagón nezaberie, budete musieť byť hospitalizovaný. Ohľadne glukagónu sa informujte u svojho lekára.

**Ak zabudnete užiť Humalog**

Ak si podáte menej Humalogu ako potrebujete, alebo ak si nie ste istí, koľko inzulínu ste si podali, môžete mať vysokú hladinu cukru v krvi. Hladinu cukru v krvi si skontrolujte.

Ak sa hypoglykémia (nízka hladina cukru v krvi) alebo hyperglykémia (vysoká hladina cukru v krvi) neliečia, môžu byť veľmi závažné a môžu spôsobiť bolesti hlavy, nevoľnosť, vracanie, dehydratáciu, bezvedomie, kómu alebo dokonca smrť (pozri A a B v časti 4. „Možné vedľajšie účinky“).

**Tri jednoduché kroky** ako predísť hypoglykémii:

* Vždy u seba majte náhradné pero pre prípad, že vaše pero KwikPen stratíte alebo sa poškodí.
* Vždy noste pri sebe preukaz diabetika.
* Vždy so sebou noste cukor.

**Ak prestanete užívať Humalog**

Ak si podáte menej Humalogu ako potrebujete, môžete mať vysokú hladinu cukru v krvi. Nemeňte si inzulín, pokiaľ vám to nepovie váš lekár.

Ak máte akékoľvek ďalšie otázky o použití tohto lieku, opýtajte sa svojho lekára alebo lekárnika.

**4. Možné vedľajšie účinky**

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

Závažná alergia je zriedkavá (môže postihnúť až 1 z 1 000 ľudí). Príznaky sú nasledovné:

• vyrážka po celom tele • pokles krvného tlaku

• ťažkosti s dychom • zrýchlená srdcová činnosť

• sípavé dýchanie • potenie

Ak sa domnievate, že máte alergiu na inzulín pri používaní Humalogu, okamžite informujte vášho lekára.

Miestna alergia (v mieste podania) je častá (môže postihnúť až 1 z 10 ľudí). U niektorých osôb dôjde v oblasti vpichu injekcie inzulínu k začervenaniu, opuchu alebo svrbeniu. Tieto príznaky zvyčajne samovoľne vymiznú počas niekoľkých dní až týždňov. Pokiaľ u vás tieto príznaky vzniknú, informujte vášho lekára.

Lipodystrofia (zhrubnutie alebo prepadnutie kože) je menej častá (môže postihnúť až 1 zo 100 ľudí). Ak si všimnete zhrubnutie alebo prepadnutie kože v mieste vpichu, oznámte to vášmu lekárovi.

Boli hlásené opuchy (napr.: opuch rúk, členkov; zadržiavanie tekutín) najmä na začiatku inzulínovej liečby, alebo počas zmeny v liečbe kvôli zlepšeniu kontroly krvnej glukózy.

**Hlásenie vedľajších účinkov**

Ak sa u vás vyskytne akýkoľvek vedľajší účinok, obráťte sa na svojho lekára alebo lekárnika. To sa týka aj akýchkoľvek vedľajších účinkov, ktoré nie sú uvedené v tejto písomnej informácii. Vedľajšie účinky môžete hlásiť aj priamo na národné centrum hlásenia uvedené v [Prílohe V](http://www.ema.europa.eu/docs/en_GB/document_library/Template_or_form/2013/03/WC500139752.doc). Hlásením vedľajších účinkov môžete prispieť k získaniu ďalších informácií o bezpečnosti tohto lieku.

**Časté problémy diabetu**

**Hypoglykémia**

Hypoglykémia (nízka hladina cukru v krvi) je stav, kedy nie je v krvi dostatok cukru. Hypoglykémia môže nastať:

* ak si podáte príliš vysokú dávku Humalogu alebo iného inzulínu;
* ak vynecháte jedlo alebo sa s ním omeškáte alebo zmeníte vašu diétu;
* ak vykonávate nadmernú fyzickú aktivitu alebo pracujete príliš ťažko bezprostredne pred jedlom alebo po jedle;
* ak ochoriete na infekčné alebo iné ochorenie (najmä hnačka alebo vracanie);
* pokiaľ sa vám zmenila potreba inzulínu; alebo
* ak sa zhorší vaše ochorenie obličiek alebo pečene.

Alkohol a niektoré lieky môžu mať vplyv na hladinu vášho cukru v krvi.

Prvé príznaky nízkej hladiny cukru v krvi zvyčajne nastupujú rýchlo a môžu zahŕňať nasledujúce ťažkosti:

• únava • zrýchlená srdcová činnosť

• nervozita alebo tras • nevoľnosť

• bolesť hlavy • studený pot

Pokiaľ si nie ste istý, či poznáte varovné príznaky, vyhnite sa situáciám, v ktorých by hypoglykémia ohrozovala vás alebo ostatných (napr. vedenie motorového vozidla).

**Hyperglykémia a diabetická ketoacidóza**

Hyperglykémia (príliš vysoká hladina cukru v krvi) znamená, že váš organizmus nemá dostatok inzulínu. Hyperglykémia môže nastať:

* ak si zabudnete podať Humalog alebo iný inzulín;
* ak si podáte menej inzulínu, ako vám lekár odporučil;
* pokiaľ jete omnoho viac ako vám diéta povoľuje alebo
* ak máte horúčku, infekčné ochorenie alebo emocionálny stres.

Hyperglykémia môže viesť k diabetickej ketoacidóze. Prvé symptómy nastupujú pomaly, po mnoho hodín alebo dní. Príznaky môžu byť nasledovné:

• ospalosť • nechutenstvo

• sčervenanie tváre • ovocný zápach dychu

• smäd • pocit choroby alebo choroba

Závažnými príznakmi sú ťažkosti s dychom a zrýchlený srdcový pulz. **Okamžite vyhľadajte lekársku pomoc.**

**Choroba**

Pokiaľ ste ochoreli, najmä ak pociťujete nevoľnosť alebo zvraciate, môže sa množstvo inzulínu, ktoré potrebujete, zmeniť. **Inzulín potrebujete stále, i keď neprijímate potravu ako za normálnych okolností.** Skontrolujte si moč alebo krv, riaďte sa vašimi „pokynmi pri ochorení“ a informujte vášho lekára.

**5. Ako uchovávať Humalog 200 jednotiek/ml KwikPen**

Tento liek uchovávajte mimo dohľadu a dosahu detí.

Nepoužívajte tento liek po dátume exspirácie, ktorý je uvedený na štítku a na škatuli. Dátum exspirácie sa vzťahuje na posledný deň v mesiaci.

Pred prvým použitím uchovávajte Humalog **200 jednotiek/ml** KwikPen v chladničke pri teplote 2°C - 8°C. Neuchovávajte v mrazničke.

Humalog **200 jednotiek/ml** KwikPen, ktorý používate, uchovávajte pri izbovej teplote (do 30 °C) a zlikvidujte po 28 dňoch. Nevystavujte nadmernému teplu alebo priamemu slnečnému svetlu. KwikPen, ktorý používate, neuchovávajte v chladničke. Pero KwikPen sa nesmie uchovávať s nasadenou ihlou.

Nepoužívajte tento liek, ak je roztok sfarbený alebo obsahuje pevné častice. Smiete ho používať **iba** ak vyzerá ako voda. Kontrolujte to pri každom podaní.

Lieky sa nesmú likvidovať odpadovou vodou alebo domovým odpadom. Nepoužitý liek vráťte do lekárne. Tieto opatrenia pomôžu chrániť životné prostredie.

**6. Obsah balenia a ďalšie informácie**

**Čo Humalog 200 jednotiek/ml KwikPen injekčný roztok obsahuje**

- Liečivo je inzulín-lispro. Každý ml roztoku obsahuje 200 jednotiek (U) inzulínu-lispra. Každé naplnené pero (3 ml) obsahuje 600 jednotiek (U) inzulínu-lispra.

- Ďalšie zložky sú metakrezol, glycerol, trometamol, oxid zinočnatý a voda na injekcie. Na úpravu kyslosti roztoku môže byť použitý hydroxid sodný alebo kyselina chlorovodíková.

**Ako vyzerá Humalog 200 jednotiek/ml KwikPen a obsah balenia**

Humalog 200 jednotiek/ml KwikPen injekčný roztok je sterilný, číry, bezfarebný vodný roztok a obsahuje 200 jednotiek inzulínu-lispra v každom mililitri (200 jednotiek/ml) injekčného roztoku. Každý Humalog 200 jednotiek/ml KwikPen obsahuje 600 jednotiek (3 mililitre). Humalog 200 jednotiek/ml KwikPen je dostupný v balení po 1, 2 alebo 5 pier alebo ako multibalenie 2 x 5 pier. Na trh nemusia byť uvedené všetky veľkosti balenia.

Náplň je jednoducho zabudovaná v pere KwikPen. Keď je pero prázdne, nemôžete ho použiť znova.

**Držiteľ rozhodnutia o registrácii**

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

**Výrobca**

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

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

Ak potrebujete akúkoľvek informáciu o tomto lieku, kontaktujte miestneho zástupcu držiteľa rozhodnutia o registrácii:

|  |  |
| --- | --- |
| **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 |

**Táto písomná informácia bola naposledy aktualizovaná v** {MM/RRRR}

**NÁVOD NA POUŽITIE**

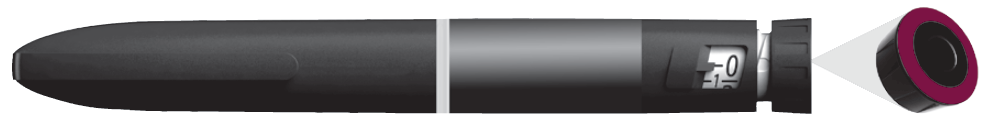
Prosím prečítajte si návod na použitie.

Podrobné informácie o tomto lieku sú dostupné na internetovej stránke Európskej liekovej agentúry http://www.ema.europa.eu/.

**NÁVOD NA POUŽITIE**

**Humalog 200 jednotiek/ml KwikPen injekčný roztok v naplnenom pere**

inzulín-lispro



**PRED POUŽITÍM SI PREČÍTAJTE TIETO POKYNY**

Warning Box

**používajte iba v tomto pere, inak sa môžte predávkovať**

Návod na použitie si prečítajte predtým, ako začnete používať Humalog 200 jednotiek/ml KwikPen a vždy keď začnete používať ďalšie pero Humalog 200 jednotiek/ml KwikPen. Môžu sa objaviť nové informácie. Táto písomná informácia nenahrádza rozhovor lekárom o vašom zdravotnom stave alebo vašej liečbe.

Pero Humalog 200 jednotiek/ml KwikPen („pero“) je jednorazové naplnené pero obsahujúce 3 ml injekčného roztoku ( 600 jednotiek, 200 jednotiek/ml) inzulínu-lispra. Jedným perom si môžete podať viacero dávok. Pero dávkuje po 1 jednotke. V jednej injekcii si môžete podať 1 až 60 jednotiek inzulínu. **Ak potrebujete väčšiu dávku ako 60 jednotiek, musíte si podať viac injekcií.** Pri podaní injekcie sa piest posunie iba máličko, takže ten pohyb nemusíte postrehnúť voľným okom. Piest sa dostane na koniec náplne až vtedy, keď použijete všetkých 600 jednotiek obsiahnutých v pere.

**Toto pero je navrhnuté tak, aby ste si ním mohli podať viac dávok ako s inými perami, ktoré ste možno používali v minulosti. Nastavte si svoju zvyčajnú dávku tak, ako vás poučil lekár.**

**Humalog KwikPen sa vyrába v dvoch silách, 100 jednotiek/ml a 200 jednotiek/ml. Humalog 200 jednotiek/ml si podávajte VÝLUČNE s originálnym perom. NEPRENÁŠAJTE inzulín z originálneho pera do žiadnej inej inzulínovej pomôcky. Striekačky ani inzulínové pumpy nenadávkujú 200 jednotiek/ml inzulín správne. To môže mať za následok závažné predávkovanie, ktoré spôsobí veľmi nízku hladinu cukru v krvi, čo môže ohroziť váš život.**

**Svoje pero nikomu nepožičiavajte, ani vtedy, ak si vymeníte ihlu. Ihlu nepoužívajte opakovane, ani ju s nikým nezdieľajte. Mohli by ste na iných preniesť nákazu alebo sa nakaziť vy.**

Pero nie je určené osobám nevidiacim alebo osobám s poškodeným zrakom, pokiaľ im nemôže pomôcť osoba, ktorá je s obsluhou pera oboznámená.

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **Časti pera KwikPen** | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
|  | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
|  | | Vrchnák pera | | | | | | Držiak náplne | | | | | | Štítok pera | | | | Indikátor dávky | |
| **používajte iba v tomto pere, inak sa môžte predávkovať** | | | | | | | | | | | | | | | | | | |  |
| Dávkovacie tlačidlo |
|  | Spona vrchnáku | | | | Gumová zátka | | | | | Piest | | | Telo pera | | | Dávkovacie okienko | | | |
|  | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
|  | | | **Časti ihly pera** | | | | | | | | | | | |  | | **Dávkovacie** | | |
|  | | | **(ihly nie sú súčasťou balenia)** | | | | | | | | | | | |  | | **tlačidlo s bordovým** | | |
|  | | |  | | | | | | | | | | | |  | | **prstencom** | | |
|  | | |  | | | | | | Ihla | |  | | | |  | |  | | |
|  | | |  | | | | | | | | | | | |  | |  | | |
|  | | | Vonkajší kryt | | | Vnútorný kryt | | | | | | Papierový štítok | | |  | |  | | |
|  | | | | ihly | | | ihly | | | | |  | | |  | |  | | |

**Ako rozpoznať váš Humalog 200 jednotiek/ml KwikPen:**

* Farba pera: tmavo šedá
* Dávkovacie tlačidlo: tmavo šedé s bordovým prstencom na okrajoch
* Štítky: bordové s nápisom „200 jednotiek/ml“ v žltom poli

žlté varovanie na držiaku náplne

##### **Čo potrebujete na podanie injekcie:**

* Humalog 200 jednotiek/ml KwikPen
* ihlu hodiacu sa k peru KwikPen (BD ihly spoločnosti Becton, Dickinson and Company).
* tampón

##### Ihly ani alkoholové tampóny nie sú súčasťou balenia.

**Príprava pera**

* Umyte si ruky s mydlom a vodou
* Skontrolujte štítok pera, aby ste sa uistili, že používate správny typ inzulínu. Je to zvlášť dôležité v prípade, ak používate viac ako 1 typ inzulínu.
* **Nepoužívajte** pero po dátume exspirácie vyznačenom na štítku, ani dlhšie ako 28 dní od prvého použitia pera.
* Na každú injekciu použite **novú ihlu**, aby ste predišli infekcii a možnému upchatiu ihly.

|  |  |
| --- | --- |
| **Krok 1:**  Stiahnite vrchnák z pera.   * **Neodlepte** štítok z pera.   Alkoholovým tampónom očistite gumovú zátku.  Injekčný roztok Humalogu 200 jednotiek/ml má byť číry a bezfarebný. **Nepoužívajte** ho, ak je zakalený, sfarbený, obsahuje častice alebo zhluky častíc. | Warning Box  **používajte iba v tomto pere,**  **inak sa môžte predávkovať** |
| **Krok 2:**  Vyberte si novú ihlu.  Odstráňte papierový štítok z vonkajšieho krytu ihly. | Step1b |
| **Krok 3:**  Zatlačte ihlu s krytom priamo na pero a otáčajte ihlou, kým nie je pevne nasadená. |  |
| **Krok 4:**  Stiahnite vonkajší kryt ihly. **Nezahadzujte** ho.  Stiahnite vnútorný kryt ihly a zahoďte ho. | **Uschovajte Zahoďte** |

##### **Prestrieknutie pera**

**Prestrieknite pero pred každým podaním injekcie.**

* Prestrieknuť pero znamená odstrániť vzduch z ihly a náplne, ktorý by sa mohol nahromadiť pri bežnom používaní pera a zaistí, aby pero fungovalo správne.
* Ak pero neprestrieknete pred každým podaním, môžete si podať príliš veľa alebo príliš málo inzulínu.

|  |  |
| --- | --- |
| **Krok 5:**  N**astavte 2 jednotky** otočením dávkovacieho tlačidla. |  |
| **Krok 6:**  Otočte pero s ihlou smerom nahor. Poklepávajte po držiaku náplne, aby sa hore nahromadili vzduchové bubliny. |  |
| **Krok 7:**  S ihlou smerujúcou nahor stláčajte dávkovacie tlačidlo, až kým sa nezastaví a kým neuvidíte „0“ v dávkovacom okienku. Dávkovacie tlačidlo držte zatlačené a **pomaly počítajte do 5**.   * Na hrote ihly by ste mali vidieť inzulín.   - Ak inzulín **nevidíte**, opakujte kroky prestrieknutia, nie však viac ako 8-krát  - Ak sa **ani teraz** inzulín **neobjaví**, vymeňte ihlu a prestrieknutie pera zopakujte.  Malé vzduchové bublinky sú normálne a množstvo vašej dávky neovplyvnia. |  |

**Nastavenie dávky**

**Toto pero bolo navrhnuté tak, aby ste si mohli podať takú dávku aká hodnota sa zobrazuje v okienku. Nastavte si svoju zvyčajnú dávku, ako vás poučil váš lekár.**

* V jednej injekcii si môžete podať 1 až 60 jednotiek inzulínu.
* Ak potrebujete väčšiu dávku ako 60 jednotiek, musíte si podať viac injekcií.
  + ak potrebujete pomôcť s rozdelením dávky, opýtajte sa ošetrujúceho lekára
  + na každú injekciu použite novú ihlu a pero prestrieknite

|  |  |
| --- | --- |
| **Krok 8:**  Otočte dávkovacie tlačidlo na taký počet jednotiek, aký si potrebujete podať. Indikátor dávky by mal byť zarovno s vašou dávkou.   * Pero dávkuje po 1 jednotke. * Pri otáčaní dávkovacieho tlačidla pero cvakne * NENASTAVUJTE si svoju dávku tak, že budete počítať cvaknutia, lebo si môžete nastaviť nesprávnu dávku. * Dávku môžete upraviť otáčaním dávkovacieho tlačidla ktorýmkoľvek smerom dovtedy, kým nebude správna dávka zarovno s indikátorom dávky. * **Párne** čísla sú zobrazené na dávkovači. * **Nepárne** čísla, za jednotkou, sú vyznačené ako plné čiary.   **Vždy si skontrolujte číslo v dávkovacom okienku, aby ste sa uistili, že ste si nastavili správnu dávku.** | (Príklad: zobrazených je **12** jednotiek v dávkovacom okienku)  dial 25 units  (Príklad: zobrazených je 25 jednotiek v dávkovacom okienku) |

* Pero vám nedovolí nastaviť väčší počet jednotiek ako zostalo v pere.
* Ak si potrebujete podať viac inzulínu, ako je počet jednotiek, ktoré ostali v pere,
* môžete si buď podať množstvo, ktoré ostalo v pere a potom použiť nové pero a doplniť zvyšok vašej dávky **alebo**
* použiť nové pero na podanie úplnej dávky.

Podanie vašej dávky

* Podajte si inzulín tak, ako vám to ukázal váš lekár.
* Pri každom vpichu meňte (rotujte) miesto podania.
* **Nepokúšajte sa** meniť dávku počas podávania inzulínu.

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| Krok 9: Vyberte si miesto podania.  Injekčný roztok Humalogu 200 jednotiek/ml sa podáva pod kožu (subkutánne) v oblasti brucha, sedacieho svalu, hornej časti stehien alebo hornej časti ramena.  Potrite si kožu tampónom a miesto vpichu nechajte vyschnúť pred podaním svojej dávky. | | Step4a |
| **Krok 10:**  Vpichnite ihlu do kože.  Zatlačte dávkovacie tlačidlo, až kým sa nezastaví. | |  |
| 5 sek | Držte dávkovacie tlačidlo stlačené a **pomaly počítajte do 5,** následne vyberte ihlu z kože. |
| clock | Nepokúšajte sa podať si inzulín otáčaním dávkovacieho tlačidla. Otáčaním dávkovacieho tlačidla si inzulín NEPODÁTE. |
| **Krok 11:**  Vytiahnite ihlu z kože.   * Ak na hrote ihly ostala kvapka inzulínu, je to normálne. Neovplyvní to vašu dávku. * Skontrolujte si číslo v dávkovaciom okienku.   Ak v dávkovacom okienku vidíte „0”, podali ste si úplnú dávku.   * Ak v dávkovacom okienku nie je „0”, neotáčajte dávkovacím tlačidlom, vpichnite ihlu opäť do kože a dokončite dávku. * Ak si **stále** myslíte, že ste si nepodali celú svoju dávku**, nezačínajte novú ani neopakujte dávku**. Kontrolujte si hladinu cukru v krvi, ako vás to naučil ošetrujúci lekár.   Pri podaní injekcie sa piest posunie iba máličko, takže ten pohyb nemusíte postrehnúť voľným okom.  Ak sa po vytiahnutí ihly z kože na pokožke objaví krv, zľahka pritlačte kúsok gázy alebo tampón na miesto podania. **Nemasírujte si** toto miesto. | |  |

Po podaní dávky

|  |  |
| --- | --- |
| **Krok 12:**  Na ihlu opatrne nasaďte vonkajší kryt. |  |
| **Krok 13:**  Odskrutkujte ihlu pomocou krytu a zlikvidujte ju podľa návodu nižšie (v časti **Likvidácia pier a ihiel**).  Neuchovávajte pero s nasadenou ihlou, aby sa zabránilo vytekaniu, upchatiu ihly a vnikaniu vzduchu cez ihlu do pera. |  |
| **Krok 14:**  Nasuňte vrchnák na pero tak, že zarovnáte sponu vrchnáku s dávkovacím okienkom a obe časti zatlačíte oproti sebe. |  |

**Likvidácia pier a ihiel**

* Použité ihly dajte do uzatvárateľnej nádoby odolnej voči prepichnutiu. Nehádžte ihly priamo do domového odpadu
* Naplnenú nádobu odolnú voči prepichnutiu znova nepoužívajte.
* Opýtajte sa vášho lekára na možnosti správnej likvidácie pier a nádoby odolnej voči prepichnutiu.
* Pokyny týkajúce sa zaobchádzania s ihlami nemajú nahradiť miestne, zdravotnícke alebo inštitucionálne predpisy.

**Uchovávanie pera**

**Nepoužité perá**

* Nepoužité perá uchovávajte v chladničke pri teplote od 2 °C do 8 °C.
* Injekčný roztok Humalogu 200 jednotiek/ml KwikPen **neuchovávajte** v mrazničke. **Nepoužívajte** pero, ak zamrzlo.
* Ak bolo nepoužité pero uchovávané v chladničke, môže sa používať až do dátumu exspirácie uvedeného na štítku výrobku.

**Používané pero**

* Pero, ktoré práve používate skladujte pri izbovej teplote (do 30 °C) a chráňte ho pred prachom, jedlom a tekutinami, teplom a svetlom.
* Používané pero po 28 dňoch zlikvidujte, aj keď ešte obsahuje zvyšky inzulínu.

**Všeobecné informácie o bezpečnom a účinnom používaní pera**

* **Uchovávajte pero a ihly mimo dohľadu a dosahu detí.**
* **Nepoužívajte** pero, ak bola ktorákoľvek jeho časť zlomená alebo poškodená.
* Vždy majte pri sebe náhradné pero pre prípad, že sa to, ktoré používate, stratí alebo poškodí.

**Riešenie problémov**

* Ak nemôžete odstrániť vrchnák z pera, jemne otočte vrchnákom tam a späť a potom vrchnák rovno stiahnite.
* Ak sa dávkovacie tlačidlo ťažko stláča alebo pero nefunguje správne:
  + Pomôcť môže pomalšie stláčanie dávkovacieho tlačidla pri podávaní injekcie.
  + Môže byť upchatá ihla. Nasaďte novú ihlu a pero prestrieknite.
  + Do vnútra pera sa môže dostať prach, jedlo alebo nejaká tekutina. Pero zlikvidujte a použite nové pero. Pravdepodobne budete potrebovať recept od svojho lekára.
* **Neprenášajte inzulín z pera do injekčnej striekačky ani do inzulínovej pumpy. Mohli by ste sa predávkovať.**

Ak máte akékoľvek otázky alebo problémy so svojím Humalogom 200 jednotiek/ml KwikPen, obráťte sa na svojho lekára, alebo kontaktujte pobočku spoločnosti Lilly vo vašej krajine.

Dátum poslednej revízie textu:

**Písomná informácia pre používateľa**

**Humalog 100 jednotiek/ml Junior KwikPen injekčný roztok v naplnenom pere**

**inzulín-lispro**

**Každé pero Junior KwikPen podá 0,5 - 30 jednotiek v kroku po 0,5 jednotke.**

**Pozorne si prečítajte celú písomnú informáciu predtým, ako začnete užívať tento liek, pretože obsahuje pre vás dôležité informácie.**

1. Túto písomnú informáciu si uschovajte. Možno bude potrebné, aby ste si ju znovu prečítali.
2. Ak máte akékoľvek ďalšie otázky, obráťte sa na svojho lekára alebo lekárnika.
3. Tento liek bol predpísaný iba vám. Nedávajte ho nikomu inému. Môže mu uškodiť, dokonca aj vtedy, ak má rovnaké prejavy ochorenia ako vy.
4. Ak sa u vás vyskytne akýkoľvek vedľajší účinok, obráťte sa na svojho lekára alebo lekárnika. To sa týka aj akýchkoľvek vedľajších účinkov, ktoré nie sú uvedené v tejto písomnej informácii. Pozri časť 4.

**V tejto písomnej informácii sa dozviete**:

1. Čo je Humalog Junior KwikPen a na čo sa používa
2. Čo potrebujete vedieť predtým, ako použijete Humalog Junior KwikPen
3. Ako používať Humalog Junior KwikPen
4. Možné vedľajšie účinky
5. Ako uchovávať Humalog Junior KwikPen
6. Obsah balenia a ďalšie informácie

**1. Čo je Humalog Junior KwikPen a na čo sa používa**

Humalog Junior KwikPen sa používa na liečbu diabetes mellitus (cukrovky). Humalog účinkuje rýchlejšie ako normálny ľudský inzulín, keďže inzulín-lispro bol oproti ľudskému inzulínu mierne pozmenený. Inzulín-lispro je veľmi podobný ľudskému inzulínu, ktorý je prírodným hormónom a tvorí sa v pankrease.

Ak vaša podžalúdková žľaza (pankreas) netvorí dostatočné množstvo inzulínu na udržanie normálnej hladiny cukru v krvi, objaví sa u vás ochorenie, ktoré sa nazýva diabetes mellitus (cukrovka). Humalog je náhradou vášho vlastného inzulínu a používa sa na dlhodobú kontrolu hladiny cukru v krvi. V porovnaní s rozpustným inzulínom účinok Humalogu je rýchlejší a trvá kratšiu dobu (2 až 5 hodín). Za normálnych okolností máte užívať Humalog 15 minút pred jedlom.

Váš lekár vám môže odporučiť užívať Humalog spolu s dlhodobo pôsobiacim inzulínom. Pri každom type inzulínu nájdete inú písomnú informáciu. Nemeňte si sami inzulín bez konzultácie so svojím lekárom.

Humalog je vhodný na liečbu dospelých aj detí.

Humalog 100 jednotiek/ml Junior KwikPen je jednorazové naplnené pero obsahujúce 3 ml ( 300 jednotiek, 100 jednotiek/ml) inzulínu-lispra. Jedným perom Junior KwikPen si môžete podať viacero dávok inzulínu. Dávka na pere Junior KwikPen sa nastavujete po poljednotke (0,5 jednotke). **Počet jednotiek je zobrazený v dávkovacom okienku, pred podaním injekcie si to vždy overte.**V jednej injekcii si môžete podať od 0,5 jednotky do 30 jednotiek. **Ak je vaša dávka vyššia ako 30 jednotiek, musíte si dávku podať ako viacero injekcií.**

**2. Čo potrebujete vedieť predtým, ako použijete Humalog Junior KwikPen**

**NEPOUŽÍVAJTE Humalog Junior KwikPen**

1. ak ste **alergický** na inzulín-lispro alebo na ktorúkoľvek z ďalších zložiek tohto lieku (uvedených v časti 6).
2. ak máte podozrenie na začínajúcu **hypoglykémiu** (nízku hladinu cukru v krvi). Ďalej v tejto písomnej informácii sa dozviete, ako pri miernej hypoglykémii postupovať (pozri časť 3: Ak užijete viac Humalogu ako máte).

**Upozornenia a opatrenia**

* Vždy, keď dostanete liek v lekárni, skontrolujte si balenie, názov a typ inzulínu označený na škatuli a na štítku pera. Uistite sa, či ste dostali vaším lekárom odporúčaný Humalog 100 jednotiek/ml Junior KwikPen.
* **NEMIEŠAJTE Humalog 100 jednotiek/ml injekčný roztok v naplnenom pere (Junior KwikPen) so žiadnym iným inzulínom ani iným liekom**.
* Ak máte hladinu cukru v krvi dobre kontrolovanú vašou súčasnou liečbou inzulínom, nemusíte nevyhnutne zaregistrovať varovné príznaky klesajúcej hladiny cukru v krvi. Popis varovných prejavov nájdete v časti 4 tohto letáku. Musíte starostlivo premýšľať o tom, kedy konzumujete potravu, ako často môžete cvičiť a koľko toho môžete zvládnuť. Tiež musíte pozorne sledovať a často si kontrolovať hladinu cukru v krvi.
* Malý počet ľudí, u ktorých sa vyskytla hypoglykémia po prechode zo zvieracieho na ľudský inzulín, konštatoval, že skoré varovné príznaky boli menej zreteľné alebo odlišné. Pokiaľ sa u vás často objavuje hypoglykémia alebo ju ťažšie rozpoznávate, poraďte sa so svojím lekárom.
* Ak odpoviete ÁNO na niektorú z nasledujúcich otázok, povedzte to vášmu lekárovi, lekárnikovi, alebo zdravotnej sestre vyškolenej v diabetológii:

- Boli ste v poslednej dobe chorý/-á?

- Máte problémy s obličkami alebo pečeňou?

- Cvičíte viac ako obvykle?

* Ak plánujete cestu do zahraničia, oznámte to tiež vášmu lekárovi, lekárnikovi alebo zdravotnej sestre vyškolenej v diabetológii. Časový rozdiel medzi krajinami môže znamenať zmenu časového rytmu podávania inzulínu a príjmu potravy oproti domácim zvyklostiam.
* Niektorí pacienti s dlhoročnou cukrovkou 2. typu a srdcovým ochorením alebo prekonanou mozgovou mŕtvicou, ktorí boli liečení pioglitazónom a inzulínom, zaznamenali srdcové zlyhanie. Ihneď upozornite svojho lekára, ak spozorujete akékoľvek prejavy srdcového zlyhania, akými sú napríklad nezvyčajná dýchavičnosť, náhly nárast hmotnosti alebo lokalizovaný (vyskytujúci sa na určitom mieste) opuch (edém).
* Neodporúča sa, aby toto pero používali nevidiaci ani osoby so slabým zrakom bez pomoci niekoho vyškoleného na použitie tohto pera.

**Iné lieky a Humalog Junior KwikPen**

Potreba inzulínu sa môže u vás zmeniť, ak užívate

* antikoncepčné tablety,
* steroidy,
* substitučnú terapiu hormónov štítnej žľazy,
* perorálne antidiabetiká (napr. metformín, akarbóza, deriváty sulfonylmočoviny, pioglitazón, empagliflozín, inhibítory DPP-4 akými sú sitagliptín alebo saxagliptín),
* kyselinu acetylsalicylovú,
* sulfónamidy,
* analógy somatostatínu (akým je napr. oktreotid, ktorý sa používa na liečbu neobvyklých ochorení, kedy sa produkuje veľmi veľa rastového hormónu),
* „beta2-mimetiká“ ako napr. salbutamol alebo terbutalín na liečbu astmy alebo ritodrín, ktorý sa používa na zastavenie predčasného pôrodu,
* beta-blokátory - na liečbu vysokého krvného tlaku alebo
* niektoré antidepresíva (inhibítory monoaminooxidázy, selektívne inhibítory spätného vychytávania sérotonínu),
* danazol (liek ovplyvňujúci ovuláciu),
* niektoré inhibítory angiotenzín konvertujúceho enzýmu (ACE), ktoré sa používajú na liečbu niektorých srdcových ochorení alebo vysokého krvného tlaku (napríklad kaptopril, enalapril) a
* konkrétne lieky na liečbu vysokého krvného tlaku, poškodenia obličiek v dôsledku cukrovky a niektorých ochorení srdca (blokátory receptorov angiotenzínu II).

Ak teraz užívate alebo ste v poslednom čase užívali, či práve budete užívať ďalšie lieky, povedzte to svojmu lekárovi (pozri aj časť “Upozornenia a opatrenia”).

**Humalog a alkohol**

Ak konzumujete alkohol, hladina vášho cukru môže buď stúpať alebo klesať. Preto sa množstvo inzulínu, ktoré potrebujete, môže meniť.

**Tehotenstvo a dojčenie**

Ste tehotná, zvažujete otehotnenie alebo dojčíte? Množstvo inzulínu, ktoré zvyčajne potrebujete, klesá počas prvých troch mesiacov tehotenstva a zvyšuje sa v priebehu zostávajúcich šiestich mesiacov. Ak dojčíte, bude zrejme nutné zmeniť príjem vášho inzulínu alebo vaše stravovacie návyky.

Poraďte sa so svojím lekárom.

**Vedenie vozidiel a obsluha strojov**

V prípade hypoglykémie sa vaša schopnosť koncentrácie a reakcie môže znížiť. Berte tieto možné problémy do úvahy vo všetkých situáciách, ktoré môžu byť pre vás alebo pre iných riskantné (napr. vedenie vozidla alebo obsluha strojov). Poraďte sa s lekárom o možnosti viesť motorové vozidlo v prípade, ak:

1. sa u vás často vyskytujú epizódy hypoglykémie
2. varovné príznaky hypoglykémie sú menej časté alebo úplne vymiznú

Humalog Junior KwikPen obsahuje sodík

Tento liek obsahuje menej ako 1 mmol sodíka (23 mg) v dávke, čo je v podstate zanedbateľné množstvo sodíka.

**3. Ako používať Humalog Junior KwikPen**

Vždy užívajte tento liek presne tak, ako vám povedal váš lekár. Ak si nie ste niečím istý, overte si to u svojho lekára. Aby sa zabránilo možnému prenosu choroby, každé pero smie používať len jeden pacient, a to aj vtedy, ak si vymení ihlu.

**Dávka**

* Počet poljednotiek (0,5 jednotiek) je zobrazený v dávkovacom okienku vášho pera. Poljednotky (0,5 jednotky) sú zobrazené ako čiary medzi číslicami.
* Pred podaním injekcie si vždy overte číslo v dávkovacom okienku, aby ste sa uistili, že ste si nastavili správnu dávku.
* Za normálnych okolností máte užiť Humalog 15 minút pred jedlom. V prípade potreby ho však môžete užiť aj krátko po jedle. Váš lekár vám povie presne, aké množstvo, kedy a ako často si máte liek podávať. Tieto pokyny sú určené iba pre vás. Presne sa nimi riaďte a pravidelne navštevujte diabetickú poradňu.
* Pokiaľ meníte typ inzulínu (napríklad z ľudského alebo zvieracieho inzulínu na Humalog), môže sa dávka oproti predošlej zvýšiť alebo znížiť. Táto zmena môže nastať hneď pri podaní prvej injekcie alebo sa dávka môže meniť postupne v priebehu niekoľkých týždňov či mesiacov.

Humalogom Junior KwikPen si môžete podať injekciu iba podkožne (subkutánne). Ak si potrebujete podať inzulín inak, porozprávajte sa s ošetrujúcim lekárom.

**Príprava Humalogu Junior KwikPen**

* Humalog je už rozpustený vo vode, takže ho už nemusíte miešať. Môžete ho však použiť iba v prípade, ak vyzerá ako voda. Musí byť číry, bezfarebný a bez viditeľných pevných častíc. Skontrolujte ho pred každým podaním.

**Príprava pera Junior KwikPen na použitie (pozrite si návod na použitie)**

1. Najprv si umyte ruky.
2. Prečítajte si pokyny, ako používať naplnené inzulínové pero. Postupujte presne podľa pokynov. Tu je niekoľko pripomienok.
3. Použite čistú ihlu (ihly nie sú súčasťou balenia).
4. Prestrieknite pero Junior KwikPen pred každým použitím. Slúži to na kontrolu, či inzulín bude vytekať a odstránenie vzduchových bublín z pera Junior KwikPen. Niekoľko malých vzduchových bubliniek môže v pere ostať – sú neškodné. Ak sú však bubliny príliš veľké, môžu negatívne ovplyvniť dávku inzulínu.

**Injekčné podávanie Humalogu**

1. Pred podaním injekcie si očistite pokožku tak, ako vám odporučili. Pichnite ihlu pod kožu tak, ako vás poučili. Nepodávajte si injekciu priamo do žily. Po podaní, ponechajte ihlu v koži ešte 5 sekúnd, aby ste sa uistili, že ste si podali celú dávku. Miesto vpichu si nemasírujte. Uistite sa, že aplikujete injekciu aspoň 1 cm od miesta posledného vpichu a že si miesta vpichu meníte „rotačným spôsobom“ podľa pokynov, ktoré ste dostali. Nie je dôležité, ktoré miesto na aplikáciu injekcie použijete, či už hornú časť ramena, stehno, sedací sval alebo brucho, injekcia Humalogu vždy účinkuje rýchlejšie ako rozpustný ľudský inzulín.
2. Humalog si nesmiete podávať vnútrožilovo (intravenózne). Podávajte si Humalog podľa pokynov lekára a zdravotnej sestry. Intravenózne vám môže podať Humalog iba lekár. Môže vám ho takto podať iba za mimoriadnych okolností, napríklad počas operácie alebo ak ochoriete a budete mať príliš vysokú hladinu cukru v krvi.

**Po podaní injekcie**

1. Hneď po podaní injekcie snímte ihlu z pera Junior KwikPen pomocou vonkajšieho krytu. Tým zostane inzulín sterilný a obsah náplne nebude unikať. Zabránite tým tiež prístupu vzduchu späť do pera a upchatiu ihly. **Nemajte s nikým spoločné ihly**. Nemajte s nikým spoločné pero. Nasaďte na pero ochranný vrchnák.

**Ďalšie injekcie**

1. Vždy, keď budete používať Junior KwikPen, použite novú ihlu. Pred každým podaním injekcie odstráňte všetky vzduchové bubliny. Ak podržíte pero Junior KwikPen s ihlou smerujúcou nahor, môžete vidieť, koľko inzulínu v ňom ostáva. Stupnica na náplni ukazuje, koľko jednotiek vám približne ostalo.
2. Keď bude pero KwikPen prázdne, opakovane ho nepoužívajte. Bezpečne ho zlikvidujte –o spôsobe likvidácie vás oboznámi lekárnik alebo zdravotná sestra vyškolená v diabetológii.

**Použitie Humalogu v infúznej pumpe**

1. Pero Junior KwikPen je vhodné len na podávanie podkožnej injekcie. Nepoužívajte pero na podanie Humalogu iným spôsobom. Ak je to potrebné, sú dostupné iné formy Humalogu 100 jednotiek/ml. Porozprávajte sa so svojím lekárom, ak sa vás to týka.

**Ak užijete viac Humalogu, ako máte**

Ak užijete viac Humalogu, ako potrebujete, alebo ak si nie ste istí, koľko inzulínu ste si podali, môžete sa u vás vyskytnúť nízka hladina cukru v krvi. Skontrolujte si hladinu cukru v krvi. Ak máte nízku hladinu cukru v krvi **(miernu hypoglykémiu)**, užite tablety glukózy, zjedzte trocha cukru alebo vypite nejaký sladký nápoj. Potom zjedzte ovocie, sušienky alebo obložený chlebík podľa pokynov lekára a trochu si odpočiňte. Tým sa často podarí preklenúť miernu hypoglykémiu alebo ľahké predávkovanie inzulínom. Ak sa váš stav zhorší, začne sa vám horšie dýchať a vaša pokožka zbledne, okamžite zavolajte lekára. Podanie injekcie glukagónu môže vyriešiť i pomerne ťažkú hypoglykémiu. Po injekcii glukagónu zjedzte glukózu alebo cukor. Ak vám glukagón nezaberie, budete musieť byť hospitalizovaný. Ohľadne glukagónu sa informujte u svojho lekára.

**Ak zabudnete užiť Humalog**

Ak užijete menej Humalogu, ako potrebujete, alebo ak si nie ste istí, koľko inzulínu ste si podali, môže sa u vás vyskytnúť vysoká hladina cukru v krvi. Skontrolujte si hladinu cukru v krvi..

Ak sa hypoglykémia (nízka hladina cukru v krvi) alebo hyperglykémia (vysoká hladina cukru v krvi) neliečia, môžu byť veľmi závažné a môžu spôsobiť bolesti hlavy, nevoľnosť, vracanie, dehydratáciu, bezvedomie, kómu alebo dokonca smrť (pozri časť č. 4 „Možné vedľajšie účinky“).

**Tri jednoduché kroky** ako predísť hypoglykémii alebo hyperglykémii:

• vždy u seba majte náhradné pero pre prípad, že vaše pero Junior KwikPen stratíte alebo sa poškodí.

• vždy pri sebe majte preukaz diabetika.

• vždy so sebou noste cukor.

**Ak prestanete užívať Humalog.**

Ak si podáte menej Humalogu ako potrebujete, môže sa u vás vyskytnúť vysoká hladina cukru v krvi. Nemeňte si inzulín, pokiaľ vám to neprikáže lekár.

Ak máte akékoľvek ďalšie otázky o použití tohto lieku, obráťte sa na svojho lekára alebo lekárnika.

**4. Možné vedľajšie účinky**

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

Závažná alergia je zriedkavá (môže postihnúť až 1 z 1 000 ľudí). Príznaky sú nasledovné:

• vyrážky po celom tele • pokles krvného tlaku

• ťažkosti s dychom • zrýchlená srdcová činnosť

• sípavé dýchanie • potenie

Ak sa domnievate, že máte takúto alergiu na inzulín pri používaní Humalogu, okamžite informujte svojho lekára.

Lokálna alergia je častá (môže postihnúť až 1 z 10 ľudí). U niektorých osôb sa v oblasti vpichu injekcie inzulínu objaví začervenanie, opuch alebo svrbenie. Tieto príznaky zvyčajne vymiznú zhruba do niekoľkých dní až týždňov. Pokiaľ sa u vás tieto príznaky objavia, informujte svojho lekára

Lipodystrofia (zhrubnutie alebo prepad kože) je menej častá (môže postihnúť až 1 zo 100 ľudí). Ak si všimnete zhrubnutie alebo prepadnutie kože v mieste vpichu, oznámte to svojmu lekárovi.

Hlásené boli opuchy (napr.: opuch rúk, členkov; zadržiavanie tekutín), najmä na začiatku inzulínovej liečby alebo počas zmeny v liečbe kvôli zlepšeniu kontroly krvnej glukózy.

**Hlásenie vedľajších účinkov**

Ak sa u vás vyskytne akýkoľvek vedľajší účinok, obráťte sa na svojho lekára alebo lekárnika. To sa týka aj akýchkoľvek vedľajších účinkov, ktoré nie sú uvedené v tejto písomnej informácii. Vedľajšie účinky môžete hlásiť aj priamo na národné centrum hlásenia uvedené v [prílohe V](http://www.ema.europa.eu/docs/en_GB/document_library/Template_or_form/2013/03/WC500139752.doc). Hlásením vedľajších účinkov môžete prispieť k získaniu ďalších informácií o bezpečnosti tohto lieku.

**Často sa vyskytujúce ťažkosti pri diabete**

**Hypoglykémia**

Hypoglykémia (nízka hladina cukru v krvi) je stav, keď v krvi nie je dostatok cukru. Môže nastať vtedy:

• ak si podáte príliš veľkú dávku Humalogu alebo iného inzulínu;

• ak vynecháte jedlo, omeškáte sa s ním alebo zmeníte stravovanie;

• ak tesne pred jedlom alebo hneď po ňom príliš veľa cvičíte alebo pracujete;

• ak sa u vás vyskytne infekčné alebo iné ochorenie (najmä hnačka alebo vracanie);

• ak sa vám zmenila potreba inzulínu; alebo

• ak sa zhoršia vaše problémy s obličkami alebo pečeňou.

Alkohol a niektoré lieky môžu mať vplyv na hladinu vášho cukru v krvi (pozri časť 2).

Prvé príznaky nízkej hladiny cukru v krvi zvyčajne nastupujú rýchlo a zahŕňajú tieto ťažkosti:

• únavu • zrýchlenú srdcovú činnosť

• nervozitu alebo roztrasenosť • nevoľnosť

• bolesť hlavy • studený pot

Pokiaľ si nie ste istý, či dokážete rozpoznať varovné príznaky, vyhnite sa situáciám, v ktorých by hypoglykémia ohrozovala vás alebo ostatných (napr. vedeniu motorového vozidla).

**Hyperglykémia a diabetická ketoacidóza**

Hyperglykémia (príliš vysoká hladina cukru v krvi) znamená, že váš organizmus nemá dostatok inzulínu. Hyperglykémia môže nastať:

• ak si nepodáte Humalog alebo iný inzulín;

• ak si podáte menej inzulínu, ako vám lekár odporúčal;

• ak jete omnoho viac, ako vám diéta povoľuje alebo

• ak sa u vás objaví horúčka, infekčné ochorenie alebo emocionálny stres.

Hyperglykémia môže viesť k diabetickej ketoacidóze. Prvé symptómy nastupujú pomaly, v priebehu mnohých hodín alebo dní. K príznakom patria:

• ospalosť • nechutenstvo

• začervenanie tváre • ovocný zápach dychu

• smäd • pocit ochorenia alebo choroba

Závažnými príznakmi sú ťažkosti s dýchaním a zrýchlený srdcový pulz. **Okamžite vyhľadajte lekársku pomoc.**

**Ochorenie**

Ak ste ochoreli, najmä ak pociťujete nevoľnosť alebo vraciate, môže sa množstvo inzulínu, ktoré potrebujete, zmeniť**. Inzulín potrebujete stále, aj keď neprijímate potravu ako za normálnych okolností.** Skontrolujte si moč alebo krv, riaďte sa „pravidlami pri ochorení“ a informujte svojho lekára.

**5. Ako uchovávať Humalog Junior KwikPen**

Tento liek uchovávajte mimo dohľadu a dosahu detí.

Nepoužívajte tento liek po dátume exspirácie, ktorý je uvedený na označení obalu a škatuli. Dátum exspirácie sa vzťahuje na posledný deň v danom mesiaci.

Pred prvým použitím uchovávajte svoje pero Humalog Junior KwikPen v chladničke (2 °C - 8 °C). Neuchovávajte ho v mrazničke.

Uchovávajte si pero Humalog Junior KwikPen, ktoré používate, pri izbovej teplote (do 30 °C) a zlikvidujte po 28 dňoch, **aj keď v ňom zostal nejaký roztok**. Nevystavujte nadmernému teplu alebo priamemu slnečnému svetlu. Pero Junior KwikPen, ktoré používate, neuchovávajte v chladničke. Pero Junior KwikPen sa nemá uchovávať s nasadenou ihlou.

Nepoužívajte tento liek, ak si všimnete, že je roztok sfarbený alebo obsahuje pevné častice. Smiete ho používať **iba** vtedy, ak vyzerá ako voda. Kontrolujte to vždy, keď si podávate injekciu.

Nelikvidujte lieky odpadovou vodou alebo domovým odpadom. Nepoužitý liek vráťte do lekárne. Tieto opatrenia pomôžu chrániť životné prostredie.

**6. Obsah balenia a ďalšie informácie**

**Čo Humalog 100 jednotiek/ml Junior KwikPen injekčný roztok obsahuje**

1. Liečivom je inzulín-lispro. Jeden ml roztoku obsahuje 100 jednotiek (U) inzulínu-lispra. Jedno naplnené pero (3 ml) obsahuje 300 jednotiek (U) inzulínu-lispra.
2. Ďalšími zložkami sú metakrezol, glycerol, heptahydrát hydrogénfosforečnanu sodného, oxid zinočnatý a vodu na injekcie. Na úpravu kyslosti roztoku môže byť použitý hydroxid sodný alebo kyselina chlorovodíková.

**Ako vyzerá Humalog 100 jednotiek/ml Junior KwikPen a obsah balenia**

Injekčný roztok Humalog 100 jednotiek/ml Junior KwikPen je sterilný číry bezfarebný vodný roztok a obsahuje 100 jednotiek inzulínu-lispra v každom mililitri (100 jednotiek/ml) injekčného roztoku. Každé pero Humalog Junior KwikPen obsahuje 300 jednotiek (3 mililitre). Humalog Junior KwikPen je dostupný v balení po 1 alebo 5 naplnených pier alebo v multibalení 2 x 5 naplnených pier. Na trh nemusia byť uvedené všetky veľkosti balenia. V pere Junior KwikPen je náplň jednoducho zabudovaná. Keď je pero prázdne, nemôžte ho znova použiť. Pero Junior KwikPen je modré. Dávkovacie koliesko je modré s výbežkami. Štítok je biely s oranžovým pruhom a je na ňom oranžový až žltý, bordový pásik. Pero Junior KwikPen podá 0,5 - 30 jednotiek v kroku po 0,5 jednotke.

**Držiteľ rozhodnutia o registrácii**

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

**Výrobca**

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

Ak potrebujete akúkoľvek informáciu o tomto lieku, kontaktujte miestneho zástupcu držiteľa rozhodnutia o registrácii:

|  |  |
| --- | --- |
| **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 |

**Táto písomná informácia bola naposledy aktualizovaná v** {MM/RRRR}.

NÁVOD NA POUŽITIE

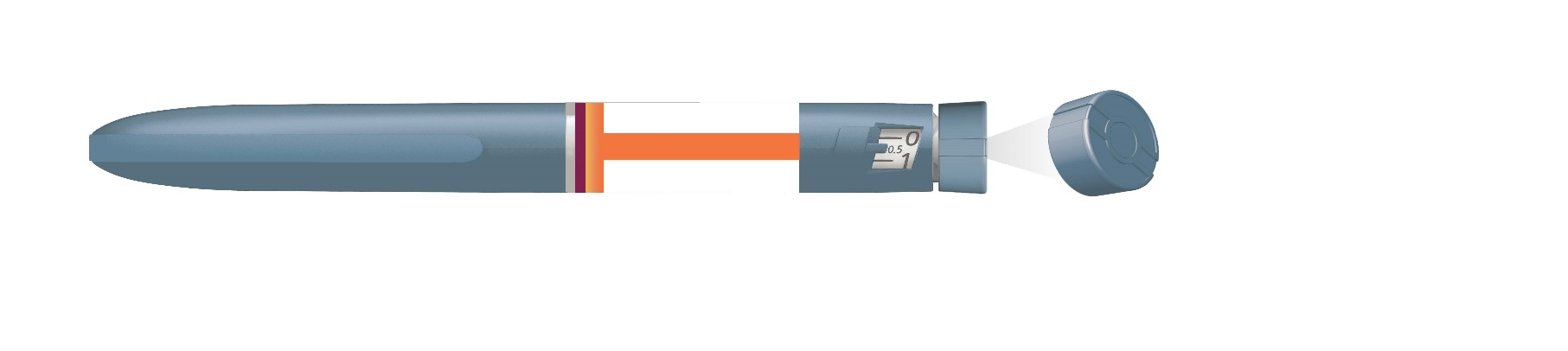
Prosím prečítajte si návod na použitie.

Podrobné informácie o tomto lieku sú dostupné na internetovej stránke Európskej agentúry pre lieky <http://www.ema.europa.eu/>.

Návod na použitie

Humalog 100 jednotiek/ml Junior KwikPen injekčný roztok v naplnenom pere

inzulín-lispro



PRED POUŽITÍM SI PREČÍTAJTE TIETO POKYNY

Návod na použitie si prečítajte vždy predtým, ako začnete používať pero Humalog Junior KwikPen a vždy keď začnete používať ďalšie pero Humalog Junior KwikPen. Môžu sa objaviť nové informácie. Táto písomná informácia nenahrádza rozhovor s lekárom o vašom zdravotnom stave alebo vašej liečbe.

Humalog100 jednotiek/ml Junior KwikPen („pero“) je jednorazové naplnené pero obsahujúce 3 ml injekčného roztoku (300 jednotiek, 100 jednotiek/ml) inzulínu-lispra. Jedným perom si môžete podať viacero dávok inzulínu.

* Lekár vám povie, koľko jednotiek si máte podať v jednej dávke a ako si máte svoju predpísanú dávku inzulínu v injekcii podať.
* Pero dávkuje po poljednotke (0,5 jednotky). V jednej injekcii si môžete podať od 0,5 jednotky až po 30 jednotiek.
* Pred podaním injekcie si vždy overte číslo v dávkovacom okienku, aby ste sa uistili, že ste si nastavili správnu dávku.
* Ak je vaša dávka vyššia ako 30 jednotiek, musíte si dávku podať ako viacero injekcií.
* Pri podaní injekcie sa piest posunie iba máličko, takže ten pohyb nemusíte postrehnúť voľným okom. Piest sa dostane na koniec náplne až vtedy, keď použijete všetkých 300 jednotiek obsiahnutých v pere.

**Svoje pero nikomu nepožičiavajte, ani vtedy, ak si vymeníte ihlu. Ihlu nepoužívajte opakovane, ani ju s nikým nezdieľajte. Mohli by ste na iných preniesť nákazu alebo sa nakaziť vy.**

Pero nie je určené osobám nevidiacim, alebo osobám s poškodeným zrakom, pokiaľ im nemôže pomôcť osoba, ktorá je s obsluhou pera oboznámená.

**Časti pera Humalog Junior KwikPen**

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
|  | vrchnák pera | |  | držiak náplne | |  | | štítok | | indikátor dávky | |
|  | | | | | | | | | | | |
|  | spona vrchnáku | gumová zátka | | | piest | | telo pera | | dávkovacie okienko | | dávkovacie tlačidlo |

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **časti ihly**  **(ihly nie sú súčasťou balenia)** | | | | |  | **dávkovacie tlačidlo**  **modré, s výbežkami na konci a na boku** |
|  | |  | | papierový štítok |  |  |
|  | | | | |  |  |
| vonkajší kryt ihly | vnútorný kryt ihly | | ihla | |  |  |

Ako rozpoznať pero Humalog Junior KwikPen:

• Farba pera: modrá

• Dávkovacie tlačidlo: modré, s výbežkami na konci a na boku

• Štítok: biela s oranžovým pruhom a oranžovo-žltým a bordovým pásikom

Čo potrebujete na podanie injekcie:

• pero Humalog Junior KwikPen

• ihlu hodiacu sa k peru KwikPen (odporúčajú sa ihly značky BD [Becton, Dickinson and Company])

• tampón

Ihly ani tampóny nie sú súčasťou balenia.

Príprava pera

* Umyte si ruky mydlom a vodou.
* Skontrolujte si pero, aby ste sa uistili, že používate správny typ inzulínu. Je to zvlášť dôležité v prípade, ak používate viac ako 1 typ inzulínu.
* **Nepoužívajte** pero po dátume exspirácie vyznačenom na štítku, ani dlhšie ako 28 dní od prvého použitia pera.
* Na každú injekciu použite vždy **novú ihlu,** aby ste predišli infekcii a možnému upchatiu ihly.

|  |  |
| --- | --- |
| Krok č. 1:  • Stiahnite vrchnák z pera.  – **Neodstraňujte** z pera štítok.  • Alkoholovým tampónom očistite gumovú zátku.  Humalog má byť číry a bezfarebný. **Nepoužívajte** ho, ak je zakalený, sfarbený, obsahuje častice alebo zhluky častíc. |  |
| Krok č. 2:  • Vyberte si novú ihlu.  • Odstráňte papierový štítok z vonkajšieho krytu ihly. |  |
| Krok č. 3:  • Nasaďte ihlu s krytom priamo na pero a otáčajte ihlou, kým nie je pevne nasadená. |  |
| Krok č. 4:  • Stiahnite vonkajší kryt ihly. **Nezahadzujte** ho.  • Stiahnite vnútorný kryt ihly a zahoďte ho. | ponechať  zahodiť |

Prestreknutie pera

Prestreknite pero pred každou injekciou.

• Prestreknúť pero znamená odstrániť vzduch z ihly a náplne, ktorý by sa mohol nahromadiť pri bežnom používaní pera. Je dôležité pero prestreknúť, aby pero fungovalo správne.

• Ak pero pred podaním každej injekcie **neprestreknete**, môžete si podať príliš veľa alebo príliš málo inzulínu.

|  |  |
| --- | --- |
| Krok č. 5:  • Na prestreknutie pera nastavte 2 jednotky otočením dávkovacieho tlačidla. |  |
| Krok č. 6:  • Otočte pero ihlou smerom nahor. Poklepte jemne po držiaku náplne, aby sa vzduchové bubliny nahromadili hore. |  |
| Krok č. 7:  • Ďalej držte pero ihlou smerom nahor. Stlačte dávkovacie tlačidlo, až kým sa nezastaví a kým v dávkovacom okienku neuvidíte “**0**”. Dávkovacie tlačidlo držte zatlačené a **pomaly počítajte do 5**.  Na hrote ihly máte vidieť inzulín.  – Ak inzulín n**evidíte**, kroky s prestreknutím zopakujte, nie však viac ako 4-krát.  – Ak sa **ani teraz** inzulín **neobjaví**, vymeňte ihlu a prestreknutie pera zopakujte.  Malé vzduchové bublinky sú normálne a množstvo vašej dávky neovplyvnia. |  |

Nastavte si dávku

* V jednej injekcii si môžete podať od poljednotky (0,5 jednotky) až po 30 jednotiek.

**Pred podaním injekcie si vždy overte číslo v dávkovacom okienku, aby ste sa uistili, že ste si nastavili správnu dávku.**

* Ak je vaša dávka vyššia ako 30 jednotiek, musíte si dávku podať ako viacero injekcií.

– ak potrebujete pomôcť s rozdelením dávky, obráťte na ošetrujúceho lekára

– na každú injekciu použite novú ihlu a pero prestreknite

– ak **zvyčajne** potrebujete viac ako 30 jednotiek, opýtajte sa svojho lekára, či vám nebude viac vyhovovať iné pero Humalog KwikPen.

|  |  |
| --- | --- |
| Krok č. 8:  • Otočte dávkovacie tlačidlo na taký počet jednotiek, aký si potrebujete podať. Indikátor dávky má byť zarovno s vašou dávkou.  – pero dávkuje po poljednotke (0,5 jednotky).  – pri otáčaní dávkovacieho tlačidla pero cvakne.  – **NENASTAVUJTE SI** svoju dávku tak, že budete počítať cvaknutia, lebo si môžete nastaviť nesprávnu dávku.  – Dávku si môžete upraviť otáčaním dávkovacieho tlačidla ktorýmkoľvek smerom dovtedy, kým nebude správna dávka zarovno s indikátorom dávky.  – Na stupnici sú číslicami zobrazené **celé jednotky**.  – **Pol-jednotky** sú zobrazené ako čiarky medzi číslicami.  • **Vždy si skontrolujte číslicu v dávkovacom okienku, aby ste sa uistili, že ste nastavili správnu dávku.** | C:\Users\va04617\AppData\Local\Microsoft\Windows\Temporary Internet Files\Content.Word\updated TSTIM000541.jpg    C:\Users\va04617\AppData\Local\Microsoft\Windows\Temporary Internet Files\Content.Word\updated TSTIM000541.jpg  Príklad: zobrazené sú 4 jednotky  v dávkovacom okienku  C:\Users\va04617\AppData\Local\Microsoft\Windows\Temporary Internet Files\Content.Word\updated TSTIM000542.jpg  Príklad: zobrazených je 10 ½ (10,5) jednotiek v dávkovacom okienku |

• Pero vám nedovolí nastaviť väčší počet jednotiek ako v pere ostalo.

• Ak si potrebujete podať viac inzulínu ako je počet jednotiek, ktoré ostali v pere, môžete si buď:

– podať injekciu s množstvom inzulínu, ktoré ostalo v pere a potom použiť nové pero na podanie zvyšku svojej dávky **alebo**

– na podanie úplnej dávky použiť nové pero.

• Je normálne, že v pere vidíte malé množstvo zvyšného inzulínu, ktoré si už nemôžete podať.

Podanie injekcie

• Podajte si inzulín tak, ako vám to ukázal váš lekár.

• Pri každom podaní injekcie meňte (rotujte) miesto podania.

• **Nepokúšajte sa** meniť dávku počas podávania inzulínu.

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| Krok č. 9:  • Vyberte si miesto podania svojej injekcie.  Humalog sa podáva pod kožu (subkutánne) v oblasti brucha, sedacieho svalu, hornej časti stehien alebo hornej časti ramena.  • Pred podaním svojej dávky si očistite kožu tampónom a miesto vpichu nechajte vyschnúť. | | C:\Users\va04617\AppData\Local\Microsoft\Windows\Temporary Internet Files\Content.IE5\8N84D2PO\TSTIM000432.jpg |
| Krok č. 10:  • Vpichnite si ihlu do kože.  • Zatlačte dávkovacie tlačidlo, až kým sa nezastaví. | |  |
| • Držte dávkovacie tlačidlo stlačené a **pomaly počítajte do 5,** až potom vyberte ihlu z kože.  **Nepokúšajte sa** podať si inzulín otáčaním dávkovacieho tlačidla. Otáčaním dávkovacieho tlačidla si inzulín **NEPODÁTE**. | clock  5sek |

|  |  |
| --- | --- |
| Krok č. 11:  • Vytiahnite ihlu z kože.  – Ak na hrote ihly ostane kvapka inzulínu, je to normálne. Neovplyvní to vašu dávku.  • Skontrolujte si číslo v dávkovacom okienku.  - Ak v dávkovacom okienku vidíte „0“, podali ste si úplnú dávku.  - Ak v dávkovacom okienku nie je „0“, nepodali ste si úplnú dávku. **Neotáčajte** opakovane dávkovacím tlačidlom. Vpichnite ihlu opäť do kože a dokončite podanie dávky.  - Ak si **stále** myslíte, že ste si nepodali celú svoju dávku, **nezačínajte novú ani neopakujte dávku**. Kontrolujte si hladinu cukru v krvi a spojte sa so svojím lekárom, ktorý vám dá ďalšie pokyny.  Pri podaní injekcie sa piest posunie iba máličko, takže ten pohyb ani nemusíte postrehnúť.  Ak sa po vytiahnutí ihly z kože na pokožke objaví krv, na miesto podania zľahka pritlačte kúsok gázy alebo tampón. **Nemasírujte si** toto miesto. |  |

Po podaní injekcie

|  |  |
| --- | --- |
| Krok č. 12:  • Na ihlu opatrne nasaďte vonkajší kryt. |  |
| Krok č. 13:  • Odskrutkujte ihlu pomocou krytu a zlikvidujte ju podľa návodu nižšie (pozri časť **Likvidácia pier a ihiel**).  • Neuchovávajte pero s nasadenou ihlou, aby sa zabránilo vytekaniu, upchatiu ihly a vnikaniu vzduchu cez ihlu do pera. |  |
| Krok č. 14:  • Nasaďte vrchnák na pero tak, že vyrovnáte sponu vrchnáku do jednej línie s dávkovacím okienkom a obe časti zatlačíte proti sebe. |  |

Likvidácia pier a ihiel

• Použité ihly dajte do nádoby odolnej voči prepichnutiu alebo do uzatvárateľnej nádoby z tvrdého plastu s bezpečným uzáverom. **Nehádžte** ihly priamo do domového odpadu.

• Naplnenú nádobu odolnú voči prepichnutiu opakovane **nepoužívajte**.

• Opýtajte sa vášho lekára na možnosti správnej likvidácie pier a nádoby odolnej voči prepichnutiu.

• Pokyny týkajúce sa zaobchádzania s ihlami nemajú nahradiť miestne, zdravotnícke alebo inštitucionálne predpisy.

Uchovávanie pera

Nepoužité pero

• Nepoužité perá uchovávajte v chladničke (2 °C - 8 °C).

• Humalog **neuchovávajte** v mrazničke. **Nepoužívajte ho,** ak predtým zamrzlo.

• Ak bolo nepoužité pero uchovávané v chladničke, môže sa používať až do dátumu exspirácie uvedeného na štítku výrobku.

Používané pero

• Pero, ktoré práve používate, skladujte pri izbovej teplote (do 30 °C) a chráňte ho pred prachom, jedlom a tekutinami, teplom a svetlom.

• Používané pero po 28 dňoch zlikvidujte, aj keď ešte obsahuje zvyšky inzulínu.

Všeobecné informácie o bezpečnom a účinnom používaní pera

• **Uchovávajte pero a ihly mimo dohľadu a dosahu detí.**

• **Nepoužívajte** pero, ak ktorákoľvek jeho časť vyzerá byť zlomená alebo poškodená.

• Vždy majte pri sebe náhradné pero pre prípad, že sa to, ktoré používate, stratí alebo poškodí.

Riešenie problémov

• Ak nemôžete odstrániť vrchnák z pera, jemne otočte vrchnákom tam a späť a potom vrchnák rovno stiahnite.

• Ak sa dávkovacie tlačidlo ťažko stláča :

– pri podávaní injekcie môže pomôcť pomalšie stláčanie dávkovacieho tlačidla.

– ihla môže byť upchatá. Nasaďte novú ihlu a pero prestreknite.

– do vnútra pera sa mohol dostať prach, jedlo alebo nejaká tekutina. Pero zlikvidujte a použite nové pero. Pravdepodobne budete potrebovať recept od svojho lekára.

Ak máte akékoľvek otázky alebo problémy so svojím perom Humalog 100 jednotiek/ml Junior KwikPen, obráťte sa na svojho lekára, alebo kontaktujte pobočku spoločnosti Lilly.

Dátum poslednej revízie textu:

**Písomná informácia pre používateľa**

**Humalog 100 jednotiek/ml Tempo Pen injekčný roztok v naplnenom pere**

**inzulín-lispro**

**Každý Tempo Pen dávkuje 1 – 60 jednotiek v kroku po 1 jednotke.**

**Pozorne si prečítajte celú písomnú informáciu predtým, ako začnete používať tento liek, pretože obsahuje pre vás dôležité informácie.**

1. Túto písomnú informáciu si uschovajte. Možno bude potrebné, aby ste si ju znovu prečítali.
2. Ak máte akékoľvek ďalšie otázky, obráťte sa na svojho lekára alebo lekárnika.
3. Tento liek bol predpísaný iba vám. Nedávajte ho nikomu inému. Môže mu uškodiť, dokonca aj vtedy, ak má rovnaké prejavy ochorenia ako vy.
4. Ak sa u vás vyskytne akýkoľvek vedľajší účinok, obráťte sa na svojho lekára alebo lekárnika. To sa týka aj akýchkoľvek vedľajších účinkov, ktoré nie sú uvedené v tejto písomnej informácii. Pozri časť 4.

**V tejto písomnej informácii sa dozviete**:

1. Čo je Humalog Tempo Pen a na čo sa používa
2. Čo potrebujete vedieť predtým, ako použijete Humalog Tempo Pen
3. Ako používať Humalog Tempo Pen
4. Možné vedľajšie účinky
5. Ako uchovávať Humalog Tempo Pen
6. Obsah balenia a ďalšie informácie

**1. Čo je Humalog Tempo Pen a na čo sa používa**

Humalog Tempo Pen sa používa na liečbu diabetes mellitus (cukrovky). Humalog účinkuje rýchlejšie ako normálny ľudský inzulín, keďže molekula inzulínu bola mierne zmenená oproti ľudskému inzulínu. Inzulín-lispro je veľmi podobný ľudskému inzulínu, ktorý je prírodným hormónom a tvorí sa v pankrease.

Pokiaľ vaša podžalúdková žľaza (pankreas) netvorí dostatočné množstvo inzulínu na udržanie normálnej hladiny cukru v krvi, máte ochorenie, ktoré sa nazýva diabetes mellitus (cukrovka). Humalog je náhradou vášho vlastného inzulínu a používa sa na dlhodobú kontrolu hladiny cukru v krvi. V porovnaní s rozpustným inzulínom účinok Humalogu je rýchlejší a trvá kratšiu dobu (2 až 5 hodín). Za normálnych okolností máte užívať Humalog 15 minút pred jedlom.

Váš lekár vám môže odporučiť užívať Humalog 200 jednotiek/ml KwikPen spolu s dlhodobo pôsobiacim inzulínom. U každého typu inzulínu nájdete inú písomnú informáciu. Nemeňte si sami inzulín bez konzultácie s vaším lekárom.

Humalog je vhodný na použitie u dospelých aj u detí.

Tempo Pen je jednorazové naplnené pero obsahujúce 3 ml (300 jednotiek, 100 jednotiek/ml) inzulínu-lispra. Každým perom Tempo Pen si môžete podať viacero dávok inzulínu. Dávka na pere Tempo Pen sa nastavuje po 1 jednotke. **Počet jednotiek sa zobrazuje v dávkovacom okienku, pred podaním injekcie si to vždy overte.** V jednej injekcii si môžete podať 1 - 60 jednotiek. **Ak je vaša dávka vyššia ako 60 jednotiek, musíte si dávku podať vo viacerých injekciách.**

**2. Čo potrebujete vedieť predtým, ako použijete Humalog Tempo Pen**

**Nepoužívajte Humalog Tempo Pen**

1. keď máte podozrenie na hypoglykémiu (nízku hladinu cukru v krvi). Ďalej v tejto písomnej informácii nájdete rady, ako pri miernej hypoglykémii postupovať (pozri časť 3 „Ak užijete viac Humalogu ako máte“).
2. keď ste **alergický** (precitlivený) na inzulín-lispro alebo na ktorúkoľvek z ďalších zložiek tohto lieku (uvedených v časti 6).

**Upozornenia a opatrenia**

* Vždy po vyzdvihnutí naplneného pera z lekárne skontrolujte názov a typ inzulínu na škatuli a štítku pera. Uistite sa, či ste dostali vaším lekárom odporúčaný Humalog 100 jednotiek/ml Tempo Pen.
* Ak máte dobre kontrolovanú hladinu cukru v krvi súčasnou inzulínovou liečbou, nemusíte nevyhnutne zaregistrovať varovné príznaky hypoglykémie (klesajúcej hladiny cukru v krvi). Varovné príznaky sú uvedené v časti 4 tejto informácie. Musíte starostlivo premýšľať o tom, kedy prijímate potravu, ako často môžete cvičiť a koľko toho môžete zvládnuť. Musíte si tiež starostlivo sledovať hladinu cukru v krvi a často si ju kontrolovať.
* Niekosľko osôb s hypoglykémiou po prechode zo zvieracieho inzulínu na ľudský inzulín hlásilo, že včasné varovné príznaky boli menej zreteľné alebo odlišné. Ak máte často hypoglykémiu alebo máte ťažkosti s jej rozpoznaním, porozprávajte sa o tom so svojím lekárom.
* Ak odpoviete ÁNO na niektorú z nasledujúcich otázok, oznámte to svojmu lekárovi, lekárnikovi alebo diabetologickej sestre

- Boli ste v poslednom čase chorý/chorá?

- Máte nejaké ťažkosti s obličkami alebo pečeňou?

- Cvičíte viac ako obvykle?

* Množstvo inzulínu, ktorý potrebujete, sa môže meniť aj vtedy, ak pijete alkohol.
* Pokiaľ plánujete cestovať do zahraničia, informujte o tom svojho lekára, lekárnika alebo diabetologickú sestru. Časové rozdiely medzi krajinami môžu spôsobiť zmenu časového rytmu podania inzulínu a príjmu potravy oproti domácim zvykom.
* Niektorí pacienti s dlhoročnou cukrovkou 2. typu a srdcovým ochorením alebo prekonanou mozgovou mŕtvicou, ktorí boli liečení pioglitazónom a inzulínom, mali skúsenosť so vznikom srdcového zlyhania. Ihneď upozornite svojho lekára, ak spozorujete akékoľvek známky srdcového zlyhania, akými sú napríklad skrátené dýchanie, náhly nárast hmotnosti alebo lokalizovaný (vyskytujúci sa na určitom mieste) opuch (edém).
* Pero nie je určené nevidiacim osobám ani osobám s poškodeným zrakom, ak im nemôže pomôcť osoba oboznámená s obsluhou pera.
* Tempo Pen obsahuje magnet. Ak máte voperovanú zdravotnícku pomôcku, ako napríklad kardiostimulátor, táto nemusí fungovať správne, ak je Tempo Pen veľmi blízko pri nej. Magnetické pole má dosah približne do vzdialenosti 1,5 cm.

**Iné lieky a Humalog Tempo Pen**

Vaša potreba inzulínu sa môže zmeniť, ak užívate:

* antikoncepčné tablety
* steroidy
* substitučnú terapiu hormónov štítnej žľazy
* perorálne antidiabetiká
* kyselinu acetylsalicylovú
* sulfónamidy
* oktreotid
* „beta2-mimetiká“ (napríklad ritodrín, salbutamol alebo terbutalín),
* beta-blokátory alebo
* niektoré antidepresíva (inhibítory monoaminooxidázy alebo selektívne inhibítory spätného vychytávania sérotonínu),
* danazol
* niektoré inhibítory angiotenzín konvertujúceho enzýmu (ACE) (napríklad kaptopril, enalapril)
* a blokátory receptora angiotenzínu II.

Ak užívate alebo ste v poslednom čase užívali, či práve budete užívať ešte iné lieky, vrátane liekov, ktorých výdaj nie je viazaný na lekársky predpis, prosím, oznámte to svojmu lekárovi (pozri časť „Upozornenia a opatrenia“).

**Humalog a alkohol**

Ak pijete alkohol, hladina vášho cukru môže buď stúpať alebo klesať. Preto sa množstvo inzulínu, ktoré potrebujete môže meniť.

**Tehotenstvo a dojčenie**

Ste tehotná, plánujete otehotnieť alebo dojčíte? Množstvo inzulínu, ktoré zvyčajne potrebujete, klesá počas prvých 3 mesiacov tehotenstva a zvyšuje sa v priebehu zostávajúcich 6 mesiacov. Ak dojčíte, bude zrejme nutné zmeniť príjem vášho inzulínu alebo vaše stravovacie návyky. Poraďte sa so svojím lekárom.

**Vedenie vozidiel a obsluha strojov**

Vaša schopnosť koncentrácie a reakcie sa môže znížiť, ak máte hypoglykémiu. Berte tieto možné problémy do úvahy vo všetkých situáciách, ktoré môžu byť pre vás alebo pre iných riskantné (napr. vedenie vozidla alebo obsluha strojov). Poraďte sa s lekárom o možnosti viesť motorové vozidlo v prípade, že:

1. máte často hypoglykémie
2. varovné príznaky hypoglykémie sú menej časté alebo úplne vymiznú.

**Humalog Tempo Pen obsahuje sodík**

Tento liek obsahuje menej ako 1 mmol sodíka (23 mg) v dávke, čo je v podstate zanedbateľné množstvo sodíka.

**3. Ako používať Humalog Tempo Pen**

Vždy používajte tento liek presne tak, ako vám povedal váš lekár. Ak si nie ste niečím istý, overte si to u svojho lekára. Aby sa zabránilo možnému prenosu choroby, každé pero smiete používať len jeden pacient, a to aj vtedy, ak by si vymenil ihlu.

**Dávka**

1. Vždy skontrolujte číslicu v dávkovacom okienku, aby ste sa uistili, že ste si nastavili správnu dávku.
2. Za normálnych okolností máte užiť Humalog 15 minút pred jedlom. V prípade potreby ho však môžete užiť aj onedlho po jedle. Váš lekár vám povie presne, aké množstvo si máte podávať, kedy a ako často. Tieto inštrukcie sú určené iba pre vás. Presne sa nimi riaďte a pravidelne navštevujte diabetickú poradňu.
3. Pokiaľ meníte typ inzulínu (napríklad z ľudského alebo zvieracieho inzulínu na Humalog), môže sa zmeniť dávka, ktorú ste si zvykli podávať. Táto zmena môže nastať hneď pri podaní prvej injekcie alebo sa dávka môže meniť postupne počas niekoľkých týždňov či mesiacov.
4. Humalog Tempo Pen je vhodný iba na podávanie injekcie podkožne (subkutánne). Ak si potrebujete podať inzulín iným spôsobom, poraďte sa s lekárom.

**Príprava Humalogu Tempo Pen**

1. Humalog je už rozpustený vo vode, takže ho nemusíte s ničím miešať. Môžete ho však používať **iba** vtedy, ak vyzerá ako voda. Musí byť číry, bezfarebný a bez viditeľných častíc. Skontrolujte ho pred každým podaním injekcie.

**Príprava pera Tempo Pen na použitie (pozri návod na použitie)**

1. Najprv si umyte ruky.
2. Prečítajte si pokyny, ako používať naplnené inzulínové pero. Postupujte presne podľa pokynov. Tu je niekoľko pripomienok.
3. Použite novú ihlu. (Ihly nie sú súčasťou balenia).
4. Pred každým použitím Tempo Pen prestreknite. Skontrolujete tak, či inzulín vyteká von a odstránite z Tempo Penu vzduchové bubliny. Niekoľko malých vzduchových bubliniek môže zostať v pere – sú neškodné. Ak sú však bubliny príliš veľké, môžu negatívne ovplyvniť dávku inzulínu.

**Podanie Humalogu**

1. Pred podaním injekcie si očistite kožu tak, ako ste boli poučení. Vpichnite ihlu pod kožu (subkutánna injekcia) tak, ako vás poučil lekár. Nepodávajte si injekciu priamo do žily. Po podaní injekcie ponechajte ihlu v koži ešte päť sekúnd, aby ste sa uistili, že ste si podali celú dávku. Miesto vpichu nemasírujte. Uistite sa, že si injekciu podávate najmenej 1 cm od miesta posledného vpichu a že si miesta meníte „rotačným spôsobom“ tak, ako ste boli poučený. Nie je dôležité, ktoré miesto na podanie injekcie použijete, či už hornú časť ramena, stehno, zadok alebo brucho, Humalog vždy účinkuje rýchlejšie ako rozpustný inzulín.
2. Humalog si nesmiete podávať intravenózne (vnútrožilovo). Injekciu Humalogu si podávajte tak, ako vás poučil lekár alebo zdravotná sestra. Iba váš lekár smie podávať Humalog vnútrožilovo. Urobí tak iba za špeciálnych okolností, ako je chirurgický výkon alebo v prípade, že ste chorý a vaša hladina glukózy je veľmi vysoká.

**Po podaní**

1. Hneď po podaní injekcie, odskrutkujte ihlu z pera Tempo Pen pomocou vonkajšieho krytu ihly. Tak bude Humalog stále sterilný a zabránite jeho vytekaniu. Zabráni to tiež spätnému vnikaniu vzduchu do pera a upchávaniu ihly. **Svoje ihly s nikým nezdieľajte**. Nemajte s nikým spoločné pero. Nasaďte vrchnák na pero.

Ak si nie ste istý koľko inzulínu ste si podali, skontrolujte si hladinu cukru v krvi pred tým, ako sa rozhodnete, či potrebujete ďalšiu injekciu.

**Ďalšie dávky**

1. Vždy, keď používate Tempo Pen, použite novú ihlu. Pred každou injekciou odstráňte z pera všetky vzduchové bubliny. Držaním pera KwikPen s ihlou smerujúcou nahor môžete sledovať, koľko inzulínu zostáva. Stupnica na náplni zobrazuje približne koľko jednotiek v nej ešte ostalo.
2. NEMIEŠAJTE Humalog 100 jednotiek/ml injekčný roztok v naplnenom pere so žiadnym iným inzulínom ani so žiadnym iným liekom.
3. Ak je pero Tempo Pen prázdne, opakovane ho nepoužívajte. Opatrne ho zlikvidujte - lekárnik alebo diabetologická sestra vám povedia, akým spôsobom.

**Modul Tempo Smart Button**

Pero Tempo Pen je určené na použitie s modulom Tempo Smart Button. Tento Tempo Smart Button je voliteľným prvkom, ktorý sa dá pripojiť k dávkovaciemu tlačidlu Tempo Penu a pomáha prenášať informácie o dávke Humalogu z Tempo Penu do kompatibilnej mobilnej aplikácie. Tempo Pen podáva injekciu inzulínu s pripojeným modulom Tempo Smart Button alebo bez neho. Ďalšie informácie nájdete v pokynoch dodaných s modulom Tempo Smart Button a mobilnou aplikáciou.

**Použitie Humalogu v infúznej pumpe**

1. Tempo Pen je vhodný iba na podávanie injekcie priamo pod kožu. Nepoužívajte pero na podanie Humalogu iným spôsobom. Ak je to potrebné, sú dostupné iné formy Humalogu 100 jednotiek/ml. Porozprávajte sa so svojím lekárom, ak sa vás to týka.

**Ak užijete viac Humalogu ako máte**

Ak si podáte viac Humalogu ako potrebujete, alebo ak si nie ste istí, koľko inzulínu ste si podali, môže vám klesnúť hladina cukru v krvi. Skontrolujte si hladinu cukru v krvi.

Ak máte nízku hladinu cukru v krvi **(miernu hypoglykémiu)**, zjedzte tablety glukózy, cukor alebo vypite sladký nápoj. Potom zjedzte ovocie, keksy alebo sendvič, ako vám poradil lekár alebo zdravotná sestra a chvíľu odpočívajte. Tým sa často podarí preklenúť nízku hladinu cukru v krvi alebo ľahké predávkovanie sa inzulínom. Ak sa budete cítiť horšie, začnete plytko dýchať a zbledne vám pokožka, ihneď zavolajte lekára. Injekcia glukagónu dokáže pomôcť pri pomerne závažnej hypoglykémii. Po podaní injekcie glukagónu zjedzte glukózu alebo cukor. Pokiaľ glukagón nezaberá, budete musieť ísť do nemocnice. Ohľadne glukagónu sa informujte u svojho lekára.

**Ak zabudnete užiť Humalog**

Ak si podáte menej Humalogu, ako potrebujete, alebo ak si nie ste istí, koľko inzulínu ste si podali, môže vám stúpnuť hladina cukru v krvi. Skontrolujte si hladinu cukru v krvi..

Ak sa hypoglykémia (nízka hladina cukru v krvi) alebo hyperglykémia (vysoká hladina cukru v krvi) nelieči, môže byť veľmi závažná a môže spôsobovať bolesti hlavy, nevoľnosť, vracanie, stratu tekutín (dehydratáciu), bezvedomie, kómu či dokonca smrť (pozri časť 4 „Možné vedľajšie účinky“).

**Tri jednoduché kroky** ako predísť hypoglykémii alebo hyperglykémii:

• vždy u seba majte náhradné pero pre prípad, že svoj Tempo Pen stratíte alebo sa poškodí.

• vždy noste pri sebe preukaz diabetika.

• vždy so sebou noste cukor.

**Ak prestanete používať Humalog.**

Ak si podáte menej Humalogu, ako potrebujete, môže vám stúpnuť hladina cukru v krvi. Nemeňte si svoj inzulín dovtedy, kým vám to lekár neodporučí.

Ak máte akékoľvek ďalšie otázky o použití tohto lieku, obráťte sa na svojho lekára alebo lekárnika.

**4. Možné vedľajšie účinky**

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

Závažná alergia je zriedkavá (môže sa vyskytnúť najviac u 1 z 1000 osôb). Môžu zahŕňať nasledujúce príznaky:

• vyrážky po celom tele • pokles krvného tlaku

• ťažkosti s dýchaním • zrýchlenú srdcovú činnosť

• sípavé dýchanie • potenie

Ak sa domnievate, že máte takúto alergiu na inzulín pri používaní Humalogu, okamžite informujte svojho lekára.

Lokálna alergia je častá (môže sa vyskytnúť najviac u 1 z 10 osôb). U niektorých ľudí sa objaví začervenanie, opuch alebo svrbenie v okolí miesta vpichu injekcie. Tieto príznaky zvyčajne vymiznú zhruba do niekoľkých dní až týždňov. Pokiaľ sa u vás tieto príznaky objavia, informujte svojho lekára

Lipodystrofia (zhrubnutie alebo prepad kože) je menej častá (môže postihnúť až 1 zo 100 ľudí). Ak si všimnete zhrubnutie alebo prepadnutie kože v mieste vpichu, oznámte to svojmu lekárovi.

Hlásené boli opuchy (napr.: opuch rúk, členkov; zadržiavanie tekutín), najmä na začiatku inzulínovej liečby alebo počas zmeny v liečbe kvôli zlepšeniu kontroly krvnej glukózy.

**Hlásenie vedľajších účinkov**

Ak sa u vás vyskytne akýkoľvek vedľajší účinok, obráťte sa na svojho lekára alebo lekárnika. To sa týka aj akýchkoľvek vedľajších účinkov, ktoré nie sú uvedené v tejto písomnej informácii. Vedľajšie účinky môžete hlásiť aj priamo na národné centrum hlásenia uvedené v [prílohe V](http://www.ema.europa.eu/docs/en_GB/document_library/Template_or_form/2013/03/WC500139752.doc). Hlásením vedľajších účinkov môžete prispieť k získaniu ďalších informácií o bezpečnosti tohto lieku.

**Časté komplikácie diabetu**

**A. Hypoglykémia**

Hypoglykémia (nízka hladina cukru v krvi) je stav, keď nemáte dostatok cukru v krvi. Môže to nastať vtedy:

• ak si podáte príliš veľa Humalogu alebo iného inzulínu;

• ak vynecháte jedlo, omeškáte sa s ním alebo zmeníte zloženie svojej stravy;

• ak veľa cvičíte alebo príliš ťažko pracujete bezprostredne pred jedlom alebo po jedle;

• ak ochoriete na infekčné alebo iné ochorenie (najmä hnačku alebo vracanie);

• ak sa zmenila vaša potreba inzulínu alebo

• ak sa zhorší vaše ochorenie obličiek či pečene.

Alkohol a niektoré lieky môžu mať vplyv na vašu hladinu cukru v krvi (pozri časť 2).

Prvé príznaky nízkej hladiny cukru v krvi zvyčajne nastupujú rýchlo a môžu zahŕňať nasledujúce ťažkosti:

• únavu • zrýchlenú srdcovú činnosť

• nervozitu alebo roztrasenosť • nevoľnosť

• bolesť hlavy • studený pot

Pokiaľ si nie ste istý, či dokážete rozpoznať varovné príznaky, vyhnite sa situáciám, v ktorých by hypoglykémia ohrozovala vás alebo ostatných (napr. vedeniu motorového vozidla).

**B. Hhyperglykémia a diabetická ketoacidóza**

Hyperglykémia (veľmi veľa cukru v krvi) znamená, že hladina glukózy vo vašom tele je príliš vysoká. Hyperglykémia môže nastať:

• ak si nepodáte Humalog alebo iný inzulín;

• ak si podáte menej inzulínu, ako vám lekár odporučil;

• ak budete jesť oveľa viac ako vám povoľuje vaša diéta alebo

• ak máte horúčku, infekčné ochorenie alebo emocionálny stres.

Hyperglykémia môže viesť k diabetickej ketoacidóze. Prvé príznaky nastupujú pomaly, v priebehu mnohých hodín alebo dní. K príznakom patrí:

• ospalosť • strata chuti do jedla

• začervenaná tvár • ovocný zápach z úst

• smäd • nevoľnosť alebo vracanie

K závažným príznakom patria ťažkosti s dýchaním a zrýchlený tep. **Okamžite vyhľadajte lekársku pomoc.**

**C. Ochorenie**

Ak ochoriete, najmä ak pociťujete nevoľnosť alebo vraciate, môže sa množstvo inzulínu, ktoré potrebujete, zmeniť. **Inzulín potrebujete stále, aj keď nejete ako normálne.** Kontrolujte si moč alebo krv, riaďte sa „pravidlami pri ochorení“ a informujte svojho lekára.

**5. Ako uchovávať Humalog Tempo Pen**

Pred prvým použitím uchovávajte svoj Humalog Tempo Pen v chladničke (2 °C – 8 °C). Neuchovávajte v mrazničke.

Používaný Humalog Tempo Pen uchovávajte pri izbovej teplote (do 30 °C) a zlikvidujte ho po 28 dňoch, aj v prípade, ak v ňom ešte ostalo trochu roztoku. Neuchovávajte v blízkosti zdroja tepla ani na slnku. Tempo Pen, ktorý používate neuchovávajte v chladničke. Pero Tempo Pen sa nemá uchovávať s nasadenou ihlou.

Uchovávajte mimo dohľadu a dosahu detí.

Neužívajte tento liek po dátume exspirácie, ktorý je uvedený na štítku a škatuli. Dátum exspirácie sa vzťahuje na posledný deň v danom mesiaci.

Neužívajte tento liek, ak spozorujete, že roztok zmenil farbu alebo sú v ňom viditeľné pevné častice. Môžete ho užívať **iba** vtedy, ak vyzerá ako voda. Liek skontrolujte pred každým podaním injekcie.

Nelikvidujte lieky odpadovou vodou ani domovým odpadom. Nepoužitý liek vráťte do lekárne. Tieto opatrenia pomôžu chrániť životné prostredie.

**6. Obsah balenia a ďalšie informácie**

**Čo Humalog 100 jednotiek/ml Tempo Pen injekčný roztok v naplnenom pere obsahuje**

1. Liečivom je inzulín-lispro. Jeden ml roztoku obsahuje 100 jednotiek (U) inzulínu-lispra. Jedno naplnené pero (3 ml) obsahuje 300 jednotiek (U) inzulínu-lispra.
2. Ďalšími zložkami sú metakrezol, glycerol, heptahydrát hydrogénfosforečnanu sodného, oxid zinočnatý a vodu na injekcie. Na úpravu kyslosti roztoku môže byť použitý hydroxid sodný alebo kyselina chlorovodíková.

**Ako vyzerá Humalog Tempo Pen a obsah balenia**

Humalog 100 jednotiek/ml Tempo Pen injekčný roztok je sterilný, číry, bezfarebný, vodný roztok a obsahuje 100 jednotiek inzulínu-lispra v každom mililitri (100 jednotiek/ml) injekčného roztoku. Každé pero Humalog Tempo Pen obsahuje 300 jednotiek (3 mililitre). Humalog Tempo Pen sa dodáva v balení po 5 naplnených pier alebo v multibalení po 2 x 5 naplnených pier. Na trh nemusia byť uvedené všetky veľkosti balenia. Humalog vo vašom naplnenom pere je rovnaký ako Humalog, ktorý sa dodáva v samostatných Humalogových náplniach. Naplnené pero má v sebe jednoducho zabudovanú náplň. Keď je naplnené pero prázdne, nedá sa opakovane použiť. Tempo Pen obsahuje magnet (pozri časť 2, „Upozornenia a opatrenia“).

**Držiteľ rozhodnutia o registrácii**

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

**Výrobca**

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

Ak potrebujete akúkoľvek informáciu o tomto lieku, kontaktujte miestneho zástupcu držiteľa rozhodnutia o registrácii:

|  |  |
| --- | --- |
| **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 |

**Táto písomná informácia bola naposledy aktualizovaná v**

Podrobné informácie o tomto lieku sú dostupné na internetovej stránke Európskej agentúry pre lieky: http://www.ema.europa.eu/.

Návod na použitie

**Humalog 100 jednotiek/ml Tempo Pen injekčný roztok v naplnenom pere**

inzulín-lispro



PRED POUŽITÍM SI PREČÍTAJTE TIETO POKYNY

Návod na použitie si prečítajte predtým, ako začnete užívať inzulín a vždy, keď začnete používať nové pero Humalog Tempo Pen. Môže obsahovať nové informácie. Táto písomná informácia nenahrádza rozhovor s lekárom o vašom zdravotnom stave ani o vašej liečbe.

Tempo Pen („pero“) je jednorazové naplnené pero obsahujúce 3 ml (300 jednotiek, 100 jednotiek/ml) inzulínu.Jedným perom si môžete podať viacero dávok inzulínu. Pero dávkuje po 1 jednotke pri jednom otočení. V jednej injekcii si môžete podať 1 až 60 jednotiek. **Ak je vaša dávka vyššia ako 60 jednotiek, musíte si dávku podať ako viacero injekcií.** Pri podaní injekcie sa piest posunie iba máličko, takže ten pohyb nemusíte postrehnúť voľným okom. Piest sa dostane na koniec náplne až vtedy, keď použijete všetkých 300 jednotiek obsiahnutých v pere.

Pero Tempo Pen je určené na použitie s modulom Tempo Smart Button. Tento Tempo Smart Button je voliteľným prvkom, ktorý sa dá pripojiť k dávkovaciemu tlačidlu Tempo Penu a pomáha prenášať informácie o dávke Humalogu z Tempo Penu do kompatibilnej mobilnej aplikácie. Tempo Pen podáva injekciu inzulínu s pripojeným modulom Tempo Smart Button alebo bez neho. Aby sa vaša dávka načítala alebo preniesla, Tempo Smart Button musí byť pripojený k Tempo Penu. Pritlačte Smart button na dávkovacie tlačidlo, kým nezačujete alebo neucítite, že sa Smart Button nacvakol na miesto. Prečítajte si pokyny dodané s modulom Tempo Smart Button a mobilnou aplikáciou, aby ste zistili ako preniesť údaje do aplikácie.

**Svoje pero nikomu nepožičiavajte, ani vtedy, ak si vymeníte ihlu. Ihlu nepoužívajte opakovane, ani ju s nikým nezdieľajte. Mohli by ste na iných preniesť nákazu alebo sa nakaziť vy.**

Pero nie je určené nevidiacim osobám ani osobám s poškodeným zrakom, pokiaľ im nemôže pomôcť osoba oboznámená s obsluhou pera.

|  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **Časti pera Tempo Pen** | | | | | | | |
| spona vrchnáku | držiak náplne | | | štítok | indikátor dávky | | |
| TSTIM000457_DRAFT | | | | | | | dávkovacie tlačidlo |
| vrchnák pera | | gumová zátka | piest | telo pera | | dávkovacie okienko |  |

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **časti ihly** (ihly nie sú súčasťou balenia) | | | |  |  |
|  | |  | papierový štítok |  | dávkovacie tlačidlo |
|  | | | |  |  |
| vonkajší kryt ihly | vnútorný kryt ihly | | ihla |  |  |

Ako rozpoznáte svoje pero Tempo Pen:

• farba pera: modrá

• dávkovacie tlačidlo: vínovo červenej farby

• štítok: biely s pruhom vínovo červenej farby

Čo potrebujete na podanie injekcie:

• pero Tempo Pen obsahujúce váš inzulín

• ihlu hodiacu sa k peru Tempo Pen (odporúčajú sa BD ihly spoločnosti Becton, Dickinson and Company)

• tampón

Ihly ani tampóny nie sú súčasťou balenia.

Príprava pera

• Umyte si ruky mydlom a vodou.

• Skontrolujte si pero, aby ste sa uistili, že si používate správny druh inzulínu. Je to zvlášť dôležité v prípade, ak používate viac ako 1 druh inzulínu.

• **Nepoužívajte** pero po dátume exspirácie vyznačenom na štítku. Doba použiteľnosti pera po začatí jeho používania je uvedená v písomnej informácii, po jej uplynutí ho zlikvidujte.

• Na každú injekciu použite **novú ihlu,** aby ste predišli infekcii a možnému upchatiu ihly.

|  |  |
| --- | --- |
| **Krok 1:**  • Stiahnite vrchnák z pera.  – **Neodlepujte** z pera štítok.  • Tampónom očistite gumovú zátku.  Humalog má byť číry a bezfarebný. Nepoužívajte ho, ak je zakalený, sfarbený alebo obsahuje častice či zhluky častíc. |  |
|  |
| **Krok 2:**  • Vyberte si novú ihlu.  • Odstráňte papierový štítok z vonkajšieho krytu ihly. |  |
| **Krok 3:**  • Nasaďte ihlu s krytom priamo na pero a otáčajte ihlou, kým nie je pevne nasadená. |  |
| **Krok 4:**  • Stiahnite vonkajší kryt ihly. **Nezahadzujte ho**.  • Stiahnite vnútorný kryt ihly a zahoďte ho. | ponechajte  zahoďte |

Prestreknutie pera

Prestreknite pero pred každou injekciou.

• Prestreknúť pero znamená odstrániť z ihly a náplne vzduch, ktorý sa v nich mohol nahromadiť počas normálneho používania pera, a tak zaistiť, aby pero fungovalo správne.

• Ak pero **neprestreknete** pred každým podaním injekcie, môžete si podať príliš veľa alebo príliš málo inzulínu.

|  |  |
| --- | --- |
| **Krok 5:**  • Otočením dávkovacieho tlačidla nastavte 2 jednotky na prestreknutie pera. |  |
| **Krok 6:**  • Otočte pero ihlou smerom nahor. Poklepte jemne po držiaku náplne, aby sa vzduchové bubliny nahromadili hore |  |
| **Krok 7:**  • Stále držte pero s ihlou smerujúcou nahor. Stláčajte dávkovacie tlačidlo až kým sa nezastaví a v dávkovacom okienku sa objaví „0“. Držte dávkovacie tlačidlo zatlačené a pomaly počítajte do 5.  Na hrote ihly by ste mali vidieť inzulín.  – Ak inzulín **nevidíte,** zopakujte prestrieknutie, nie však viac ako 4-krát.  – Ak sa **ani teraz** inzulín **neobjaví**, vymeňte ihlu a prestreknutie pera zopakujte.  Malé vzduchové bublinky sú normálne a množstvo vašej dávky neovplyvnia. |  |
|  |

Nastavenie dávky

• V jednej injekcii si môžete podať 1 až 60 jednotiek.

• Ak potrebujete väčšiu dávku ako 60 jednotiek, musíte si podať viac injekcií.

– Ak potrebujete pomôcť so správnym rozdelením dávky, obráťte sa na svojho ošetrujúceho lekára.

– Na každú injekciu použite novú ihlu a pero prestreknite.

|  |  |
| --- | --- |
| **Krok 8:**  • Otáčajte dávkovacím tlačidlom na taký počet jednotiek, ktoré si potrebujete podať. Indikátor dávky má zobrazovať vašu dávku.  – Pero dávkuje po 1 jednotke.  – Pri otáčaní dávkovacieho tlačidla pero cvaká.  – **NENASTAVUJTE SI** svoju dávku tak, že budete počítať cvaknutia. Mohli by ste si nastaviť nesprávnu dávku.  – Dávku si môžete upraviť otáčaním dávkovacieho tlačidla ktorýmkoľvek smerom dovtedy, kým nebude nastavená správna dávka zarovno s indikátorom dávky.  – Na dávkovači sú vyznačené párne čísla.  – Nepárnečísla, za číslom 1, sú vyznačené ako plné čiary.  • **Vždy si skontrolujte číslice v dávkovacom okienku, aby ste sa uistili, že ste si nastavili správnu dávku.** |  |
| (Príklad: 12 jednotiek zobrazených v dávkovacom okienku) |
| (Príklad: 25 jednotiek zobrazených v dávkovacom okienku) |

• Pero vám nedovolí nastaviť väčší počet jednotiek, ako v pere ostalo.

• Ak si potrebujete podať viac inzulínu, ako počet jednotiek, ktoré v pere zostali, môžete si buď:

– podať injekciu s množstvom inzulínu, ktoré ostalo v pere a potom použiť nové pero na podanie zvyšku svojej dávky **alebo**

– na podanie úplnej dávky použiť nové pero.

• Je normálne, ak v pere vidíte malé množstvo zvyšného inzulínu, ktoré si už nemôžete podať.

Podanie injekcie

• Podajte si inzulín tak, ako vám to ukázal váš lekár.

• Pri každom vpichu si meňte (rotujte) miesto podania.

• **Nepokúšajte sa** meniť si dávku počas podávania injekcie.

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **Krok 9:**  • Vyberte si miesto podania injekcie.  Inzulín sa podáva pod kožu (subkutánne) v oblasti brucha, sedacieho svalu, hornej časti stehien alebo hornej časti ramien.  • Pred podaním svojej dávky si očistite kožu tampónom a miesto vpichu nechajte vyschnúť. | |  |
| **Krok 10:**  • Vpichnite si ihlu do kože.  • Zatlačte dávkovacie tlačidlo na doraz. | |  |
| • Držte dávkovacie tlačidlo stlačené a **pomaly počítajte do 5,** potom vytiahnite ihlu z kože. | 5 sek |
| **Nepokúšajte sa** podať si injekciu inzulínu otáčaním dávkovacieho tlačidla. Otáčaním dávkovacieho tlačidla si inzulín **NEPODÁTE**. | |

|  |  |
| --- | --- |
| Krok č. 11:  • Vytiahnite ihlu z kože.  – Ak na hrote ihly ostane kvapka inzulínu, je to normálne. Neovplyvní to vašu dávku.  • Skontrolujte si číslo v dávkovacom okienku.  - Ak v dávkovacom okienku vidíte „0“, podali ste si úplnú nastavenú dávku.  - Ak v dávkovacom okienku nevidíte „0“, nepodali ste si úplnú dávku. Neotáčajte opakovane dávkovacím tlačidlom. Vpichnite ihlu opäť do kože a dokončite podanie dávky.  - Ak si **stále** myslíte, že ste si nepodali celú svoju dávku, **nezačínajte novú ani neopakujte dávku**. Kontrolujte si hladinu cukru v krvi, ako vás poučil váš lekár.  – Ak si na úplnú dávku obvykle potrebujete podať 2 injekcie, nezabudnite si podať aj druhú injekciu.  Pri podaní injekcie sa piest posunie iba máličko, takže ten pohyb ani nemusíte postrehnúť.  Ak sa po vytiahnutí ihly z kože na pokožke objaví krv, na miesto podania zľahka pritlačte kúsok gázy alebo tampón. **Nemasírujte si** toto miesto. |  |

Po podaní injekcie

|  |  |
| --- | --- |
| **Krok 12:**  • Na ihlu opatrne nasaďte vonkajší kryt. |  |
| **Krok 13:**  • Odskrutkujte ihlu pomocou krytu a zlikvidujte ju podľa návodu nižšie (pozri časť **Likvidácia pier a ihiel**).  • Neuchovávajte pero s nasadenou ihlou, aby sa zabránilo vytekaniu, upchatiu ihly a vnikaniu vzduchu do pera. |  |
| **Krok 14:**  • Nasuňte znova vrchnák na pero tak, že zarovnáte sponu vrchnáku s dávkovacím okienkom a obe časti zatlačíte oproti sebe. |  |

Likvidácia pier a ihiel

• Použité ihly dajte do uzatvárateľnej nádoby odolnej voči prepichnutiu alebo nádoby z tvrdého plastu s bezpečnostným uzáverom. **Neodhadzujte** ihly priamo do domového odpadu.

• Nádobu odolnú voči prepichnutiu opakovane **nepoužívajte**.

• Opýtajte sa svojho lekára na možnosti správnej likvidácie pera a nádoby odolnej voči prepichnutiu.

• Pokyny týkajúce sa manipulácie s ihlami nemajú nahrádzať miestne, zdravotnícke ani inštitucionálne predpisy.

Uchovávanie pera

Nepoužité perá

• Nepoužité perá uchovávajte v chladničke pri teplotách 2°C až 8°C.

• **Neuchovávajte** svoj inzulín v mrazničke. **Nepoužívajte** ho, ak predtým zamrzol.

• Ak boli nepoužité perá uchovávané v chladničke, môžu sa používať do dátumu exspirácie uvedeného na štítku.

Používané pero

• Pero, ktoré práve používate, uchovávajte pri izbovej teplote (do 30°C) a chráňte ho pred prachom, jedlom a tekutinami, teplom a svetlom.

• Použité pero zlikvidujte po uplynutí doby uvedenej v písomnej informácii, aj v prípade, ak v ňom ostalo ešte trochu inzulínu.

Všeobecné informácie o bezpečnom a účinnom používaní pera

• **Pero a ihly uchovávajte dohľadu a dosahu detí.**

• **Nepoužívajte** pero v prípade, ak niektorá jeho časť vyzerá zlomená alebo poškodená.

• Stále pri sebe noste náhradné pero, pre prípad, že sa to, ktoré používate, stratí alebo poškodí.

Riešenie problémov

• Ak nemôžete odstrániť vrchnák z pera, jemne otočte vrchnákom tam a späť a potom vrchnák rovno stiahnite.

• Ak sa dávkovacie tlačidlo ťažko stláča :

– pri podávaní injekcie môže pomôcť pomalšie stláčanie dávkovacieho tlačidla.

– ihla môže byť upchatá. Nasaďte novú ihlu a pero prestreknite.

– do vnútra pera sa mohol dostať prach, jedlo alebo nejaká tekutina. Pero zlikvidujte a použite nové pero. Pravdepodobne budete potrebovať recept od svojho lekára.

Ak máte akékoľvek otázky alebo máte s Tempo Penom nejaké problémy, obráťte sa na svojho lekára alebo kontaktujte miestnu pobočku spoločnosti Lilly.

Dátum poslednej revízie textu: