

VIÐAUKI I
SAMANTEKT Á EIGINLEIKUM LYFS

1. HEITI LYFS

Trulicity 0,75 mg stungulyf, lausn í áfylltum lyfjapenna.
Trulicity 1,5 mg stungulyf, lausn í áfylltum lyfjapenna.
Trulicity 3 mg stungulyf, lausn í áfylltum lyfjapenna.
Trulicity 4,5 mg stungulyf, lausn í áfylltum lyfjapenna.

2. INNHALDSLÝSING

Trulicity 0,75 mg stungulyf, lausn í áfylltum lyfjapenna

Hver áfylltur lyfjapenni inniheldur 0,75 mg af dúlaglútíði* í 0,5 ml lausn.

Trulicity 1,5 mg stungulyf, lausn í áfylltum lyfjapenna

Hver áfylltur lyfjapenni inniheldur 1,5 mg af dúlaglútíði* í 0,5 ml lausn.

Trulicity 3 mg stungulyf, lausn í áfylltum lyfjapenna

Hver áfylltur lyfjapenni inniheldur 3 mg af dúlaglútíði* í 0,5 ml lausn.

Trulicity 4,5 mg stungulyf, lausn í áfylltum lyfjapenna

Hver áfylltur lyfjapenni inniheldur 4,5 mg af dúlaglútíði* í 0,5 ml lausn.

*framleitt með samrunaerfðatækni í eggfrumum kínverskra hamstra (CHO).

Sjá lista yfir öll hjálparefni í kafla 6.1.

3. LYFJAFORM

Stungulyf, lausn.

Tær, litlaus lausn.

4. KLÍNÍSKAR UPPLÝSINGAR

4.1 Ábendingar

Sykursýki af tegund 2

Trulicity er ætlað til meðferðar hjá sjúklingum 10 ára og eldri með sykursýki af tegund 2 sem ekki hefur náðst full stjórn á, til viðbótar við mataræði og hreyfingu

- sem einlyfjameðferð ef metformín er ekki talið henta vegna ópols eða frábendinga
- ásamt öðrum sykursýkislyfjum

Upplýsingar um niðurstöður rannsókna á samsettri meðferð, áhrifum á blóðsykurstjórn, aukaverkunum á hjarta og æðar og þá hópa sem rannsakaðir voru eru í köflum 4.4, 4.5 og 5.1.

4.2 Skammtar og lyfjagjöf

Skammtar

Fullorðnir

Einlyfjameðferð

Ráðlagður skammtur er 0,75 mg einu sinni í viku.

Viðbótameðferð

Ráðlagður skammtur er 1,5 mg einu sinni í viku.

Ef þörf krefur,

- er hægt að auka skammt úr 1,5 mg í 3 mg einu sinni í viku eftir a.m.k. 4 vikur.
 - er hægt að auka skammt úr 3 mg í 4,5 mg einu sinni í viku eftir a.m.k. 4 vikur.
- Hámarksskammtur er 4,5 mg einu sinni í viku.

Börn

Upphafsskammtur handa börnum 10 ára og eldri er 0,75 mg einu sinni í viku.

Ef þörf krefur er hægt að auka skammt í 1,5 mg einu sinni í viku eftir a.m.k. 4 vikur.

Hámarksskammtur er 1,5 mg einu sinni í viku.

Samsett meðferð

Þegar Trulicity er notað sem viðbót við meðferð með metformíni og/eða píóglítazóni má halda áfram á sama skammti af metformíni og/eða píóglítazóni. Þegar Trulicity er bætt við meðferð með metformíni og/eða SGLT2-hemli (sodium-glucose co-transporter 2 inhibitor) má halda áfram á sama skammti af metformíni og/eða SGLT2-hemli. Þegar því er bætt við meðferð með súlfónylúrealyfi eða insúlini má íhuga að minnka skammtinn af súlfónylúreu eða insúlini til að draga úr hættu á blóðsykurslækkun (sjá kafla 4.4 og 4.8).

Ekki er gerð krafa um að sjúklingar fylgist sjálfir með blóðsykri við notkun á Trulicity. Nauðsynlegt er að sjúklingar fylgist sjálfir með blóðsykri til að aðlaga skammtinn af súlfónylúrealyfi eða insúlini, einkum eftir að meðferð með Trulicity er hafin og dregið er úr insúlíngjöf. Ráðlagt er að minnka skammtinn af insúlini í þrepum.

Skammtar sem gleymast

Ef skammtur gleymist skal gefa hann eins fljótt og mögulegt er ef a.m.k. 3 dagar (72 klukkustundir) eru fram að næsta áætlaða skammti. Ef færri en 3 dagar (72 klukkustundir) eru eftir fram að næsta áætlaða skammti skal sleppa skammtinum sem gleymdist og gefa næsta skammt á venjulega áætlundum degi. Í hvoru tilviki geta sjúklingar svo haldið áfram á venjulegri áætlun með skömmutun einu sinni í viku.

Sérstakir sjúklingahópar

Aldraðir

Ekki er þörf á skammtaaðlögun vegna aldurs (sjá kafla 5.2).

Skert nýrnastarfsemi

Ekki er þörf á skammtaaðlögun hjá sjúklingum með vægt, miðlungi eða alvarlega skerta nýrnastarfsemi (eGFR <90 til ≥ 15 ml/mín./ $1,73m^2$).

Mjög takmörkuð reynsla er af meðferð hjá sjúklingum með nýrnasjúkdóm á lokastigi ($<15 \text{ ml/mín.}/1,73\text{m}^2$), því er ekki hægt að ráðlegga þessum sjúklingahópi að nota Trulicity (sjá kafla 5.1 og 5.2).

Skert lifrarstarfsemi

EKKI er þörf á skammtaaðlögun hjá sjúklingum með skerta lifrarstarfsemi.

Börn

EKKI hefur verið sýnt fram á öryggi og verkun dúlaglútíðs hjá börnum yngri en 10 ára og engar upplýsingar liggja fyrir (sjá kafla 5.1 og 5.2).

Lyfjagjöf

Trulicity skal sprauta undir húð á kvið, læri eða upphandlegg. EKKI má gefa lyfið í bláæð eða í vöðva.

Gefu má skammtinn hvenær dagsins sem er, með eða án máltíða.

Ef nauðsyn krefur má breyta deginum fyrir vikulega gjöf, svo fremi sem síðasti skammturinn var gefinn fyrir 3 eða fleiri dögum (72 klukkustundum) áður.

4.3 Frábendingar

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

4.4 Sérstök varnaðarorð og varúðarreglur við notkun

Rekjanleiki

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

Sykursýki af tegund 1 og ketónblóðsýring af völdum sykursýki

Dúlaglútíð ætti ekki að gefa sjúklingum með sykursýki af tegund 1 eða í meðferð við ketónblóðsýringu af völdum sykursýki. Dúlaglútíð kemur ekki í staðinn fyrir insúlin. Tilkynnt hefur verið um ketónblóðsýringu af völdum sykursýki hjá insúlháðum sjúklingum þegar insúlíngjöf er hætt of skart eða skammtaminnkun insúlins hefur verið of hröð (sjá kafla 4.2).

Alvarlegir meltingarfærasjúkdómar

Notkun dúlaglútíðs hefur ekki verið rannsökuð hjá sjúklingum með alvarlega meltingarfærasjúkdóma, þ.m.t. alvarlega magalömun (gastroparesis), og er því ekki ráðlögð hjá þessum sjúklingum.

Vökvaskortur

Tilkynnt hefur verið um vökvaskort, sem í sumum tilfellum getur leitt til bráðrar nýrnabilunar eða að skert nýrnastarfsemi versnar hjá sjúklingum sem fá dúlaglútíð, sérstaklega í upphafi meðferðar. Mikið af þeim aukaverkunum á nýru sem tilkynnt var um komu fram hjá sjúklingum sem fundu fyrir ógleði, uppköstum, niðurgangi eða vökvaskorti. Sjúklingar sem fá dúlaglútíð skulu varaðir við hugsanlegrí hættu á vökvaskorti, einkum í tengslum við aukaverkanir frá meltingarvegi og þeim bent á að gera varúðarráðstafanir til að fyrirbyggja vökvaskort.

Bráð brisbólga

Notkun á GLP-1 viðtakaörvum hefur tengst hættu á bráðri brisbólgu. Í klínískum rannsóknum hefur verið tilkynnt um bráða brisbólgu í tengslum við notkun dúlaglútíðs (sjá kafla 4.8).

Upplýsa ætti sjúklinga um dæmigerð einkenni bráðrar brisbólgu. Ef grunur er um brisbólgu skal hætta notkun á dúlaglútíði. Ef brisbólga er staðfest skal ekki hefja notkun dúlaglútíðs á ný. Ef önnur einkenni bráðrar brisbólgu eru ekki fyrir hendi getur hækjun á brisensínum ein og sér ekki spáð fyrir um bráða brisbólgu (sjá kafla 4.8).

Blóðsykurslækkun

Aukin hætta á blóðsykurslækkun kann að vera til staðar hjá sjúklingum sem fá dúlaglútíð samhliða súlfónylúrealyfjum eða insúlini. Mögulega er hægt að draga úr hættu á blóðsykurslækkun með því að minnka skammtinn af súlfónylúrealyfjum eða insúlini (sjá kafla 4.2 og 4.8).

Natríuminnihald

Þetta lyf inniheldur minna en 1 mmól af natríum (23 mg) í hverjum skammti, þ.e.a.s. er nánast „natríumfrítt“.

4.5 Milliverkanir við önnur lyf og aðrar milliverkanir

Dúlaglútíð veldur töfum á magatæmingu og hefur möguleika á að hafa áhrif á hraða frásogs lyfja til inntöku sem gefin eru samhliða. Í klínískum lyfjafræðirannsóknunum sem lýst er hér fyrir neðan hafði dúlaglútíð í skömmum allt að 1,5 mg ekki áhrif sem skiptu máli klínískt á frásog þeirra rannsóknarlyfja sem tekin voru inn. Með hermun í lífeðlisfræðilegum lyfjahvarfalíkönunum hefur því verið spáð að 4,5 mg skammtar hafi ekki heldur milliverkanir sem skipti máli klínískt.

Hjá sjúklingum sem taka dúlaglútíð ásamt lyfjum sem frásogast hratt frá meltingarvegi eða lyfjum með breyttan losunarhraða er hugsanlegt að útsetning fyrir lyfjunum gæti breyst, einkum þegar meðferð með dúlaglútíði er hafin.

Sítagliptín

Engin áhrif urðu á útsetningu sítagliptíns þegar það var gefið samhliða stökum 1,5 mg skammti af dúlaglútíði. Eftir samhliða gjöf með tveimur 1,5 mg skömmum í röð af dúlaglútíði lækkaði $AUC_{(0-\tau)}$ fyrir sítagliptín um u.þ.b. 7,4 % og C_{max} um u.þ.b. 23,1 %. Aukning varð á t_{max} fyrir sítagliptín um u.þ.b. 0,5 klst. eftir samhliða gjöf með dúlaglútíði, samanborið við gjöf á sítagliptíni einu sér.

Sítagliptín getur framkallað allt að 80 % hömlun á DPP-4 á sólarhring. Samhliða gjöf á dúlaglútíði (1,5 mg) og sítagliptíni hækkaði útsetningu fyrir dúlaglútíði um u.þ.b. 38 % og C_{max} um u.þ.b. 27 %. Miðgildið fyrir t_{max} hækkaði um u.þ.b. 24 klst. Dúlaglútíð hefur því mikla vörn gegn óvirkjun á DPP-4 (sjá kafla 5.1, Verkunarháttur). Aukin útsetning getur magnað áhrif dúlaglútíðs á blóðsykurgildi.

Parasetamól

Eftir fyrsta skammt með 1 mg af dúlaglútíði, minnkaði C_{max} parasetamóls um 36 % og miðgildið fyrir t_{max} kom fram eftir 3 klst., en eftir fyrsta skammt með 3 mg minnkaði C_{max} parasetamóls hins vegar um 50 % og miðgildið fyrir t_{max} kom fram síðar eða eftir 4 klst. Eftir samhliða gjöf með allt að 3 mg af dúlaglútíði við jafnvægi kom ekki fram neinn klínískt marktækur munur á $AUC_{(0-12)}$, C_{max} eða t_{max} parasetamóls. Ekki er þörf á skammtaaðlögun fyrir parasetamól þegar það er gefið með dúlaglútíði.

Atorvastatín

Við samhliða gjöf á 1,5 mg af dúlaglútíði og atorvastatíni minnkaði C_{max} og $AUC_{(0-\infty)}$ um allt að 70 % fyrir atorvastatín og um allt að 21 % fyrir aðalumbrotsefni þess, o-hydroxyatorvastatín. Meðaltal $t_{1/2}$ fyrir atorvastatín og o-hydroxyatorvastatín hækkaði um 17 % fyrir atorvastatín og um 41 % fyrir o-hydroxyatorvastatín eftir gjöf með dúlaglútíði. Þessar niðurstöður eru ekki klínískt marktækjar. Ekki er þörf á skammtaaðlögun fyrir atorvastatín þegar það er gefið með dúlaglútíði.

Dígoxín

Eftir samhliða gjöf á dígoxíni við jafnvægi með tveimur 1,5 mg skömmum í röð af dúlaglútiði héldust heildarútsetning (AUC_{τ}) og t_{max} fyrir dígoxín óbreytt og C_{max} minnkaði um allt að 22 %. Ekki er búist við því að þessi breyting hafi klínískar afleiðingar. Ekki er þörf á skammtaaðlögun fyrir dígoxín þegar það er gefið með dúlaglútiði.

Blóðþrýstingslækkandi lyf

Samhliða gjöf á mörgum 1,5 mg skömmum af dúlaglútiði og lísínópríli við jafnvægi olli engum klínískt marktækum breytingum á AUC eða C_{max} lísínópríls. Tölfræðilega marktæk seinkun á t_{max} fyrir lísínópríl upp á um það bil 1 klst. kom fram á dögum 3 og 24 í rannsókninni. Þegar stakur 1,5 mg skammtur af dúlaglútiði var gefinn samhliða metóprólíi hækkaði AUC fyrir metópróló um 19 % og C_{max} fyrir metópróló hækkaði um 32 %. Þrátt fyrir að t_{max} fyrir metópróló seinkaði um 1 klst. var sú breyting ekki tölfræðilega marktæk. Þessar breytingar voru ekki klínískt marktækar og því er ekki þörf á skammtaaðlögun fyrir lísínópríl eða metópróló þegar þau eru gefin með dúlaglútiði.

Warfarín

Í kjölfar samhliða gjafar með dúlaglútiði (1,5 mg) hélst útsetning fyrir S- og R-warfaríni og C_{max} fyrir R-warfarín óbreytt. C_{max} fyrir S-warfarín lækkaði um 22 %. AUC_{INR} hækkaði um 2 %, sem telst ekki líklegt til að vera klínískt marktækt, og engin áhrif urðu á hámarks INR-svörun (international normalized ratio response, INR_{max}). Seinkun um 6 klst. varð á INR-svörun ($tINR_{max}$), sem samræmist seinkunum á t_{max} fyrir S-warfarín um u.þ.b. 4 klst. og um u.þ.b. 6 klst. fyrir R-warfarín. Þessar breytingar eru ekki klínískt marktækar. Ekki er þörf á skammtaaðlögun fyrir varfarín þegar það er gefið með dúlaglútiði.

Getnaðarvarnartöflur

Samhliða gjöf á dúlaglútiði (1,5 mg) og getnaðarvarnartöflum (norgestímat 0,18 mg/etinýlestradíol 0,025 mg) hafði ekki áhrif á heildarútsetningu fyrir norelgestrómini og etinýlestradíoli. Fram kom tölfræðilega marktæk lækkun á C_{max} , 26 % fyrir norelgestrómin og 13 % fyrir etinýlestradíol og seinkun á t_{max} , um 2 klst. fyrir norelgestrómin og um 0,30 klst. fyrir etinýlestradíol. Þessar niðurstöður eru ekki klínískt marktækar. Ekki er þörf á skammtaaðlögun fyrir getnaðarvarnartöflur þegar þær eru gefnar með dúlaglútiði.

Metformín

Í kjölfar samhliða gjafar á mörgum 1,5 mg skömmum af dúlaglútiði og metformíni við jafnvægi (hraðlosandi lyfjaform [IR]), hækkaði AUC_{τ} fyrir metformín um allt að 15 % og C_{max} fyrir metformín lækkaði um allt að 12 %, án þess að breytingar yrðu á t_{max} . Þessar breytingar samræmast seinkun sem verður á magatæmingu með dúlaglútiði og eru innan lyfjahvarfafræðilegs breytileika metformíns og þar af leiðandi ekki klínískt marktæk. Ekki er mælt með skammtaaðlögun fyrir metformín í hraðlosandi lyfjaformi þegar það er gefið með dúlaglútiði.

4.6 Frjósemi, meðganga og brjósttagjöf

Meðganga

Engar eða takmarkaðar upplýsingar liggja fyrir um notkun dúlaglútiðs á meðgöngu. Dýrarannsóknir hafa sýnt eiturverkanir á æxlun (sjá kafla 5.3.) Þar af leiðandi er ekki mælt með notkun dúlaglútiðs á meðgöngu.

Brjósttagjöf

Ekki er þekkt hvort dúlaglútið skiljist út í brjóstamjólk. Ekki er hægt að útiloka hættu fyrir börn sem eru á brjósti. Konur sem hafa barn á brjósti eiga ekki að nota dúlaglútið.

Frjósemi

Áhrif dúlaglútíðs á frjósemi hjá mönnum eru ekki þekkt. Engin bein áhrif komu fram á mökun eða frjósemi hjá rottum í kjölfar meðferðar með dúlaglútíði (sjá kafla 5.3).

4.7 Áhrif á hæfni til aksturs og notkunar véla

Trulicity hefur engin eða óveruleg áhrif á hæfni til aksturs og notkunar véla. Þegar lyfið er notað samhliða súlfónylúrealyfjum eða insúlini skal ráðleggja sjúklingum að grípa til varúðarráðstafana til að koma í veg fyrir blóðsykurslækkun meðan þeir aka og nota vélar (sjá kafla 4.4).

4.8 Aukaverkanir

Samantekt á upplýsingum um öryggi

Í þeim 2. og 3. stigs rannsóknum sem voru gerðar til stuðnings upphaflegri skráningu 0,75 mg og 1,5 mg styrkleika af dúlaglútíði og nú er lokið, fengu 4.006 sjúklingar dúlaglútíð í einlyfjameðferð eða í samsetningu með öðrum blóðsykurslækkandi lyfjum. Algengustu aukaverkanirnar sem voru tilkynntar í klínískum rannsóknum voru frá meltingarfærum, þ.m.t. ógleði, uppköst og niðurgangur. Þessar aukaverkanir voru yfirleitt vægar eða í meðallagi alvarlegar og skammvinnar. Niðurstöður úr langtímarannsókn á áhrifum lyfsins á hjarta og æðakerfi, þar sem 4.949 sjúklingum var slembiraðað til að fá dúlaglútíð og fylgt eftir í að miðgildi 5,4 ár, voru í samræmi við þetta.

Tafla yfir aukaverkanir

Eftirfarandi aukaverkanir hafa verið greindar með mati á 2. og 3. stigs klínískum rannsóknum sem tók til heildartímans sem þær stóðu yfir, langtímarannsókn á áhrifum lyfsins á hjarta og æðakerfi og tilkynningum eftir markaðssetningu lyfsins. Aukaverkanir eru taldar upp í töflu 1 sem MedDRA-heiti með flokkun eftir líffærum og algengustu aukaverkanirnar eru taldar upp fyrst: (mjög algengar: $\geq 1/10$; algengar: $\geq 1/100$ til $< 1/10$; sjaldgæfar: $\geq 1/1.000$ til $< 1/100$; mjög sjaldgæfar: $\geq 1/10.000$ til $< 1/1.000$; koma örsjaldan fyrir: $< 1/10.000$ og tíðni ekki þekkt: ekki hægt að áætla tíðni út frá fyrilliggjandi gögnum). Innan hvers tíðniflokks eru algengustu aukaverkanirnar taldar upp fyrst. Tíðni aukaverkana var reiknuð út frá nýgengi þeirra í 2. og 3. stigs skráningarrannsóknum.

Tafla 1. Tíðni aukaverkana af völdum dúlaglútíðs

Líffæraflokkur	Mjög algengar	Algengar	Sjaldgæfar	Mjög sjaldgæfar	Tíðni ekki pekkt
Ónæmiskerfi			Ofnæmi	Bráðaofnæmis -viðbrögð#	
Efnaskipti og næring	Blóðsykurslækkun* (þegar lyfið er notað samhliða insúlíni, glimepiríði, metformíni† eða metformíni ásamt glímepríði)	Blóðsykurslækkun* (þegar lyfið er notað sem einlyfja meðferð eða samhliða metformíni ásamt píoglitazóni)	Vökvaskortur		
Meltingarfæri	Ógleði, niðurgangur, uppköst†, verkur í kviðarholi†	Minnkuð matarlyst, meltingartruflun, hægðatregða, vindgangur, þaninn kviður, vélindabakflæðis-sjúkdómur, ropi		Bráð brisbólga, seinkuð magatæming	Garnastífla
Lifur og gall			Gallsteina-veiki, Gallblöðru-bólga		
Húð og undirhúð				Ofsabjúgur#	
Almennar aukaverkanir og aukaverkanir á íkomustað		þreyta	Viðbrögð á stungustað\$		
Rannsóknaniður stöður		Sínushraðtaktur, gáttasleglarof af fyrstu gráðu (AVB)			

Tilkynnt eftir markaðssetningu lyfsins.

* Skráð blóðsykurslækkun með einkennum með blóðsykur $\leq 3,9$ mmol/l

† Á eingöngu við 1,5 mg skammta af dúlaglútíði. Við 0,75 mg skammta af dúlaglútíði féll tíðni aukaverkunarinnar í næsta tíðniflokk fyrir neðan.

\$ Algengt í rannsókn hjá börnum; 3,9% (2 sjúklingar) í hópnum sem fékk 0,75 mg af dúlaglútíði, 3,8% (2 sjúklingar) í hópnum sem fékk 1,5 mg af dúlaglútíði og 2% (1 sjúklingur) í hópnum sem fékk lyfleysu. Öll tilvik voru væg eða miðlungi alvarleg.

Lýsing á völdum aukaverkunum

Blóðsykurslækkun

Þegar dúlaglútíð í skömmunum 0,75 mg eða 1,5 mg var notað sem einlyfjameðferð eða samhliða metformíni einu sér, eða metformíni ásamt píoglitazóni, var nýgengi (incidence) skráðrar blóðsykurslækkunar með einkennum 5,9% til 10,9% og var tíðnin (rate) 0,14 til 0,62 tilvik/sjúkling/ári. Engin tilvik um alvarlega blóðsykurslækkun voru tilkynnt.

Þegar notaðir voru 0,75 mg skammtar af dúlaglútíði samhliða súlfónylúrealyfi ásamt metformíni var nýgengi skráðrar blóðsykurlækkunar með einkennum 39,0% og tíðnin var 1,67 tilvik/sjúkling/ári en ef notaðir voru 1,5 mg skammtar var nýgengi 40,3% og tíðnin var 1,67 tilvik/sjúkling/ári. Nýgengi alvarlegrar blóðsykurlækkunar var 0% og tíðni 0,00 tilvik/sjúkling/ári við 0,75 mg skammta en við 1,5 mg skammta var nýgengi 0,7% og tíðni 0,01 tilvik/sjúkling/ári. Þegar notaður voru 1,5 mg skammtar af dulaglútíði samhliða súlfónylúrealyfi eingöngu var nýgengi skráðrar blóðsykurslækkunar

með einkennum 11,3% og tíðnin var 0,90 tilvik/sjúkling/ár og engin tilvik um alvarlega blóðsykurslækkun komu fram.

Þegar notaðir voru 1,5 mg skammtar af dulaglútíði samhliða insúlin glargíni var nýgengi skráðrar blóðsykurslækkunar með einkennum 35,3% og tíðnin var 3,38 tilvik/sjúkling/ár. Nýgengi alvarlegrar blóðsykurslækkunar var 0,7% og tíðnin 0,01 tilvik/sjúkling/ári.

Þegar notaðir voru 0,75 mg skammtar af dúlaglútíði samhliða insúlini með máltíð var nýgengi skráðrar blóðsykurlækkunar með einkennum 85,3% og tíðnin var 35,66 tilvik/sjúkling/ári en ef notaðir voru 1,5 mg skammtar var nýgengi 80,0% og tíðnin var 31,06 tilvik/sjúkling/ári. Nýgengi alvarlegrar blóðsykurlækkunar var 2,4% og tíðni 0,05 tilvik/sjúkling/ári við 0,75 mg skammta en við 1,5 mg skammta var nýgengi 3,4% og tíðni 0,06 tilvik/sjúkling/ári.

Á fyrstu 52 vikunum í 3. stigs rannsókn þar sem 1,5 mg, 3 mg og 4,5 mg af dúlaglútíði voru gefin ásamt metformíni var nýgengi skráðrar blóðsykurlækkunar með einkennum 3,1%, 2,4% og 3,1%, í þessari röð, og var nýgengið 0,07, 0,05 og 0,07 tilvik/sjúkling/ár; tilkynnt var um eitt tilvik alvarlegrar blóðsykurlækkunar hjá sjúklingi sem fékk 1,5 mg af dúlaglútíði og eitt tilvik hjá sjúklingi sem fékk 4,5 mg af dúlaglútíði.

Aukaverkanir frá meltingarfærum

Uppsafnaðar tilkynningar á aukaverkunum frá meltingarfærum í allt að 104 vikur voru m.a. um ógleði (12,9% við 0,75 mg skammta af dúlaglútíði en 21,2% við 1,5 mg skammta), niðurgangur (10,7% og 13,7% í sömu röð) og uppköst (6,9% og 11,5% í sömu röð). Þær voru alla jafna vægar eða í meðallagi alvarlegar og greint var frá því að mest bæri á þeim fyrstu 2 vikur meðferðarinnar en að þeim fækkaði hratt næstu 4 vikurnar, en eftir þann tíma hélst tíðnin tiltölulega stöðug.

Í 3. stigs rannsókn þar sem gefin voru 1,5 mg, 3 mg og 4,5 mg af dúlaglútíði voru uppsafnaðar tilkynningar um aukaverkanir frá meltingarfærum á fyrstu 52 vikunum (í sömu röð) um ógleði (14,2%, 16,1% og 17,3%), niðurgang (7,7%, 12,0% og 11,6%) og uppköst (6,4%, 9,1% og 10,1%).

Í klínískum lyfjafræðirannsóknum sem gerðar voru á sjúklingum með sykursýki af tegund 2 í allt að 6 vikur var tilkynnt um flestar aukaverkanir frá meltingarfærum á fyrstu 2-3 dögunum eftir upphafsskammtinn og svo fækkaði þeim með næstu skömmtum.

Bráð brisbólga

Í 2. og 3. stigs skráningarrannsóknum var tíðni bráðrar brisbólgu 0,07% hjá þeim sem fengu dúlaglútíð, en 0,14% hjá þeim sem fengu lyfleysu og 0,19% hjá þeim sem fengu samanburðarlyf, með eða án annarrar grunnmeðferðar við sykursýki.

Brisensím

Dúlaglútíð tengist 11% til 21% aukningu frá upphafi meðferðar á gildum brisensíma (lípasa og/eða amýlasa úr brisi) (sjá kafla 4.4). Ef ekki koma til önnur einkenni eða ummerki bráðrar brisbólgu hefur hækken á gildum brisensíma ein sér ekki forspárgildi fyrir bráða brisbólgu. Einnig hefur verið tilkynnt um bráða brisbólgu og brisbólgu eftir markaðssetningu lyfsins.

Aukin hjartsláttartíðni

Við notkun dúlaglútíðs sást lítils háttar aukning á hjartsláttartíðni, sem nam að meðaltali 2 til 4 slögum á mínútu (bpm) og nýgengi sínushraðtakts (sinus tachycardia) sem var 1,3% við 0,75 mg skammta en 1,4% við 1,5 mg skammta, ásamt aukningu um ≥ 15 bpm frá upphafsgildi.

Í 3. stigs rannsókn þar sem gefin voru 1,5 mg, 3 mg og 4,5 mg af dúlaglútíði var nýgengi sínushraðtakts með aukningu um ≥ 15 bpm frá upphafsgildi 2,6%, 1,9% og 2,6%, í þeirri röð. Meðalaukning hjartsláttartíðni var 1 – 4 slög á mínútu.

Gáttasleglarof af fyrstu gráðu/lenging á PR-bili

Við notkun dúlaglútíðs sást lítils háttar aukning á PR-bili frá upphafsgildi sem nam að meðaltali 2 til 3 msec. og nýgengi gáttasleglarofs af fyrstu gráðu sem var 1,5% við 0,75 mg skammta en 2,4% við 1,5 mg skammta.

Í 3. stigs rannsókn þar sem gefin voru 1,5 mg, 3 mg og 4,5 mg af dúlaglútíði var nýgengi gáttasleglarofs af fyrstu gráðu 1,2%, 3,8% og 1,7%, í þeirri röð. Meðallenging PR-bils frá upphafi var 3 – 5 msec.

Ónæmingargeta

Meðal sjúklinga sem fengu dúlaglútíð í skráningarrannsóknum mynduðu 1,6% mótefni gegn dúlaglútíði við meðferðina, sem bendir til þess að byggingarbreytingar á GLP-1-hluta og breyttum IgG4-hlutum dúlaglútíðsameindarinnar, ásamt miklum líkindum við eðlilega (native) GLP-1-hluta og IgG4-hluta, dragi úr hættu á ónæmissvörum gegn dúlaglútíði. Hjá sjúklingum sem mynduðu mótefni gegn dúlaglútíði var þéttni þeirra yfirleitt lítil og þó fjöldi þeirra sjúklinga sem mynduðu mótefni gegn dúlaglútíði hafi verið lítill sýndi greining á niðurstöðum úr 3. stigs klínískum rannsóknum engin skýr áhrif af mótefnum gegn dúlaglútíði á breytingar á HbA1c. Enginn þeirra sjúklinga sem fengu almenn ofnæmisviðbrögð mynduðu mótefni gegn dúlaglútíði.

Ofnæmi

Í skráningarrannsóknum á stigi 2 og 3 var tilkynnt um almenn ofnæmisviðbrögð (t.d. ofsakláða eða bjúg) hjá 0,5% sjúklinga sem fengu dúlaglútíð. Mjög sjaldan hefur verið tilkynnt um bráðaofnæmisviðbrögð eftir markaðssetningu dúlaglútíðs.

Viðbrögð á stungustað

Tilkynningar um aukaverkanir á stungustað hafa borist frá 1,9 % sjúklinga sem fá dúlaglútíð. Tilkynningar um aukaverkanir á stungustað sem eru hugsanlega af völdum ónæmis (t.d. útbrot, hörundsroði) hafa borist frá 0,7 % sjúklinga og hafa yfirleitt verið vægar.

Meðferð hætt vegna meintilviks

Í rannsóknum sem stóðu í 26 vikur var tíðnin fyrir sjúklinga sem hættu í meðferð vegna meintilvika 2,6% fyrir 0,75 mg af dúlaglútíði, 6,1% fyrir 1,5 mg af dúlaglútíði, en 3,7 % fyrir lyfleysu. Á heildartíma rannsóknarinnar (allt að 104 vikur) var tíðnin fyrir sjúklinga sem hættu í meðferð vegna meintilvika 5,1% fyrir 0,75 mg af dúlaglútíði en 8,4 % fyrir 1,5 mg af dúlaglútíði. Algengustu aukaverkanirnar sem leiddu til þess að sjúklingar hættu í meðferðinni voru ógleði (1,0% fyrir 0,75 mg af dúlaglútíði, 1,9% fyrir 1,5 mg af dúlaglútíði), niðurgangur (0,5% og 0,6%, í sömu röð) og uppköst (0,4% og 0,6%, í sömu röð) og þær voru yfirleitt tilkynntar á fyrstu 4–6 vikum meðferðar.

Í 3. stigs rannsókn þar sem gefin voru 1,5 mg, 3 mg og 4,5 mg af dúlaglútíði var tíðni þess að sjúklingar hættu þáttöku í rannsókninni vegna aukaverkana á fyrstu 52 vikunum 6,0% (1,5 mg), 7,0% (3 mg) og 8,5% (4,5 mg). Þær aukaverkanir sem oftast leiddu til þess að sjúklingar hættu notkun dúlaglútíðs í 1,5 mg, 3 mg og 4,5 mg skömmum voru (í þeirri röð) ógleði (1,3%, 1,3%, 1,5%), niðurgangur (0,2%, 1,0%, 1,0%) og uppköst (0,0%, 0,8%, 1,3%).

Dúlaglútíð í 3 mg og 4.5 mg skömmum

Öryggissnið hjá sjúklingum sem fengu meðferð með 3 mg eða 4,5 mg af dúlaglútíði einu sinni í viku er í samræmi við það sem hefur verið lýst fyrir 0,75 mg og 1,5 mg skammta af dúlaglútíði einu sinni í viku.

Börn

Öryggissnið hjá börnum 10 ára og eldri sem fengu meðferð með 0,75 mg eða 1,5 mg af dúlaglútíði einu sinni í viku er í samræmi við það sem hefur verið lýst hér fyrir ofan hjá fullorðnum sjúklingum.

Mótefnamyndun hjá börnum sem fengu meðferð með dúlaglútíði einu sinni í viku er í samræmi við það sem hefur verið lýst hér fyrir ofan hjá fullorðnum sjúklingum. Í rannsókninni á börnum komu mótefni gegn dúlaglútíði fram við meðferðina hjá 2,1% sjúklinga sem fengu lyfleysu og 4,0% sjúklinga sem fengu dúlaglútíð.

Tilkynning aukaverkana sem grunur er um að tengist lyfinu

Eftir að lyf hefur fengið markaðsleyfi er mikilvægt að tilkynna aukaverkanir sem grunur er um að tengist því. Þannig er hægt að fylgjast stöðugt með sambandinu milli ávinnings og áhættu af notkun lyfsins. Heilbrigðisstarfsmenn eru hvattir til að tilkynna allar aukaverkanir sem grunur er um að tengist lyfinu samkvæmt fyrirkomulagi sem gildir í hverju landi fyrir sig, sjá [Appendix V](#).

4.9 Ofskömmtn

Áhrif ofskömmtnar með dúlaglútíði í klínískum rannsóknum hafa m.a. verið sjúkdómar í meltingarfærum og blóðsykurslækkun. Ef um ofskömmtn er að ræða skal hefja viðeigandi stuðningsmeðferð í samræmi við klínísk einkenni sem koma fram hjá sjúklingnum.

5. LYFJAFRÆDILEGAR UPPLÝSINGAR

5.1 Lyfhrif

Flokkun eftir verkun: Sykursýkislyf, blóðsykurslækkandi lyf önnur en insúlin, ATC-flokkur: A10BJ05.

Verkunarháttur

Dúlaglútíð er langverkandi örvi á viðtaka fyrir glúkagonlíkt peptíð 1 (GLP-1). Í sameindinni eru 2 eins dísúlfíð-tengdar keðjur þar sem hvor um sig inniheldur breytta GLP-1 afleiðurunu (analog sequence) úr mönnum sem er tengd með samgildu tengi við breyttan hluta þungrar Fc keðju (heavy chain fragment) immúnoglóbúlíns G4 (IgG4) úr mönnum, með litlum peptíðtengli. GLP-1 afleiðuhluti dúlaglútíðs er um það bil 90 % eins og upprunalegt GLP-1 úr mönnum (7-37). Upprunalegt GLP-1 er með helmingunartímann 1,5–2 mínútur vegna niðurbrots af völdum DPP-4 og úthreinsunar um nýru. Öfugt við upprunalegt GLP-1 er dúlaglútíð ónæmt fyrir niðurbroti af völdum DPP-4 og stærð þess er mikil sem hægir á frásogi auk þess að draga úr úthreinsun um nýru. Þessir tæknilegu eiginleikar eru leiddir saman þannig að úr verður leysanleg blanda og lengri helmingunartími fæst, eða sem nemur 4,7 dögum, sem gerir hana hentuga fyrir gjöf undir húð, einu sinni í viku. Dúlaglútíðsameindin hefur enn fremur verið hönnuð til að hindra viðtakaháða ónæmissvörum Fcγ (receptor-dependent immune response) og til að draga úr ónæmingargetu.

Dúlaglútíð sýnir ýmsa verkunarmáta blóðsykurshækkunar GLP-1. Ef um er að ræða hækkaða glúkósþéttini, sér dúlaglútíð um að auka innanfrumu hring tengt AMP (cAMP) í betafrumum í brisi sem leiðir til insúlinlosunar. Dúlaglútíð bælir seytingu glúkagons sem þekkt er að hækkar óeðlilega hjá sjúklingum með sykursýki af tegund 2. Lægri glúkagonþéttni leiðir til minni losunar glúkósa frá lifur. Dúlaglútíð hægir einnig á magatæmingu.

Lyfhrif

Dúlaglútíð bætir blóðsykurstjórnun með því að lækka og viðhalda lægri glúkósastyrk við föstu, fyrir mat og eftir mat hjá sjúklingum með sykursýki af tegund 2. Breytingin hefst eftir fyrstu gjöf dúlaglútíðs og helst út vikulanga hléið milli skammta.

Í rannsókn á lyfhrifum dúlaglútíðs kom í ljós að sjúklingar með sykursýki af tegund 2, sem fengu stakan skammt af glúkósa í bláeð, endurvöktu fyrsta fasa insúlinseytingar upp að gildum sem voru hærri en sáust hjá heilbrigðum þátttakendum sem fengu lyfleysu og bætta insúlinseytingu í öðrum fasa. Í sömu rannsókn virtist gjöf á stökum 1,5 mg dúlaglútíðskammti auka hámarksinsúlinseytingu β-fruma og bæta virkni β-fruma hjá þátttakendum með sykursýki af tegund 2, samanborið við lyfleysu.

Í samræmi við lyfjahvörf dúlaglútíðs henta lyfhrif þess einnig fyrir gjöf einu sinni í viku (sjá kafla 5.2).

Verkun og öryggi

Blóðsykursstjórnun

Lagt var mat á öryggi og verkun dúlaglútíðs í tíu slembiröðuðum, 3. stigs samanburðarrannsóknum sem náðu til 8.035 sjúklinga með sykursýki af tegund 2. Af þeim sjúklingum voru $1.644 \geq 65$ ára og þar af voru $174 \geq 75$ ára. Í þessum rannsóknum fengu 5.650 sjúklingar meðferð með dúlaglútíði og af þeim fengu 1.558 0,75 mg af Trulicity einu sinni í viku, 2.862 fengu 1,5 mg af Trulicity einu sinni í viku, 616 fengu 3 mg af Trulicity einu sinni í viku og 614 fengu 4,5 mg af Trulicity einu sinni í viku. Klínískt marktækur bati í blóðsykursstjórnun kom fram með dúlaglútíði í öllum rannsóknunum með mælingum á glýkósýleruðum blóðrauða A1c (HbA1c).

Einlyfjameðferð

Dúlaglútíð var rannsakað í 52 vikna virkri samanburðarrannsókn með einlyfja meðferð í samanburði við metformín. Trulicity í skömmutunum 0,75 mg og 1,5 mg hafði yfirburði yfir metformín (1.500–2.000 mg/dag) hvað varðar lækkun á HbA1c og marktækt stærri hluti sjúklinga náði markmiðinu fyrir HbA1c sem var $< 7,0\%$ og $\leq 6,5\%$ með Trulicity í skömmutunum 0,75 mg og 1,5 mg, samanborið við metformín eftir 26 vikur.

Tafla 2. Niðurstöður úr 52 vikna rannsókn á einlyfjameðferð með tveimur skammtastærðum af dúlaglútíði með samanburði við metformín

Upphafsgil di HbA1c (%)	Meðalbreyt ing á HbA1c (%)	Sjúklingar við markmið HbA1c <7,0% (%) ^a	Breyting á fastandi glúkósa í blóði (FBG) $\leq 6,5\%$ (%) ^b	Breyting á líkamsþyn gd (mmól/l)	Breyting á líkamsþyn gd (kg)
26 vikur					
Dúlaglútíð 1,5 mg, eинu sinni í viku (n=269)	7,63	-0,78 ^{††}	61,5 [#]	46,0 ^{##}	-1,61
Dúlaglútíð 0,75 mg, einu sinni í viku (n=270)	7,58	-0,71 ^{††}	62,6 [#]	40,0 [#]	-1,46
Metformín 1.500– 2.000 mg/dag (n=268)	7,60	-0,56	53,6	29,8	-1,34
52 vikur					
Dúlaglútíð 1,5 mg, eинu sinni í viku (n=269)	7,63	-0,70 ^{††}	60,0 [#]	42,3 ^{##}	-1,56 [#]
Dúlaglútíð 0,75 mg, einu sinni í viku (n=270)	7,58	-0,55 [†]	53,2	34,7	-1,00
Metformín 1.500– 2.000 mg/dag (n=268)	7,60	-0,51	48,3	28,3	-1,15

[†] margfeldni aðlöguð, einhliða p-gildi $< 0,025$, fyrir að dúlaglútíð sé ekki síðra en metformín;

^{††} margfeldni aðlöguð, einhliða p-gildi $< 0,025$, fyrir yfirburði dúlaglútíðs yfir metformín,

eingöngu metið fyrir HbA1c.

[#] $p < 0,05$, ^{##} $p < 0,001$ meðferðarhópur á dúlaglútíði samanborið við metformín

^a HbA1c gildi 7,0% (DCCT) samsvarar 53,0 mmól/mól (IFCC) (meðalgildi blóðsykurs 8,6 mmól/L)

^b HbA1c gildi 6,5% (DCCT) samsvarar 47,5 mmól/mól (IFCC) (meðalgildi blóðsykurs 7,8 mmól/L)

Tíðni skráðrar blóðsykurslækkunar með einkennum var 0,62 tilvik/sjúkling/ári við meðferð með 1,5 mg af dúlaglútíði, 0,15 tilvik/sjúkling/ári með 0,75 mg af dúlaglútíði og 0,09 tilvik/sjúkling/ári með metformíni. Engin tilvik um alvarlega blóðsykurslækkun komu fram.

Samsett meðferð með metformíni

Öryggi og verkun dúlaglútíðs voru rannsökuð í virkri samanburðarrannsókn (sítagliptín 100 mg daglega) og með lyfleysu sem stóð í 104 vikur, allt í samsettri meðferð með metformíni. Meðferð með 1,5 mg eða 0,75 mg af Trulicity leiddi til yfirburðalækkunar á HbA1c samanborið við sítagliptín í viku 52, auk þess sem marktækt stærri hluti sjúklinga náði HbA1c-markmiðunum < 7,0 % og ≤ 6,5 %. Þessi áhrif voru viðvarandi fram að lokum rannsóknarinnar (104 vikur).

Tafla 3. Niðurstöður úr 104 vikna rannsókn á meðferð með tveimur skammtastærðum af dúlaglútíði með samanburði við lyfleysu og sítagliptín

Upphafsgil di HbA1c	Meðalbreyt ing á HbA1c	Sjúklingar við markmið HbA1c	Breyting á FBG (mmól/l)	Breyting á líkamsþyn gd (kg)	
26 vikur					
Dúlaglútíð 1,5 mg, einu sinni í viku (n=304)	8,12	-1,22 ^{††,##}	60,9** ^{,##}	46,7** ^{,##}	-2,38** ^{,##}
Dúlaglútíð 0,75 mg, einu sinni í viku (n=302)	8,19	-1,01 ^{††,##}	55,2** ^{,##}	31,0** ^{,##}	-1,97** ^{,##}
Lyfleysa (n= 177)	8,10	0,03	21,0	12,5	-0,49
Sítagliptín 100 mg, einu sinni á dag (n=315)	8,09	-0,61	37,8	21,8	-0,97
52 vikur					
Dúlaglútíð 1,5 mg, einu sinni í viku (n=304)	8,12	-1,10 ^{††}	57,6 ^{##}	41,7 ^{##}	-2,38 ^{##}
Dúlaglútíð 0,75 mg, einu sinni í viku (n=302)	8,19	-0,87 ^{††}	48,8 ^{##}	29,0 ^{##}	-1,63 ^{##}
Sítagliptín 100 mg, einu sinni á dag (n=315)	8,09	-0,39	33,0	19,2	-0,90
104 vikur					
Dúlaglútíð 1,5 mg, einu sinni í viku (n=304)	8,12	-0,99 ^{††}	54,3 ^{##}	39,1 ^{##}	-1,99 ^{##}
Dúlaglútíð 0,75 mg, einu sinni í viku (n=302)	8,19	-0,71 ^{††}	44,8 ^{##}	24,2 ^{##}	-1,39 ^{##}
Sítagliptín 100 mg, einu sinni á dag (n=315)	8,09	-0,32	31,1	14,1	-0,47

†† margfeldni aðlöguð, einhliða p-gildi < 0,025, fyrir yfirburði dúlaglútíðs yfir sítagliptín, aðeins metið fyrir HbA1c
í viku 52 og viku 104

‡‡ margfeldni aðlöguð, einhliða p-gildi < 0,001, fyrir yfirburði dúlaglútíðs samanborið við lyfleysu, aðeins metið fyrir HbA1c

** p < 0,001 meðferðarhópur á dúlaglútíði samanborið við lyfleysu

p < 0,001 meðferðarhópur á dúlaglútíði samanborið við sítagliptín

^a HbA1c gildi 7,0% (DCCT) samsvarar 53,0 mmól/mól (IFCC) (meðalgildi blóðsykurs 8,6 mmól/L)

^b HbA1c gildi 6,5% (DCCT) samsvarar 47,5 mmól/mól (IFCC) (meðalgildi blóðsykurs 7,8 mmól/L)

Tíðni skráðrar blóðsykurslækkunar með einkennum var 0,19 tilvik/sjúkling/ári við meðferð með 1,5 mg af dúlaglútíði, 0,18 tilvik/sjúkling/ári með 0,75 mg af dúlaglútíði og 0,17 tilvik/sjúkling/ári með sítagliptíni. Engin tilvik um alvarlega blóðsykurslækkun komu fram hjá þeim sem fengu dúlaglútíð.

Öryggi og verkun dúlaglútíðs var einnig kannað í 26 vikna rannsókn með samanburði við virkt lyf (líraglútíð 1,8 mg á dag) og voru bæði lyfin gefin ásamt metformíni. Meðferð með 1,5 mg af Trulicity leiddi til svipaðrar lækkunar HbA1c-gilda og fjölda sjúklinga sem náði HbA1c-markmiðunum < 7,0 % og ≤ 6,5 % og meðferð með líraglútíði.

Tafla 4. Niðurstöður úr 26 vikna rannsókn á meðferð með einni skammtastærð af dúlaglútíði með samanburði við virka lyfið líraglútíð

Upphafsgil di HbA1c	Meðalbreyt ing á HbA1c (%)	Sjúklingar við markmið HbA1c <7,0 % (%) ^a	Breyting á FBG ≤6,5 % (%) ^b	Breyting á líkamsþyn gd (mmól/l) (kg)
26 vikur				
Dúlaglútíð 1,5 mg, einu sinni í viku (n=299)	8,06	-1,42 [‡]	68,3	54,6
Líraglútíð ⁺ 1,8 mg einu sinni á dag (n=300)	8,05	-1,36	67,9	50,9

[‡] Einhliða p-gildi < 0,001 fyrir að dúlaglútíð sé ekki síðri kostur en líraglútíð, eingöngu metið fyrir HbA1c.

p < 0,05 fyrir hópinn sem fékk dúlaglútíð, borið saman við hópinn sem fékk líraglútíð.

⁺ Upphafsskammtur sjúklinga sem var slembiraðað til að fá líraglútíð var 0,6 mg/dag. Eftir viku 1 var skammtur aukinn í 1,2 mg/dag og síðan í 1,8 mg/dag eftir viku 2.

^a HbA1c gildi 7,0% (DCCT) samsvarar 53,0 mmól/mól (IFCC) (meðalgildi blóðsykurs 8,6 mmól/L)

^b HbA1c gildi 6,5% (DCCT) samsvarar 47,5 mmól/mól (IFCC) (meðalgildi blóðsykurs 7,8 mmól/L)

Tíðni skráðrar blóðsykurslækkunar með einkennum var 0,12 tilvik/sjúkling/ári við meðferð með 1,5 mg af dúlaglútíði og 0,29 tilvik/sjúkling/ári með líraglútíði. Engin tilvik um alvarlega blóðsykurslækkun komu fram.

Samsett meðferð með metformíni og súlfónýlúrealyfjum

Í rannsókn með samanburði við virkt lyf sem stóð í 78 vikur var dúlaglútíð borið saman við glargíninsúlin, bæði með metformín og súlfónýlúrealyfjum sem bakgrunnslyf. Í viku 52 sýndi 1,5 mg af Trulicity yfirburði í lækkun á HbA1c samanborið við glargíninsúlin, sem hélst til viku 78; lækkun á HbA1c með 0,75 mg af Trulicity var hins vegar ekki síðri kostur en glargíninsúlin. Marktækt hærra hlutfall þátttakenda náði HbA1c-markmiði < 7,0 % eða ≤ 6,5 % eftir 52 vikur og 78 vikur með 1,5 mg af Trulicity en með glargíninsúlini.

Tafla 5. Niðurstöður úr 78 vikna rannsókn á meðferð með tveimur skammtastærðum af dúlaglútíði með samanburði við virka lyfið glargíninsúlin

Upphafsgildi HbA1c (%)	Meðal-breyting á HbA1c (%)	Sjúklingar við markmið HbA1c <7,0% (%) ^a	Sjúklingar við markmið HbA1c ≤6,5% (%) ^b	Breyting á FBG (mmól/l)	Breyting á líkamsþyngd (kg)
52 vikur					
Dúlaglútíð 1,5 mg, einu sinni í viku (n=273)	8,18	-1,08 ^{††}	53,2 ^{##}	27,0 ^{##}	-1,50
Dúlaglútíð 0,75 mg, einu sinni í viku (n=272)	8,13	-0,76 [†]	37,1	22,5 [#]	-0,87 ^{##}
Glargíninsúlin ⁺ , einu sinni á dag (n=262)	8,10	-0,63	30,9	13,5	-1,76
78 vikur					
Dúlaglútíð 1,5 mg, einu sinni í viku (n=273)	8,18	-0,90 ^{††}	49,0 ^{##}	28,1 ^{##}	-1,10 [#]
Dúlaglútíð 0,75 mg, einu sinni í viku (n=272)	8,13	-0,62 [†]	34,1	22,1	-0,58 ^{##}
Glargíninsúlin ⁺ , einu sinni á dag (n=262)	8,10	-0,59	30,5	16,6	-1,58

† margfeldni aðlöguð, einhliða p-gildi < 0,025, fyrir að dúlaglútíð sé ekki síðra en metformín;

†† margfeldni aðlöguð, einhliða p-gildi < 0,025, fyrir yfirburði dúlaglútíðs yfir glargíninsúlin, aðeins metið fyrir HbA1c

p < 0,05, ## p < 0,001 meðferðarhópur á dúlaglútíði samanborið við glargíninsúlin

+ Skammtar af glargíninsúlini voru aðlagðir með því að nota algrím þar sem markmiðið fyrir fastandi glúkósa í plasma var < 5,6 mmól/l

^a HbA1c gildi 7,0% (DCCT) samsvarar 53,0 mmól/mól (IFCC) (meðalgildi blóðsykurs 8,6 mmól/L)

^b HbA1c gildi 6,5% (DCCT) samsvarar 47,5 mmól/mól (IFCC) (meðalgildi blóðsykurs 7,8 mmól/L)

Tíðni skráðrar blóðsykurlækkunar með einkennum var 1,67 tilvik/sjúkling/ári við meðferð með 1,5 mg af dúlaglútíði, 1,67 tilvik/sjúkling/ári við meðferð með 0,75 mg af dúlaglútíði og 3,02 tilvik/sjúkling/ári með glargíninsúlini. Tvö tilvik alvarlegrar blóðsykurlækkunar komu fram við notkun 1,5 mg af dúlaglútíði og tvö við notkun glargíninsúlins.

Samsett meðferð með súlfónylúrealyfjum

Öryggi og verkun dúlaglútíðs sem viðbótarmeðferð ásamt súlfónylúrealyfjum var rannsakað í 24 vikna samanburðarrannsókn við lyfleysu. Fram kom tölfraðilega marktæk lækkun á HbA1c í 24. viku eftir notkun 1,5 mg Trulicity samhliða glimepiríði samanborið við lyfleysu ásamt glimepiríði eftir 24 vikur. Marktækt hærra hlutfall þátttakenda náði HbA1c-markmiði < 7,0 % og ≤ 6,5 % eftir 24 vikur með 1,5 mg af Trulicity en með lyfleysu.

Tafla 6. Niðurstöður úr 24 vikna samanburðarrannsókn við lyfleysu þegar dúlaglútíð var gefið sem viðbótarmeðferð með glimepiríði

	Upphafsgildi HbA1c (%)	Meðalbreyting á HbA1c (%)	Sjúklingar við markmið HbA1c <7,0% (%) ^a	Sjúklingar við markmið HbA1c ≤6,5% (%) ^b	Breyting á FBG (mmól/l)	Breyting á líkamsþyngd (kg)
24 vikur						
Dúlaglútíð 1,5 mg, einu sinni í viku (n=239)	8,39	-1,38 ^{††}	55,3 ^{††}	40,0 ^{**}	-1,70 ^{††}	-0,91
Lyfleysa (n=60)	8,39	-0,11	18,9	9,4	0,16	-0,24

†† p < 0,001 fyrir yfirburði dúlaglútíðs yfir lyfleysu, með leiðréttingu fyrir höfnunarmistök (type I error)

** p < 0,001 fyrir dúlaglútíð meðferðarhóp borinn saman við lyfleysu hóp

^a HbA1c gildi 7,0% (DCCT) samsvarar 53,0 mmól/mól (IFCC) (meðalgildi blóðsykurs 8,6 mmól/L)

^b HbA1c gildi 6,5% (DCCT) samsvarar 47,5 mmól/mól (IFCC) (meðalgildi blóðsykurs 7,8 mmól/L)

Þegar notaðir voru 1,5 mg skammtar af dulaglútíði var tíðni skráðrar blóðsykurslækkunar með einkennum 0,90 tilvik/sjúkling/ár en með lyfleysu 0,04 tilvik/sjúkling/ár. Engin tilvik um alvarlega blóðsykurslækkun komu fram hvorki með dúlaglútíði né lyfleysu.

Samsett meðferð með SGLT2-hemli, með eða án metformíns

Lagt var mat á öryggi og verkun þess að bæta dulaglútíði við meðferð með SGLT2-hemli (sodium-glucose co-transporter 2 inhibitor) (96% með metformíni og 4% án metformíns) í 24 vikna rannsókn með samanburði við lyfleysu. Meðferð með 0,75 mg eða 1,5 mg af Trulicity ásamt meðferð með SGLT2-hemli leiddi til tölfræðilega marktækrar lækkunar á gildi HbA1c eftir 24 vikur, borið saman við lyfleysu ásamt meðferð með SGLT2-hemli. Marktækt hærra hlutfall sjúklinga náði settu takmarki HbA1c <7,0% og HbA1c ≤6,5% eftir 24 vikur, bæði með 0,75 mg af Trulicity og með 1,5 mg af Trulicity en með lyfleysu.

Tafla 7. Niðurstöður 24 vikna rannsóknar á dulaglútíði sem viðbót við meðferð með SGLT2-hemli, með samanburði við lyfleysu

	Upphafsgildi HbA1c (%)	Meðalbreyting á HbA1c (%)	Sjúklingar við markmið HbA1c <7,0% (%) ^a	Sjúklingar við markmið HbA1c ≤6,5% (%) ^b	Breyting á FBG (mmól/l)	Breyting á líkamsþyngd (kg)
24 vikur						
Dúlaglútíð 0,75 mg, einu sinni í viku (n=141)	8,05	-1,19 ^{††}	58,8 ^{††}	38,9 ^{**}	-1,44	-2,6
Dúlaglútíð 1,5 mg, einu sinni í viku (n=142)	8,04	-1,33 ^{††}	67,4 ^{††}	50,8 ^{**}	-1,77	-3,1
Lyfleysa (n=140)	8,05	-0,51	31,2	14,6	-0,29	-2,3

†† p < 0,001 fyrir yfirburði dúlaglútíðs yfir lyfleysu, með leiðréttingu fyrir höfnunarmistök (type I error)

** p < 0,001 fyrir dúlaglútíð meðferðarhóp borinn saman við lyfleysuhóp

^a Sjúklingar sem hættu í slembiraðaðri meðferð áður en 24 vikur voru liðnar voru taldir ekki hafa náð settu takmarki.

^b HbA1c gildi 7,0% (DCCT) samsvarar 53,0 mmól/mól (IFCC) (meðalgildi blóðsykurs 8,6 mmól/L)

^b HbA1c gildi 6,5% (DCCT) samsvarar 47,5 mmól/mól (IFCC) (meðalgildi blóðsykurs 7,8 mmól/L)

Tíðni skráðrar blóðsykurslækkunar með einkennum var 0,15 tilvik/sjúkling/ár með dúlaglútíði 0,75 mg, 0,16 tilvik/sjúkling/ár með dúlaglútíði 1,5 mg og 0,12 tilvik/sjúkling/ár með lyfleysu. Einn sjúklingur tilkynnti alvarlega blóðsykurslækkun við meðferð með dúlaglútíði 0,75 mg ásamt SGLT2-hemli, en enginn við notkun dúlaglútíðs 1,5 mg eða lyfleysu ásamt SGLT2-hemli.

Samsett meðferð með metformíni og pióglítazóni

Í rannsókn með samanburði við virkt lyf (exenatíð, tvisvar á dag) og lyfleysu ásamt bæði metformíni og pióglítazóni sýndu 1,5 mg og 0,75mg af Trulicity yfirburði umfram lyfleysu og exenatíð varðandi lækkun HbA1c, ásamt því að marktækt hærra hlutfall sjúklinga náði HbA1c-markmiðunum < 7,0 % eða ≤ 6,5 %.

Tafla 8. Niðurstöður úr 52 vikna rannsókn á meðferð með tveimur skammtastærðum af dúlaglútíði með samanburði við virka lyfið exenatíð

Upphafsgil di HbA1c	Meðalbreyt ing á HbA1c (%)	Sjúklingar við markmið HbA1c <7,0% (%) ^a	Breyting á FBG ≤6,5% (%) ^b	Breyting á líkamsþyn gd (mmol/l)	Breyting á líkamsþyn gd (kg)
26 vikur					
Dúlaglútíð 1,5 mg, eинu sinni í viku (n=279)	8,10	-1,51 ^{††,††}	78,2**/#	62,7**/#	-2,36**/#
Dúlaglútíð 0,75 mg, einu sinni í viku (n=280)	8,05	-1,30 ^{††/††}	65,8 **/#	53,2 **/#	-1,90 **/#
Lyfleysa (n=141)	8,06	-0,46	42,9	24,4	-0,26
Exenatíð ⁺ 10 mcg, tvisvar á dag (n=276)	8,07	-0,99	52,3	38,0	-1,35
52 vikur					
Dúlaglútíð 1,5 mg, eинu sinni í viku (n=279)	8,10	-1,36 ^{††}	70,8 #	57,2 #	-2,04 #
Dúlaglútíð 0,75 mg, einu sinni í viku (n=280)	8,05	-1,07 ^{††}	59,1 #	48,3 #	-1,58 #
Exenatíð ⁺ 10 mcg, tvisvar á dag (n=276)	8,07	-0,80	49,2	34,6	-1,03

†† margfeldni aðlöguð, einhliða p-gildi < 0,025, fyrir yfirburði dúlaglútíðs yfir exenatíð, aðeins metið fyrir HbA1c

†† margfeldni aðlöguð, einhliða p-gildi < 0,001, fyrir yfirburði dúlaglútíðs samanborið við lyfleysu, aðeins metið fyrir HbA1c

* p < 0,05, ** p < 0,001 meðferðarhópur á dúlaglútíði samanborið við lyfleysu

p < 0,05, ## p < 0,001 meðferðarhópur á dúlaglútíði samanborið við exenatíð

+ Skammturinn af exenatíði var 5 mcg, tvisvar á dag, fyrstu 4 vikurnar og 10 mcg, tvisvar á dag eftir það

^a HbA1c gildi 7,0% (DCCT) samsvarar 53,0 mmol/mol (IFCC) (meðalgildi blóðsykurs 8,6 mmol/L)

^b HbA1c gildi 6,5% (DCCT) samsvarar 47,5 mmol/mol (IFCC) (meðalgildi blóðsykurs 7,8 mmol/L)

Tíðni skráðrar blóðsykurslækkunar með einkennum í meðferð með 1,5 mg af dúlaglútíði var 0,19 tilvik/sjúkling/ári, með 0,75 mg af dúlaglútíði 0,14 tilvik/sjúkling/ári og með exenatíði tvisvar á dag var hún 0,75 tilvik/sjúkling/ári. Engin tilfelli um alvarlega blóðsykurslækkun komu fram í meðferð með dúlaglútíði en tvö tilfelli um alvarlega blóðsykurslækkun komu fram með exenatíði tvisvar á dag.

Samsett meðferð með grunninsúlini titruðu í hæfilega skammta, með eða án metformíns

Öryggi og verkun lyfsins við blóðsykursstjórnun var metið í 28 vikna samanburðarrannsókn við lyfleysu með því að bera saman viðbótarmeðferð með 1,5 mg af Trulicity við meðferð með glargíninsúlini sem grunninsúlini titruðu í hæfilega skammta (88% með metformíni og 12% án metformíns) og lyfleysu í sömu samsetningum. Til að ná bestu skömmutun glargíninsúlins voru skammtar títraðir þar til markmiðinu, fastandi blóðsykur í sermi <5,6 mmol/l, var náð hjá báðum hópum.

Meðal upphafsskammtur glargíninsúlins var 37 einingar/dag hjá sjúklingum sem fengu lyfleysu og 41 eining/dag hjá sjúklingum sem fengu 1,5 mg af Trulicity.

Upphafsskammtur glargíninsúlins hjá sjúklingum með HbA1c <8,0% var lækkaður um 20%. Í lok 28 vikna meðferðartímans var skammturinn 65 einingar/dag hjá sjúklingum sem fengu lyfleysu og 51 eining/dag hjá sjúklingum sem fengu 1,5 mg af Trulicity. Arangurinn af 28 vikna meðferð með 1,5 mg af Trulicity einu sinni í viku birtist sem tölfraðilega marktæk lækkun á HbA1c samanborið við lyfleysu og marktækt hærra hlutfall sjúklinga náði HbA1c-markmiðunum < 7,0 % og ≤ 6,5 % (sjá töflu 9).

Tafla 9. Niðurstöður úr 28 vikna samanburðarrannsókn við lyfleysu þegar dúlaglútið var gefið sem viðbótarmeðferð með glargíninsúlini í titruðum skömmum

Upphafsgildi HbA1c (%)	Meðal-breyting á HbA1c (%)	Sjúklingar við markmið HbA1c <7,0% (%) ^a	Breyting á FBG ≤6,5% (%) ^b	Breyting á líkamsþyngd (kg)
28 vikur				
Dúlaglútið 1,5 mg, einu sinni í viku og glargíninsúlin (n=150)	8,41	-1,44 ^{††}	66,7 ^{††}	50,0 ^{**}
Lyfleysa einu sinni í viku og glargíninsúlin (n=150)	8,32	-0,67	33,3	16,7

^{††} p < 0,001 fyrir yfirburði dúlaglútiðs yfir lyfleysu, með leiðréttingu fyrir höfnunarmistök (type I error).

^{**} p < 0,001 meðferðarhópur sem fékk dúlaglútið borið saman við lyfleysu

^a HbA1c gildi 7,0% (DCCT) samsvarar 53,0 mmol/mol (IFCC) (meðalgildi blóðsykurs 8,6 mmol/L)

^b HbA1c gildi 6,5% (DCCT) samsvarar 47,5 mmol/mol (IFCC) (meðalgildi blóðsykurs 7,8 mmol/L)

Þegar notaðir voru 1,5 mg skammtar af dúlaglútiði ásamt glargíninsúlini var tíðni skráðrar blóðsykurslækkunar með einkennum 3,38 tilvik/sjúkling/ár borið saman við lyfleysu með glargíninsúlini sem var 4,38 tilvik/sjúkling/ár. Einn sjúklingur tilkynnti um alvarlega blóðsykurslækkun eftir gjöf 1,5 mg af dúlaglútiði ásamt glargíninsúlini en enginn þegar lyfleysa var notuð.

Samsett meðferð með insúlini með máltíð, með eða án metformíns

Í þessari rannsókn hættu sjúklingar á insúlinmeðferðaráætluninni sem þeir voru í fyrir rannsóknina, og samanstóð af 1 eða 2 insúlinsprautum á dag, og var slembiraðað í meðferð með dúlaglútiði einu sinni í viku eða í meðferð með glargíninsúlini, einu sinni á dag. Báðar meðferðirnar voru í samsetningu með líspróinsúlini með máltíð, þrisvar á dag, með eða án metformíns. Í viku 26 sýndu bæði 1,5 mg og 0,75 mg af Trulicity yfirburði yfir glargíninsúlin hvað varðar lækkun á HbA1c og þessi áhrif héldust til viku 52. Hærra hlutfall sjúklinga náði HbA1c-markmiðunum < 7,0 % eða ≤ 6,5 % í viku 26 og < 7,0 % í viku 52 samanborið við meðferð með glargíninsúlini.

Tafla 10. Niðurstöður úr 52 vikna rannsókn á meðferð með tveimur skammtastærðum af dúlaglútíði með samanburði við virka lyfið glargíninsúlin

Upphafsgil di HbA1c	Meðalbreyt ing á HbA1c (%)	Sjúklingar við markmið HbA1c <7,0% (%) ^a	Breyting á FBG ≤6,5% (%) ^b	Breyting á líkamsþyn gd (kg)	
26 vikur					
Dúlaglútíð 1,5 mg, einu sinni í viku (n=295)	8,46	-1,64 ^{††}	67,6 [#]	48,0 [#]	-0,27 ^{##}
Dúlaglútíð 0,75 mg, einu sinni í viku (n=293)	8,40	-1,59 ^{††}	69,0 [#]	43,0	0,22 ^{##}
Glargíninsúlin ⁺ , einu sinni á dag (n=296)	8,53	-1,41	56,8	37,5	-1,58
52 vikur					
Dúlaglútíð 1,5 mg, einu sinni í viku (n=295)	8,46	-1,48 ^{††}	58,5 [#]	36,7	0,08 ^{##}
Dúlaglútíð 0,75 mg, einu sinni í viku (n=293)	8,40	-1,42 ^{††}	56,3	34,7	0,41 ^{##}
Glargíninsúlin ⁺ , einu sinni á dag (n=296)	8,53	-1,23	49,3	30,4	-1,01

†† margfeldni aðlöguð, einhliða p-gildi < 0,025, fyrir yfirburði dúlaglútíðs yfir glargíninsúlin, aðeins metið fyrir HbA1c

[#] p < 0,05, ^{##} p < 0,001 meðferðarhópur á dúlaglútíði samanborið við glargíninsúlin

⁺ Skammtar af glargíninsúlini voru aðlagaðir með því að nota algrím þar sem markmiðið fyrir fastandi glúkósa í plasma var < 5,6 mmól/l

^a HbA1c gildi 7,0% (DCCT) samsvarar 53,0 mmól/mól (IFCC) (meðalgildi blóðsykurs 8,6 mmól/L)

^b HbA1c gildi 6,5% (DCCT) samsvarar 47,5 mmól/mól (IFCC) (meðalgildi blóðsykurs 7,8 mmól/L)

Tíðni skráðrar blóðsykurslækkunar með einkennum í meðferð með 1,5 mg af dúlaglútíði var 31,06 tilvik/sjúkling/ári, með 0,75 mg af dúlaglútíði var hún 35,66 tilvik/sjúkling/ári og með glargíninsúlini var hún 40,95 tilvik/sjúkling/ári. Tíu sjúklingar tilkynntu um alvarlega blóðsykurslækkun í meðferð með 1,5 mg af dúlaglútíði, sjö í meðferð með 0,75 mg af dúlaglútíði og fimmtán í meðferð með glargíninsúlini.

Fastandi blóðsykur

Meðferð með dúlaglútíði leiddi til marktækrar lækkunar frá upphafsgildi í fastandi blóðsykri. Mestu áhrifin á styrkleika fastandi blóðsykurs komu fram eftir 2 vikur. Framfarirnar á fastandi glúkósa héldust út lengstu tímalengd rannsóknar, eða 104 vikur.

Glúkósi eftir máltíð

Meðferð með dúlaglútíði leiddi til marktækrar lækkunar á meðaltali glúkósagilda eftir máltíð frá upphafsgildi (breyting frá upphafsgildi til fyrsta tímapunkts -1,95 mmól/l til -4,23 mmól/l).

Virkni betafruma

Klínískar rannsóknir með dúlaglútíði hafa gefið vísbendingar um aukna virkni betafrumna með mælingum samkvæmt líkani sem metur getu til að viðhalda jafnvægi í blóðsykurstjórnun (HOMA2-B). Áhrifin á virkni betafrumna héldust út lengstu tímalengd rannsóknar, eða 104 vikur.

Líkamsþyngd

1,5 mg skammtur af Trulicity var tengdur við viðvarandi þyngdarlækkun út rannsóknartímann (breyting frá upphafsgildi til lokatímapunkts -0,35 kg til -2,90 kg). Breytingar á líkamsþyngd hjá þeim sem fengu 0,75 mg af Trulicity voru á bilinu 0,86 kg til -2,63 kg. Hjá sjúklingum í meðferð með dúlaglútið kom lækkunin á líkamsþyngd fram, óháð ógleði, þótt lækkunin væri tölulega meiri í hópnum sem fékk ógleði.

Niðurstöður sem sjúklingar greindu frá

Dúlaglútið jók marktaekt heildaránaðgu með meðferðina samanborið við exenatíð, tvisvar á dag. Auk þess kom fram marktaekt minni tíðni blóðsykurshækkunar og blóðsykurslækkunar, samanborið við exenatíð, tvisvar á dag.

Blóðþrýstingur

Áhrif dúlaglútiðs á blóðþrýsting með sólarhrings blóðþrýstingsmælingum, voru metin í rannsókn á 755 sjúklingum með sykursýki af tegund 2. Í meðferð með dúlaglútið urðu lækkanir á slagbilsþrýstingi (SBP) (-2,8 mmHg breyting samanborið við lyfleysu) í viku 16. Engin breyting varð á þanbilsþrýstingi (DBP). Svipaðar niðurstöður komu fram fyrir slagbils- og þanbilsþrýsting á lokatímapunkti rannsóknarinnar í viku 26.

Mat á hjarta- og æðasjúkdómum

Safngreining á 2. og 3. stigs rannsóknum

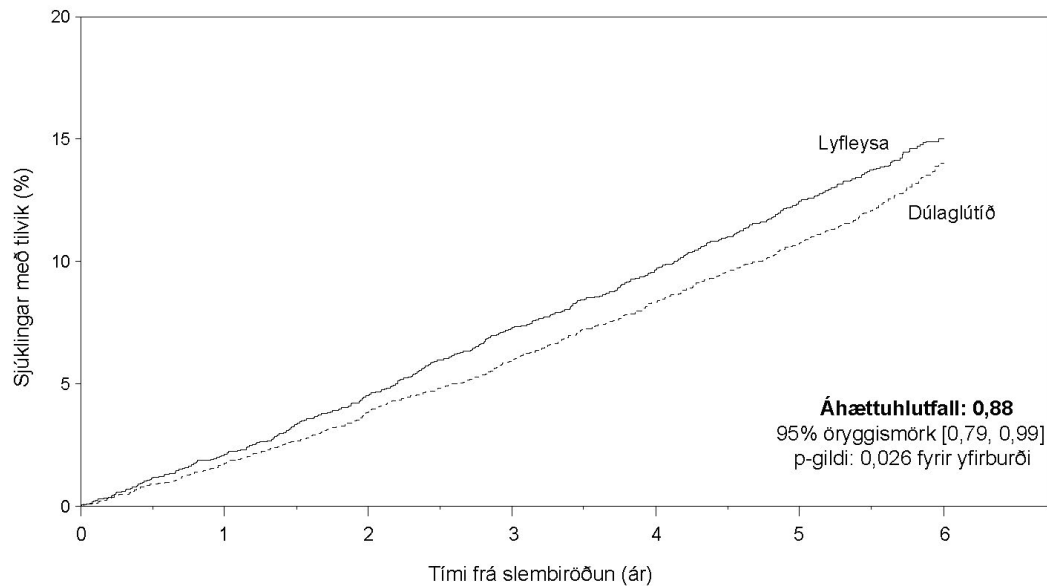
Í safngreiningu á 2. og 3. stigs skráningarrannsóknum hafði alls 51 sjúklingur (dúlaglútið: 26 [N = 3.885]; öll samanburðarlyf: 25 [N = 2.125]) fengið a.m.k. eitt tilvik hjarta- og æðasjúkdóms (dauðsfall af völdum hjarta- og æðasjúkdóms, hjartadrep án dauðsfalls, heilablóðfall án dauðsfalls eða innlögn á sjúkrahús vegna hvíkullar hjartaangar). Niðurstöðurnar sýndu enga aukningu í hættu á hjarta- og æðasjúkdómum með dúlaglútið samanborið við samanburðarmeðferðir (HR: 0,57; öryggisbil: [0,30; 1,10]).

Rannsókn á áhrifum á hjarta og æðakerfi

Langtímarannsókn á áhrifum Trulicity á hjarta og æðakerfi var tvíblind klínísk rannsókn með samanburði við lyfleysu. Sjúklingum með sykursýki af tegund 2 var slembiraðað til að fá annaðhvort Trulicity 1,5 mg (4.949) eða lyfleysu (4.952), hvort tveggja til viðbótar við hefðbundna meðferð við sykursýki af tegund 2 (0,75 mg skammtur var ekki gefinn í þessari rannsókn). Miðgildi lengdar eftirfylgni var 5,4 ár.

Meðalaldur þátttakenda var 66,2 ár, meðallíkamsþyngdarstuðull var 32,3 kg/m² og 46,3% sjúklinganna voru kvenkyns. 3.114 sjúklingar (31,5%) voru með staðfestan hjarta- og æðasjúkdóm. Miðgildi HbA1c við upphaf rannsóknarinnar var 7,2%. Í hópnum sem fékk Trulicity voru sjúklingar ≥65 ára (n = 2.619) og ≥75 ára (n = 484) og sjúklingar með vægt (n = 2.435), miðlungi alvarlega (n = 1.031) og alvarlega (n = 50) skerta nýrnastarfsemi.

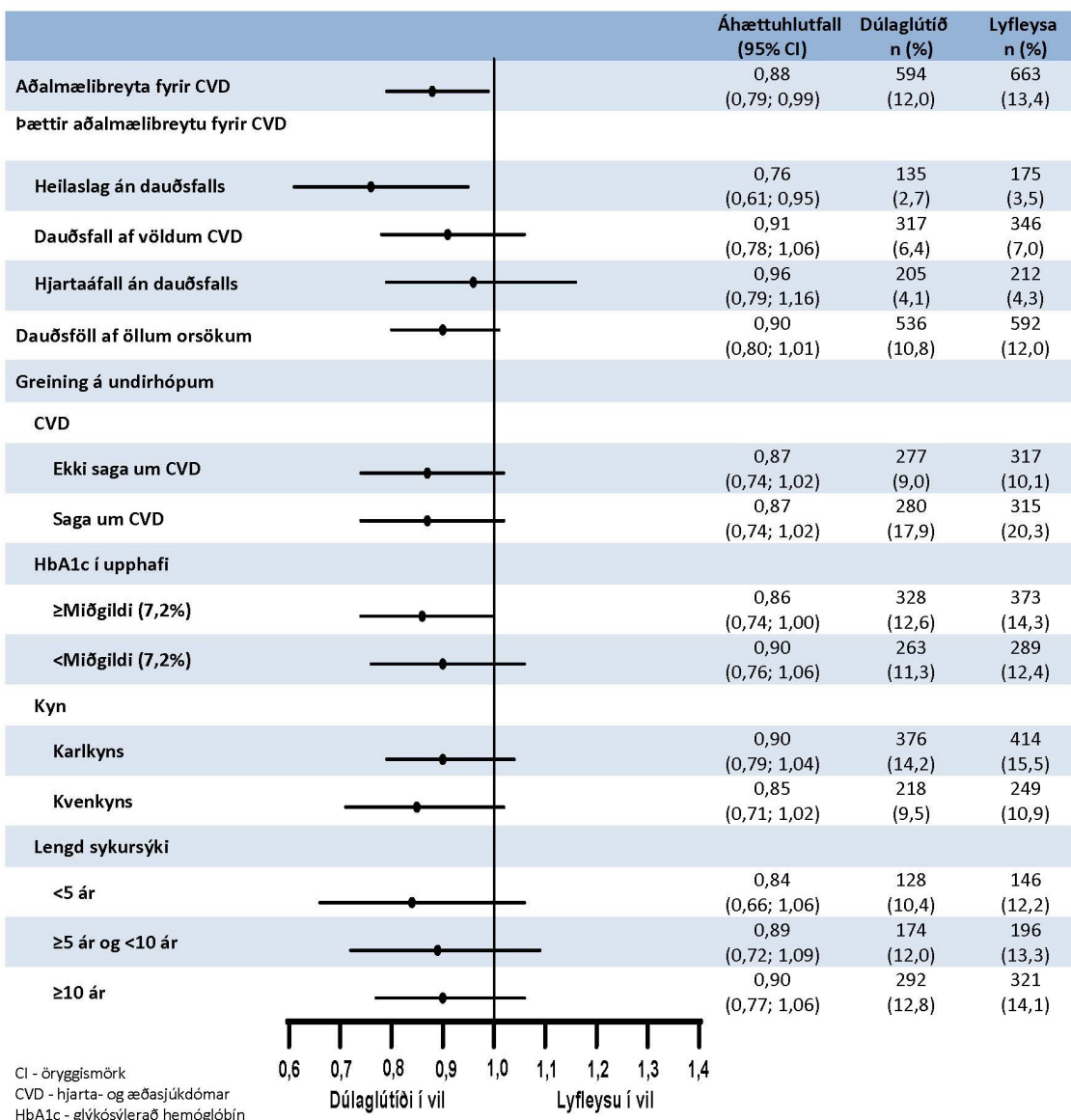
Aðalmælibreytan var tími frá slembiröðun fram að fyrsta alvarlegu tilviki hjarta- og æðasjúkdóms: dauðsfalli af völdum hjarta- og æðasjúkdóms, hjartaáfalli án dauðsfalls eða heilaslagi án dauðsfalls. Trulicity reyndist betur en lyfleysa við að koma í veg fyrir alvarlegt tilvik hjarta- og æðasjúkdóms (mynd 1). Eins og fram kemur á mynd 2 dró úr tíðni allra tilgreindra tegunda alvarlegra tilvika hjarta- og æðasjúkdóms.



Fjöldi sjúklinga í hættu

Lyfleyja	4952	4791	4625	4437	4275	3575	742
Dúlaglútið	4949	4815	4670	4521	4369	3686	741

Mynd 1. Kaplan-Meier graf sem sýnir tíma fram að fyrsta alvarlegu tilviki hjarta- og æðasjúkdóms: dauðsfalli af völdum hjarta- og æðasjúkdóms, hjartaáfalli án dauðsfalls eða heilaslagi án dauðsfalls, í langtímarannsókninni á áhrifum dúlaglútiðs á hjarta og æðakerfi



Mynd 2. Forest graf sem sýnir greiningu á einstökum tegundum alvarlegra tilvika hjarta- og æðasjúkdóms, dauðsföllum af öllum orsökum og samræmi í áhrifum á aðalmælibreytuna, þvert á undirhópa

Marktæk og viðvarandi lækkun HbA1c-gilda frá upphafi rannsóknarinnar fram í mánuð 60 sást hjá hópnum sem fékk Trulicity til viðbótar hefðbundinni meðferð umfram hópinn sem fékk lyfleysu til viðbótar hefðbundinni meðferð (-0,29% borið saman við 0,22%; áætlaður meðferðarmunur -0,51% [-0,57; -0,45]; $p < 0,001$). Marktækt færri sjúklingar fengu viðbótarmeðferð til blóðsykurlækkunar í hópnum sem fékk Trulicity en í hópnum sem fékk lyfleysu (Trulicity: 2.086 [42,2%]; lyfleysa: 2.825 [57,0%]; $p < 0,001$).

Meðferð með 4,5 mg, 3 mg og 1,5 mg af dúlaglútiði ásamt metformíni

Öryggi og verkun meðferðar með 3 mg eða 4,5 mg af dúlaglútiði einu sinni í viku, borið saman við meðferð með 1,5 mg af dúlaglútiði einu sinni í viku, sem viðbót við meðferð með metformíni, voru rannsókuð í 52 vikna rannsókn. Eftir 36 vikur var árangur betri af bæði 3 mg og 4,5 mg af Trulicity en af 1,5 mg af Trulicity við að lækka gildi HbA1c og minnka líkamsþyngd. Hærra hlutfall sjúklinga náði HbA1c-markmiðunum $\geq 7,0\%$ eða $\leq 6,5\%$ eftir 36 vikur með 3 mg og 4,5 mg af Trulicity. Hlutfall sjúklinga sem náði $\geq 5\%$ minnkinu líkamsþyngdar frá upphafi meðferðarinnar var 31%, 40% og 49% fyrir 1,5 mg, 3 mg og 4,5 mg af Trulicity, í þeirri röð. Þessi áhrif héldust í 52 vikur.

Tafla 11. Niðurstöður rannsóknar með samanburði við virkt lyf og samanburði þriggja skammtastærða af dúlaglútíði

	Upphafsgildi HbA1c (%)	Meðalbreyting á HbA1c (%)	Sjúklingar sem náðu HbA1c-markmiði		Breyting á fastandi blóðsykri (FBG) (mmol/l)	Breyting á líkamsþyngd (kg)
			<7,0% (%) ^a	≤6,5% (%) ^b		
36 vikur						
Dúlaglútíð 1,5 mg einu sinni í viku (n = 612)	8,64	-1,53	57,0	38,1	-2,45	-3,1
Dúlaglútíð 3 mg einu sinni í viku (n = 616)	8,63	-1,71 [#]	64,7 [#]	48,4 ^{##}	-2,66	-4,0 [#]
Dúlaglútíð 4,5 mg einu sinni í viku (n = 614)	8,64	-1,87 ^{##}	71,5 [#]	51,7 ^{##}	-2,90 [#]	-4,7 ^{##}
52 vikur						
Dúlaglútíð 1,5 mg einu sinni í viku (n = 612)	8,64	-1,52	58,6	40,4	-2,39	-3,5
Dúlaglútíð 3 mg einu sinni í viku (n = 616)	8,63	-1,71 [‡]	65,4 [‡]	49,2 [‡]	-2,70 [‡]	-4,3 [‡]
Dúlaglútíð 4,5 mg einu sinni í viku (n = 614)	8,64	-1,83 ^{##}	71,7 ^{##}	51,3 ^{##}	-2,92 ^{##}	-5,0 ^{##}

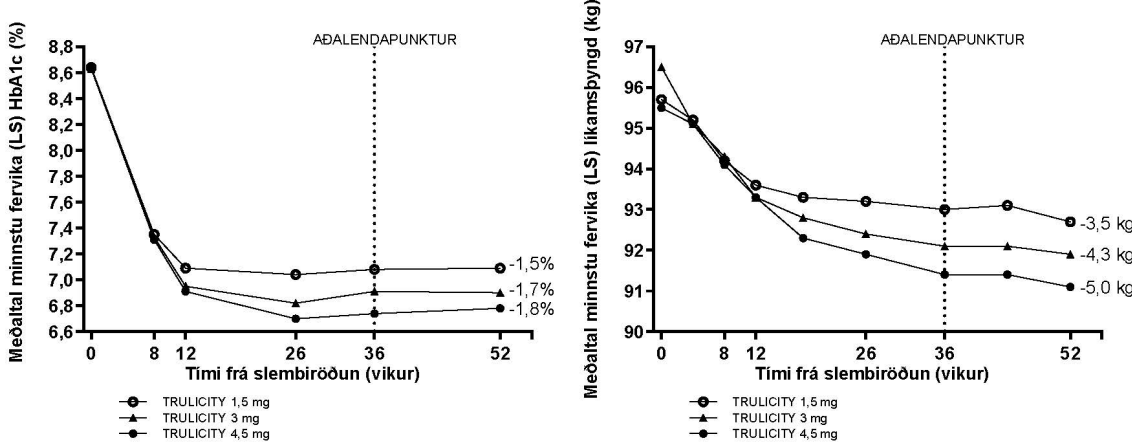
[#] p < 0,05, ^{##} p < 0,001 fyrir yfirburði yfir dúlaglútíð 1,5 mg, aðlöguð p-gildi með leiðréttingu fyrir höfnunarmistök (type I error)

[‡] p < 0,05, ^{##} p < 0,001 borið saman við dúlaglútíð 1,5 mg

^a HbA1c gildi 7,0% (DCCT) samsvarar 53,0 mmol/mol (IFCC) (meðalgildi blóðsykurs 8,6 mmol/L)

^b HbA1c gildi 6,5% (DCCT) samsvarar 47,5 mmol/mol (IFCC) (meðalgildi blóðsykurs 7,8 mmol/L)

Niðurstöðurnar beindust að meðferðaráhrifum (greining byggðist á blönduðum líkönnum fyrir endurteknar mælingar og langsum tvíkosta aðhvarfsgreiningu (longitudinal logistic regression)).



Mynd 3. Meðalbreyting á HbA1c (%) og líkamsþyngd (kg) frá upphafi meðferðar fram í viku 52

Tíðni skráðrar blóðsykurslækkunar með einkennum í meðferð með 1,5 mg, 3 mg og 4,5 mg af dúlaglútíði var 0,07, 0,05 og 0,07 tilvik/sjúkling/ári, í þeirri röð. Einn sjúklingur tilkynnti um alvarlega blóðsykurslækkun í meðferð með 1,5 mg af dúlaglútíði, enginn í meðferð með 3 mg af dúlaglútíði og einn í meðferð með 4,5 mg af dúlaglútíði.

Sérstakir sjúklingahópar

Notkun hjá sjúklingum með skerta nýrnastarfsemi

Í 52 vikna rannsókn var Trulicity 1,5 mg og 0,75 mg borið saman við títrað glargíninsúlin sem viðbót við insúlin lispró með máltíð, til að meta áhrif á blóðsykurstjórnun og öryggi sjúklinga með miðlungi alvarlegan til alvarlegan langvarandi nýrnasjúkdóm (eGFR [hjá CKD-EPI] <60 og $\geq 15 \text{ ml/mín./1,73 m}^2$). Sjúklingarnir hættu fyrri insúlin meðferð áður en rannsóknin hófst þegar þeim var slembiraðað í hópa. Við upphaf rannsóknarinnar var heildar meðalgildi eGFR 38 ml/mín./1,73 m², 30% sjúklinga voru með eGFR < 30 ml/mín./1,73 m².

Eftir 26 vikur voru Trulicity 1,5 mg og 0,75 mg ekki síðri en glargíninsúlin við að lækka gildi HbA1c og þessi áhrif héldust óbreytt eftir 52 vikur. Svipað prósentuhlutfall sjúklinga náði markmiðsgildi HbA1c sem nam < 8,0 % við 26 og 52 vikur, með báðum skammtastærðum dúlaglútíðs og með glargíninsúlini.

Tafla 12: Niðurstöður úr 52 vikna virkri rannsókn með samanburðarhópi þar sem tveir skammtar af dúlaglútið voru bornir saman við glargíninsúlin (hjá sjúklingum með miðlungi til alvarlegan langvarandi nýrnasjúkdómu)

	Upphafsgil di HbA1c (%)	Meðalbreyt ing á HbA1c (%)	Sjúklingar við markmið HbA1c <8,0% (%) ^a	Breyting á FBG (mmól/l)	Breyting á líkamsþyng d (kg)
26 vikur					
Dúlaglútið 1,5 mg, eинu sinni í viku (n=192)	8,60	-1,19 [†]	78,3	1,28##	-2,81##
Dúlaglútið 0,75 mg, einu sinni í viku (n=190)	8,58	-1,12 [†]	72,6	0,98##	-2,02##
Glargíninsúlin ⁺ , eинu sinni á dag (n=194)	8,56	-1,13	75,3	-1,06	1,11
52 vikur					
Dúlaglútið 1,5 mg, eинu sinni í viku (n=192)	8,60	-1,10 [†]	69,1	1,57##	-2,66##
Dúlaglútið 0,75 mg eинu sinni í viku (n=190)	8,58	-1,10 [†]	69,5	1,15##	-1,71##
Glargíninsúlin ⁺ , eинu sinni á dag (n=194)	8,56	-1,00	70,3	-0,35	1,57

[†] einhliða p-gildi < 0,025, fyrir yfirburði dúlaglútiðs yfir glargíninsúlin

^{##} p < 0,001 meðferðarhópur á dúlaglútið samanborið við glargíninsúlin

⁺ Skammtar af glargíninsúlini voru aðlagaðir með því að nota algrím þar sem markmiðið fyrir fastandi glúkósa í plasma var ≤ 8,3 mmól/l

^a HbA1c gildi 8,0% (DCCT) samsvarar 63,9 mmól/mól (IFCC) (meðalgildi blóðsykurs 10,1 mmól/L)

Tíðni skráðra tilvika af einkennum blóðsykursfalls með dúlaglútiði 1,5 mg, dúlaglútiði 0,75 mg, og glargíninsúlini voru 4,44, 4,34 og 9,62 tilvik/sjúkling/ár, í sömu röð. Enginn sjúklingur tilkynnti um tilvik af alvarlegu blóðsykursfalli með dúlaglútiði 1,5 mg, sex með dúlaglútiði 0,75 mg og sautján með glargíninsúlini. Öryggissnið dúlaglútiðs hjá sjúklingum með skerta nýrnastarfsemi var svipað og sést hefur í öðrum rannsóknum með dúlaglútiði.

Notkun handa börnum

Gerður var samanburður á öryggi og verkun hjá börnum og ungingum 10 ára og eldri við notkun dúlaglútiðs 0,75 mg og 1,5 mg einu sinni í viku og lyfleysu, sem bætt var við breytt mataræði og hreyfingu, með eða án metformíns og/eða grunninsúlins. Tíblint tímabil með samanburði við lyfleysu var 26 vikur, en eftir það hófu sjúklingar sem höfðu fengið lyfleysu 26 vikna opna meðferð með dúlaglútiði 0,75 mg einu sinni í viku og sjúklingar sem höfðu fengið dúlaglútið héldu áfram opinni meðferð með þeim skammti sem þeir höfðu fengið. Eftir 26 vikur hafði dúlaglútið reynst betur en lyfleysa við að lækka gildi HbA1c.

Tafla 13. Niðurstöður varðandi blóðsykur hjá börnum 10 ára og eldri með sykursýki af tegund 2 og ófullnægjandi blóðsykurstjórn þrátt fyrir breytt mataræði og hreyfingu (með eða án metformíns og grunninsúlínss)

	Upphafsgildi HbA1c (%)	Meðalbreyting á HbA1c (%)	Sjúklingar sem náðu markgildi HbA1c		Meðalbreyting á FBG (mmól/l)	Meðalbreyting á líkamsþyngdarstuðli (kg/m ²)
			<7,0% (%) ^a	≤6,5% (%) ^b		
26 vikur						
Dúlaglútíð sameinað ^c (n = 103)	8,0	-0,8 ^{##}	51,5 ^{##}	41,8 ^{##}	-1,1 ^{##}	-0,1
Dúlaglútíð 0,75 mg einu sinni í viku (n = 51)	7,9	-0,6 ^{##}	54,9 ^{##}	43,1 ^{##}	-0,7 [#]	-0,2
Dúlaglútíð 1,5 mg einu sinni í viku (n = 52)	8,2	-0,9 ^{##}	48,1 ^{##}	40,4 ^{##}	-1,4 ^{##}	-0,1
Lyfleysa einu sinni í viku (n = 51)	8,1	0,6	13,7	9,8	1,0	0,0
52 vikur^d						
Dúlaglútíð sameinað ^c (n = 103)	8,0	-0,4	59,5	45,2	-0,63	0,1
Dúlaglútíð 0,75 mg einu sinni í viku (n = 51)	7,9	-0,2	65,0	55,0	-0,21	0,0
Dúlaglútíð 1,5 mg einu sinni í viku (n = 52)	8,2	-0,6	54,6	36,4	-0,95	0,1
Lyfleysa/dúlaglútíð 0,75 mg einu sinni í viku ^e (n = 51)	8,1	-0,1	50,0	29,4	0,24	-0,2

^a p <0,05, ^{##} p <0,001 fyrir að dúlaglútíð reynist betur en lyfleysa, aðlöguð p-gildi, leiðrétt fyrir heildarskekkju af tegund I.

^b p <0,05, ^{##} p <0,001 fyrir að dúlaglútíð reynist betur en lyfleysa.

^c HbA1c gildi 7,0% (DCCT) samsvarar 53,0 mmól/mól (IFCC) (meðalgildi blóðsykurs 8,6 mmól/L)

^b HbA1c gildi 6,5% (DCCT) samsvarar 47,5 mmól/mól (IFCC) (meðalgildi blóðsykurs 7,8 mmól/L)

^c Sameinaðar niðurstöður fyrir Trulicity 0,75 mg og 1,5 mg. Samanburður niðurstaðna fyrir skammtastærðirnar tvær saman eða hvora fyrir sig við niðurstöður fyrir lyfleysu var fyrirfram skilgreindur og leiðréttur fyrir heildarskekkju af tegund I.

^d Mat á verkun við lok aðaltímabilssins (26 vikur) byggðist á áhrifastærð meðferðaráætlunar (treatment regimen estimand) en mat á verkun við lok opnu framlengingarinnar (52 vikur) byggðist á áhrifastærð verkunar (efficacy estimand).

^e Sjúklingar sem fengu lyfleysu á upphaflega 26 vikna tvíblinda tímabilinu hófu meðferð með dúlaglútíði 0,75 mg einu sinni í viku á opna 26 vikna eftirfylgnitímabilinu.

5.2 Lyfjahvörf

Frásog

Eftir gjöf undir húð hjá sjúklingum með sykursýki af tegund 2 nær dúlaglútíð hámarksþéttni í plasma á 48 klst. Meðaltölun fyrir hámarksútsetningu (C_{max}) og heildarútsetningu (AUC) voru um það bil

114 ng/ml og 14.000 ngh/ml, tilgreint í sömu röð, eftir 1,5 mg skammta af dúlaglútíði hjá sjúklingum með sykursýki af tegund 2. Jafnvægi í plasmaþéttni náðist á milli 2–4 vikna með gjöf á dúlaglútíði, einu sinni í viku (1,5 mg). Útsetning eftir gjöf undir húð með stökum skömmum af dúlaglútíði (1,5 mg), sem gefnir voru í kvið, læri eða upphandlegg, var sambærileg. Meðaltalið fyrir heildaraðgengi (mean absolute bioavailability) dúlaglútíðs eftir stakan 1,5 mg skammt undir húð var um það bil 47 % og eftir stakan 0,75 mg skammt var það 65%. Áætlað var að heildaraðgengi fyrir 3 mg og 4,5 mg skammta væri svipað og fyrir 1,5 mg skammt, þó það hafi ekki verið rannsakað sérstaklega. Aukning á þéttni dúlaglútíðs er u.p.b. hlutfallsleg á skammtabilinu 0,75 mg til 4,5 mg.

Dreifing

Sýnilegt meðaldreifingarrúmmál hjá þýðinu var 3,09 l og sýnilegt útlægt meðaldreifingarrúmmál hjá þýðinu var 5,98 l.

Umbrot

Talið er að dúlaglútíð brotni niður í amínósýrur efnisþáttarins með almennum umbrotsferlum prótína.

Brotthvarf

Sýnilegt meðalúthreinsun dúlaglútíðs hjá þýðinu var 0,142 l/klst og helmingunartími brotthvarfs var u.p.b. 5 dagar.

Sérstakir sjúklingahópar

Aldraðir

Aldur hafði engin klíniskt marktæk áhrif á lyfjahvörf og lyfhrif dúlaglútíðs.

Kyn og kynþáttur

Ekki var um að ræða nein klíniskt mikilvæg áhrif á lyfjahvörf dúlaglútíðs vegna kyns eða kynþáttar.

Líkamsþyngd eða líkamsþyngdarstuðull

Lyfjahvarfagreiningar hafa leitt í ljós tölfræðilega marktækt öfugt hlutfall milli líkamsþyngdar eða líkamsþyngdarstuðuls (BMI) og útsetningar fyrir dúlaglútíði. Þó sáust engin klíniskt marktæk áhrif af þyngd eða líkamsþyngdarstuðli á blóðsykursstjórnun.

Skert nýrnastarfsemi

Í klínískri lyfjafræðirannsókn var lagt mat á lyfjahvörf dúlaglútíðs og reyndust þau yfirleitt svipuð hjá heilbrigðum þáttakendum og sjúklingum með væga til alvarlega skerta nýrnastarfsemi (kreatínínúthreinsun, CrCl < 30 ml/mín.), þar með talinn nýrnasjúkdómur á lokastigi (þörf fyrir skilun). Í 52 vikna klínískri rannsókn hjá sjúklingum með sykursýki af tegund 2 og miðlungi alvarlega til alvarlega skerta nýrnastarfsemi (eGFR [að CKD-EPI] <60 og ≥15 ml/mín./1,73 m²) kom auk þess fram að lyfjahvörf Trulicity 0,75 mg og 1,5 mg einu sinni í viku voru svipuð og áður hafði komið fram í fyrrí klínískum rannsóknum. Sjúklingar með nýrnasjúkdóm á lokastigi tóku ekki þátt í þessari rannsókn.

Skert lifrarstarfsemi

Í klínískri lyfjafræðirannsókn var lagt mat á lyfjahvörf dúlaglútíðs og kom fram tölfræðilega marktæk minnkun á útsetningu fyrir dúlaglútíði sem nam allt að 30 % fyrir meðalgildi C_{max} og 33 % fyrir meðalgildi AUC hjá þáttakendum með skerta lifrarstarfsemi, samanborið við heilbrigða samanburðarhópa. Almenn aukning á gildum t_{max} fyrir dúlaglútíð kom fram með aukinni skerðingu á lifrarstarfsemi. Hins vegar kom ekki fram nein tilhneiting í útsetningu fyrir dúlaglútíði sem var í hlutfalli við stig skertrar lifrarstarfsemi. Þessi áhrif voru ekki talin klíniskt marktæk.

Börn

Þýdisgreining var gerð á lyfjahvörfum 0,75 mg og 1,5 mg af dúlaglútíði hjá 128 sjúklingum á barnsaldri (10 til < 18 ára) með sykursýki af tegund 2. AUC hjá sjúklingum á barnsaldri var u.p.b. 37% lægra en hjá fullorðnum sjúklingum. Þessi munur var þó ekki talinn skipta máli klínískt.

5.3 Forklínískar upplýsingar

Forklínískar upplýsingar benda ekki til neinnar sérstakrar hættu fyrir menn, á grundvelli hefðbundinna rannsókna á lyfjafræðilegu öryggi eða eiturverkunum eftir endurtekna skammta.

Í sex mánaða rannsókn á krabbameinsvaldandi áhrifum hjá erfðabreyttum músum kom engin æxlismyndun fram. Í rannsókn á krabbameinsvaldandi áhrifum hjá rottum sem stóð í tvö ár og gerð var með 4,5 mg skömmum af dúlaglútíði á viku, sem voru ≥ 3 -faldir skammtar miðað við klínísku útsetningu hjá mönnum, reyndist dúlaglútíð valda tölfræðilega marktækri skammtaháðri aukningu á tíðni C-frumuæxla í skjaldkirtli (bæði kirtilæxli og þekjuvefskrabbamein). Klínískt mikilvægi þessara niðurstaðna er ekki þekkt enn sem komið er.

Meðan á frjósemisrannsóknum stóð kom fram fækkun í fjölda gulbúa og lenging á tíðahring við skammta sem tengdir voru minnkaðri fæðuinntöku og þyngdaraukningu hjá móðurdýrum. Þrátt fyrir þetta komu engin áhrif fram á gildi frjósemis og getnaðar eða þroska fósturvísí. Í rannsóknum á eiturverkunum á æxlun komu fram áhrif á bein og skerðing á vexti fóstra hjá rottum og kanínum við útsetningu fyrir dúlaglútíði sem var 5-18 sinnum hærri en lagt var til í klínískum áætlunum. Engar vanskapanir á fóstrum komu þó fram. Í meðferðum hjá rottum sem stóðu yfir alla meðgönguna og mylkinguna varð vart við minnistap hjá kvenkyns afkvæmum við útsetningu sem var 7 sinnum hærri en lagt var til í klínískum áætlunum. Ekki kom fram minnistap hjá kvenkyns og karlkyns rottuungum við dúlaglútíðskömmum sem gaf 38-falda mestu útsetningu hjá mönnum.

6. LYFJAGERÐARFRÆÐILEGAR UPPLÝSINGAR

6.1 Hjálparefni

Natríumsítrat
Sítrónusýra
Mannitol
Pólýsorbat 80
Vatn fyrir stungulyf

6.2 Ósamrýmanleiki

Ekki má blanda þessu lyfi saman við önnur lyf, því rannsóknir á samrýmanleika hafa ekki verið gerðar.

6.3 Geymsluþol

2 ár

6.4 Sérstakar varúðarreglur við geymslu

Geymið í kæli ($2^{\circ}\text{C} - 8^{\circ}\text{C}$).

Má ekki frjósa.

Geymið í upprunalegum umbúðum til varnar gegn ljósi.

Í notkun

Geyma má Trulicity utan kælis í allt að 14 daga við lægri hita en 30°C .

6.5 Gerð íláts og innihald

Glersprauta (tegund I) í lyfjapenna sem má farga.

Hver áfylltur lyfjapenni inniheldur 0,5 ml af lausn.

Pakkningar með 2 og 4 áfylltum lyfjapennum og fjölpakkning með 12 (3 pakkar með 4) áfylltum lyfjapennum. Ekki er víst að allar pakkningastærðir séu markaðssettar.

6.6 Sérstakar varúðarráðstafanir við förgun og önnur meðhöndlun

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

Notkunarleiðbeiningar

Áfylltir lyfjapennar eru eingöngu einnota.

Leiðbeiningar um notkun lyfjapennans eru meðfylgjandi í fylgiseðli lyfsins og skal þeim vandlega fylgt.

Ekki á að nota Trulicity ef agnir eru sýnilegar eða ef lausnin er skýjuð og/eða mislituð.

Ekki má nota Trulicity sem hefur frosið.

7. MARKAÐSLEYFISHAFI

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

8. MARKAÐSLEYFISNÚMER

EU/1/14/956/001

EU/1/14/956/002

EU/1/14/956/003

EU/1/14/956/006

EU/1/14/956/007

EU/1/14/956/008

EU/1/14/956/011

EU/1/14/956/012

EU/1/14/956/013

EU/1/14/956/014

EU/1/14/956/015

EU/1/14/956/016

9. DAGSETNING FYRSTU ÚTGÁFU MARKAÐSLEYFIS/ENDURNÝJUNAR MARKAÐSLEYFIS

Dagsetning fyrstu útgáfu markaðsleyfis: 21. nóvember 2014.

Nýjasta dagsetning endurnýjunar markaðsleyfis: 23. ágúst 2019

10. DAGSETNING ENDURSKOÐUNAR TEXTANS

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

VIÐAUKI II

- A. FRAMLEIÐENDUR LÍFFRÆÐILEGRA VIRKRA EFNA OG
FRAMLEIÐENDUR SEM ERU ÁBYRGIR FYRIR
LOKASAMPÝKKT**
- B. FORSENDUR FYRIR, EÐA TAKMARKANIR Á, AFGREIÐSLU OG
NOTKUN**
- C. AÐRAR FORSENDUR OG SKILYRÐI MARKAÐSLEYFIS**
- D. FORSENDUR EÐA TAKMARKANIR ER VARÐA ÖRYGGI OG
VERKUN VIÐ NOTKUN LYFSINS**

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

Heiti og heimilisfang framleiðenda líffræðilegra virkra efna

Eli Lilly Kinsale Limited
Dunderrow
Kinsale
Co. Cork
Írland

Heiti og heimilisfang framleiðenda sem eru ábyrgir fyrir lokasamþykkt

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

Lilly France
2, rue du Colonel Lilly
67640 Fegersheim
Frakkland

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

Lyfið er lyfseðilsskylt.

C. AÐRAR FORSENDUR OG SKILYRÐI MARKAÐSLEYFIS

• Samantektir um öryggi lyfsins (PSUR)

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

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

• Áætlun um áhættustjórnun

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

Leggja skal fram uppfærða áætlun um áhættustjórnun:

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

VIÐAUKI III
ÁLETRANIR OG FYLGISEÐILL

A. ÁLETRANIR

UPPLÝSINGAR SEM EIGA AÐ KOMA FRAM Á YTRI UMBÚÐUM

YTRI ASKJA - ÁFYLLTUR LYFJAPENNI

1. HEITI LYFS

Trulicity 0,75 mg stungulyf, lausn í áfylltum lyfjapenna
dúlaglútíð

2. VIRK(T) EFNI

Hver áfylltur lyfjapenni inniheldur 0,75 mg af dúlaglútíði í 0,5 ml lausn

3. HJÁLPAREFNI

Hjálparefni: natríumsítrat, sítrónusýra, mannitól, pólýsorbat 80, vatn fyrir stungulyf
Sjá frekari upplýsingar í fylgiseðli.

4. LYFJAFORM OG INNHALD

Stungulyf, lausn

2 áfylltir lyfjapennar með 0,5 ml lausn

4 áfylltir lyfjapennar með 0,5 ml lausn

5. AÐFERÐ VIÐ LYFJAGJÖF OG ÍKOMULEIÐ(IR)

Eingöngu einnota.

Einu sinni í viku.

Merkið við þann dag sem á að nota lyfið, til minnis.

	Má	Pri	Mi	Fi	Fö	Lau	Su
Vika 1							
Vika 2							

	Má	Pri	Mi	Fi	Fö	Lau	Su
Vika 1							
Vika 2							
Vika 3							
Vika 4							

Lesið fylgiseðilinn fyrir notkun.

Til notkunar undir húð.

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

Geymið þar sem börn hvorki ná til né sjá.

7. ÖNNUR SÉRSTÖK VARNAÐARORD, EF MEÐ ÞARF

8. FYRNINGARDAGSETNING

EXP

9. SÉRSTÖK GEYMSLUSKILYRÐI

Geymið í kæli.

Má ekki frjósa.

Geymið í upprunalegum umbúðum til varnar gegn ljósi.

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

11. NAFN OG HEIMILISFANG MARKAÐSLEYFISHAFA

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

12. MARKAÐSLEYFISNÚMER

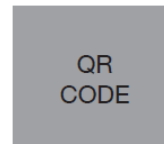
EU/1/14/956/001 2 áfylltir lyfjapennar
EU/1/14/956/002 4 áfylltir lyfjapennar

13. LOTUNÚMER

Lot

14. AFGREIÐSLUTILHÖGUN

15. NOTKUNARLEIÐBEININGAR



www.trulicity.eu

16. UPPLÝSINGAR MEÐ BLINDRALETRI

TRULICITY 0,75 mg

17. EINKVÆMT AUÐKENNI – TVÍVÍTT STRIKAMERKI

Á pakkningunni er tvívítt strikamerki með einkvæmu auðkenni.

18. EINKVÆMT AUÐKENNI – UPPLÝSINGAR SEM FÓLK GETUR LESIÐ

PC

SN

NN

UPPLÝSINGAR SEM EIGA AÐ KOMA FRAM Á YTRI UMBÚÐUM

YTRI ASKJA (með BLUE BOX) – fjölpakkning - ÁFYLLTUR LYFJAPENNI

1. HEITI LYFS

Trulicity 0,75 mg stungulyf, lausn í áfylltum lyfjapenna
dúlaglútíð

2. VIRK(T) EFNI

Hver áfylltur lyfjapenni inniheldur 0,75 mg af dúlaglútíði í 0,5 ml lausn

3. HJÁLPAREFNI

Hjálparefni: natriumsítrat, sítrónusýra, mannitól, pólýsorbat 80, vatn fyrir stungulyf
Sjá frekari upplýsingar í fylgiseðli.

4. LYFJAFORM OG INNHALD

Stungulyf, lausn

Fjölpakkning: 12 (3 pakkar með 4) áfylltir lyfjapennar með 0,5 ml lausn

5. AÐFERÐ VIÐ LYFJAGJÖF OG ÍKOMULEIÐ(IR)

Eingöngu einnota.

Einu sinni í viku.

Lesið fylgiseðilinn fyrir notkun.

Til notkunar undir húð.

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

Geymið þar sem börn hvorki ná til né sjá.

7. ÖNNUR SÉRSTÖK VARNAÐARORÐ, EF MEÐ ÞARF

8. FYRNINGARDAGSETNING

EXP

9. SÉRSTÖK GEYMSLUSKILYRÐI

Geymið í kæli.

Má ekki frjósa.

Geymið í upprunalegum umbúðum til varnar gegn ljósi.

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

11. NAFN OG HEIMILISFANG MARKAÐSLEYFISHAFA

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

12. MARKAÐSLEYFISNÚMER

EU/1/14/956/003

13. LOTUNÚMER

Lot

14. AFGREIÐSLUTILHÖGUN

15. NOTKUNARLEIÐBEININGAR

16. UPPLÝSINGAR MEÐ BLINDRALETRI

TRULICITY 0,75 mg

17. EINKVÆMT AUÐKENNI – TVÍVÍTT STRIKAMERKI

Á pakkningunni er tvívítt strikamerki með einkvæmu auðkenni.

18. EINKVÆMT AUÐKENNI – UPPLÝSINGAR SEM FÓLK GETUR LESIÐ

PC
SN
NN

UPPLÝSINGAR SEM EIGA AÐ KOMA FRAM Á YTRI UMBÚÐUM

INNRI ASKJA (án Blue Box) hluti af fjölpakkningu - ÁFYLLTUR LYFJAPENNI

1. HEITI LYFS

Trulicity 0,75 mg stungulyf, lausn í áfylltum lyfjapenna
dúlaglútið

2. VIRK(T) EFNI

Hver áfylltur lyfjapenni inniheldur 0,75 mg af dúlaglútíði í 0,5 ml lausn

3. HJÁLPAREFNI

Hjálparefni: natriumsítrat, sítrónusýra, mannitól, pólýsorbat 80, vatn fyrir stungulyf
Sjá frekari upplýsingar í fylgiseðli.

4. LYFJAFORM OG INNIGHALD

Stungulyf, lausn

4 áfylltir lyfjapennar með 0,5 ml lausn. Einingar úr fjölpakkningu má ekki selja stakar.

5. AÐFERÐ VIÐ LYFJAGJÖF OG ÍKOMULEIÐ(IR)

Eingöngu einnota.

Einu sinni í viku.

Merkið við þann dag sem á að nota lyfið, til minnis.

	Má	Pri	Mi	Fi	Fö	Lau	Su
Vika 1							
Vika 2							

	Má	Pri	Mi	Fi	Fö	Lau	Su
Vika 1							
Vika 2							
Vika 3							
Vika 4							

Lesið fylgiseðlinn fyrir notkun.

Til notkunar undir húð.

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

Geymið þar sem börn hvorki ná til né sjá.

7. ÖNNUR SÉRSTÖK VARNAÐARORD, EF MED ÞARF

8. FYRNINGARDAGSETNING

EXP

9. SÉRSTÖK GEYMSLUSKILYRÐI

Geymið í kæli.
Má ekki frjósa.
Geymið í upprunalegum umbúðum til varnar gegn ljósi.

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

11. NAFN OG HEIMILISFANG MARKAÐSLEYFISHAFA

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

12. MARKAÐSLEYFISNÚMER

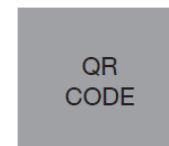
EU/1/14/956/003

13. LOTUNÚMER

Lot

14. AFGREIÐSLUTILHÖGUN

15. NOTKUNARLEIÐBEININGAR



www.trulicity.eu

16. UPPLÝSINGAR MEÐ BLINDRALETRI

TRULICITY 0,75 mg

17. EINKVÆMT AUÐKENNI – TVÍVÍTT STRIKAMERKI

18. EINKVÆMT AUÐKENNI – UPPLÝSINGAR SEM FÓLK GETUR LESIÐ

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

MERKIMIDI Á ÁFYLLTAN LYFJAPENNA

1. HEITI LYFS OG ÍKOMULEIÐ(IR)

Trulicity 0,75 mg stungulyf, lausn í áfylltum lyfjapenna
dúlaglútíð

Til notkunar undir húð

2. AÐFERÐ VIÐ LYFJAGJÖF

Einu sinni í viku

3. FYRNINGARDAGSETNING

EXP

4. LOTUNÚMER

Lot

5. INNIGHALD TILGREINT SEM PYNGD, RÚMMÁL EÐA FJÖLDI EININGA

0,5 ml

6. ANNAÐ

UPPLÝSINGAR SEM EIGA AÐ KOMA FRAM Á YTRI UMBÚÐUM

YTRI ASKJA - ÁFYLLTUR LYFJAPENNI

1. HEITI LYFS

Trulicity 1,5 mg stungulyf, lausn í áfylltum lyfjapenna
dúlaglútíð

2. VIRK(T) EFNI

Hver áfylltur lyfjapenni inniheldur 1,5 mg af dúlaglútíði í 0,5 ml lausn

3. HJÁLPAREFNI

Hjálparefni: natríumsítrat, sítrónusýra, mannitól, pólýsorbat 80, vatn fyrir stungulyf
Sjá frekari upplýsingar í fylgiseðli.

4. LYFJAFORM OG INNHALD

Stungulyf, lausn

2 áfylltir lyfjapennar með 0,5 ml lausn

4 áfylltir lyfjapennar með 0,5 ml lausn

5. AÐFERÐ VIÐ LYFJAGJÖF OG ÍKOMULEIÐ(IR)

Eingöngu einnota.

Einu sinni í viku.

Merkið við þann dag sem á að nota lyfið, til minnis.

	Má	Pri	Mi	Fi	Fö	Lau	Su
Vika 1							
Vika 2							

	Má	Pri	Mi	Fi	Fö	Lau	Su
Vika 1							
Vika 2							
Vika 3							
Vika 4							

Lesið fylgiseðlinn fyrir notkun.

Til notkunar undir húð.

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

Geymið þar sem börn hvorki ná til né sjá.

7. ÖNNUR SÉRSTÖK VARNAÐARORD, EF MED ÞARF

8. FYRNINGARDAGSETNING

EXP

9. SÉRSTÖK GEYMSLUSKILYRÐI

Geymið í kæli.
Má ekki frjósa.
Geymið í upprunalegum umbúðum til varnar gegn ljósi.

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

11. NAFN OG HEIMILISFANG MARKAÐSLEYFISHAFA

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

12. MARKAÐSLEYFISNÚMER

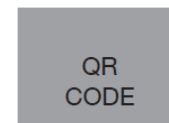
EU/1/14/956/006 2 áfylltir lyfjapennar
EU/1/14/956/007 4 áfylltir lyfjapennar

13. LOTUNÚMER

Lot

14. AFGREIÐSLUTILHÖGUN

15. NOTKUNARLEIÐBEININGAR



www.trulicity.eu

16. UPPLÝSINGAR MEÐ BLINDRALETRI

TRULICITY 1,5 mg

17. EINKVÆMT AUÐKENNI – TVÍVÍTT STRIKAMERKI

Á pakkningunni er tvívítt strikamerki með einkvæmu auðkenni.

18. EINKVÆMT AUÐKENNI – UPPLÝSINGAR SEM FÓLK GETUR LESIÐ

PC
SN
NN

UPPLÝSINGAR SEM EIGA AÐ KOMA FRAM Á YTRI UMBÚÐUM

YTRI ASKJA (með BLUE BOX) – fjölpakkning - ÁFYLLTUR LYFJAPENNI

1. HEITI LYFS

Trulicity 1,5 mg stungulyf, lausn í áfylltum lyfjapenna
dúlaglútíð

2. VIRK(T) EFNI

Hver áfylltur lyfjapenni inniheldur 1,5 mg af dúlaglútíði í 0,5 ml lausn

3. HJÁLPAREFNI

Hjálparefni: natriumsítrat, sítrónusýra, mannitól, pólýsorbat 80, vatn fyrir stungulyf
Sjá frekari upplýsingar í fylgiseðli.

4. LYFJAFORM OG INNHALD

Stungulyf, lausn

Fjölpakkning: 12 (3 pakkar með 4) áfylltir lyfjapennar með 0,5 ml lausn

5. AÐFERÐ VIÐ LYFJAGJÖF OG ÍKOMULEIÐ(IR)

Eingöngu einnota.

Einu sinni í viku.

Lesið fylgiseðilinn fyrir notkun.

Til notkunar undir húð.

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

Geymið þar sem börn hvorki ná til né sjá.

7. ÖNNUR SÉRSTÖK VARNAÐARORD, EF MEÐ ÞARF

8. FYRNINGARDAGSETNING

EXP

9. SÉRSTÖK GEYMSLUSKILYRÐI

Geymið í kæli.

Má ekki frjósa.

Geymið í upprunalegum umbúðum til varnar gegn ljósi.

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

11. NAFN OG HEIMILISFANG MARKAÐSLEYFISHAFA

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

12. MARKAÐSLEYFISNÚMER

EU/1/14/956/008

13. LOTUNÚMER

Lot

14. AFGREIÐSLUTILHÖGUN

15. NOTKUNARLEIÐBEININGAR

16. UPPLÝSINGAR MED BLINDRALETRI

TRULICITY 1,5 mg

17. EINKVÆMT AUÐKENNI – TVÍVÍTT STRIKAMERKI

Á pakkningunni er tvívítt strikamerki með einkvæmu auðkenni.

18. EINKVÆMT AUÐKENNI – UPPLÝSINGAR SEM FÓLK GETUR LESIÐ

PC
SN
NN

UPPLÝSINGAR SEM EIGA AÐ KOMA FRAM Á YTRI UMBÚÐUM

INNRI ASKJA (án Blue Box) hluti af fjölpakkningu - ÁFYLLTUR LYFJAPENNI

1. HEITI LYFS

Trulicity 1,5 mg stungulyf, lausn í áfylltum lyfjapenna
dúlaglútíð

2. VIRK(T) EFNI

Hver áfylltur lyfjapenni inniheldur 1,5 mg af dúlaglútíði í 0,5 ml lausn

3. HJÁLPAREFNI

Hjálparefni: natriumsítrat, sítrónusýra, mannitól, pólýsorbat 80, vatn fyrir stungulyf
Sjá frekari upplýsingar í fylgiseðli.

4. LYFJAFORM OG INNIGHALD

Stungulyf, lausn

4 áfylltir lyfjapennar með 0,5 ml lausn. Einingar úr fjölpakkningu má ekki selja stakar.

5. AÐFERÐ VIÐ LYFJAGJÖF OG ÍKOMULEIÐ(IR)

Eingöngu einnota.

Einu sinni í viku.

Merkið við þann dag sem á að nota lyfið, til minnis.

	Má	Pri	Mi	Fi	Fö	Lau	Su
Vika 1							
Vika 2							

	Má	Pri	Mi	Fi	Fö	Lau	Su
Vika 1							
Vika 2							
Vika 3							
Vika 4							

Lesið fylgiseðlinn fyrir notkun.

Til notkunar undir húð.

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

Geymið þar sem börn hvorki ná til né sjá.

7. ÖNNUR SÉRSTÖK VARNAÐARORD, EF MED ÞARF

8. FYRNINGARDAGSETNING

EXP

9. SÉRSTÖK GEYMSLUSKILYRÐI

Geymið í kæli.
Má ekki frjósa.
Geymið í upprunalegum umbúðum til varnar gegn ljósi.

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

11. NAFN OG HEIMILISFANG MARKAÐSLEYFISHAFA

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

12. MARKAÐSLEYFISNÚMER

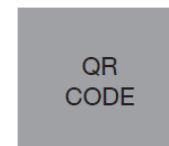
EU/1/14/956/008

13. LOTUNÚMER

Lot

14. AFGREIÐSLUTILHÖGUN

15. NOTKUNARLEIÐBEININGAR



www.trulicity.eu

16. UPPLÝSINGAR MEÐ BLINDRALETRI

TRULICITY 1,5 mg

17. EINKVÆMT AUÐKENNI – TVÍVÍTT STRIKAMERKI

18. EINKVÆMT AUÐKENNI – UPPLÝSINGAR SEM FÓLK GETUR LESIÐ

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

MERKIMIDI Á ÁFYLLTAN LYFJAPENNA

1. HEITI LYFS OG ÍKOMULEIÐ(IR)

Trulicity 1,5 mg stungulyf, lausn í áfylltum lyfjapenna
dúlaglútíð

Til notkunar undir húð

2. AÐFERÐ VIÐ LYFJAGJÖF

Einu sinni í viku

3. FYRNINGARDAGSETNING

EXP

4. LOTUNÚMER

Lot

5. INNIGHALD TILGREINT SEM ÞYNGD, RÚMMÁL EÐA FJÖLDI EININGA

0,5 ml

6. ANNAÐ

UPPLÝSINGAR SEM EIGA AÐ KOMA FRAM Á YTRI UMBÚÐUM

YTRI ASKJA - ÁFYLLTUR LYFJAPENNI

1. HEITI LYFS

Trulicity 3 mg stungulyf, lausn í áfylltum lyfjapenna
dúlaglútið

2. VIRK(T) EFNI

Hver áfylltur lyfjapenni inniheldur 3 mg af dúlaglútið í 0,5 ml lausn

3. HJÁLPAREFNI

Hjálparefni: natríumsítrat, sítrónusýra, mannitól, pólýsorbat 80, vatn fyrir stungulyf
Sjá frekari upplýsingar í fylgiseðli.

4. LYFJAFORM OG INNHALD

Stungulyf, lausn

2 áfylltir lyfjapennar með 0,5 ml lausn

4 áfylltir lyfjapennar með 0,5 ml lausn

5. AÐFERÐ VIÐ LYFJAGJÖF OG ÍKOMULEIÐ(IR)

Eingöngu einnota.

Einu sinni í viku.

Merkið við þann dag sem á að nota lyfið, til minnis.

	Má	Pri	Mi	Fi	Fö	Lau	Su
Vika 1							
Vika 2							

	Má	Pri	Mi	Fi	Fö	Lau	Su
Vika 1							
Vika 2							
Vika 3							
Vika 4							

Lesið fylgiseðlinn fyrir notkun.

Til notkunar undir húð.

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

Geymið þar sem börn hvorki ná til né sjá.

7. ÖNNUR SÉRSTÖK VARNAÐARORÐ, EF MEÐ ÞARF**8. FYRNINGARDAGSETNING**

EXP

9. SÉRSTÖK GEYMSLUSKILYRÐI

Geymið í kæli.
Má ekki frjósa.
Geymið í upprunalegum umbúðum til varnar gegn ljósi.

**10. SÉRSTAKAR VARÚÐARRÁÐSTAFANIR VIÐ FÖRGUN LYFJALEIFA EÐA
ÚRGANGS VEGNA LYFSINS ÞAR SEM VIÐ Á****11. NAFN OG HEIMILISFANG MARKAÐSLEYFISHAFA**

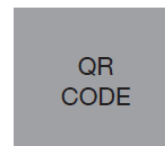
Eli Lilly Nederland B.V.
Papendorpseweg 83, 3528 BJ Utrecht
Holland

12. MARKAÐSLEYFISNÚMER

EU/1/14/956/011 2 áfylltir lyfjapennar
EU/1/14/956/012 4 áfylltir lyfjapennar

13. LOTUNÚMER

Lot

14. AFGREIÐSLUTILHÖGUN**15. NOTKUNARLEIÐBEININGAR**www.trulicity.eu**16. UPPLÝSINGAR MEÐ BLINDRALETRI**

TRULICITY 3 mg

17. EINKVÆMT AUÐKENNI – TVÍVÍTT STRIKAMERKI

Á pakkningunni er tvívítt strikamerki með einkvæmu auðkenni.

18. EINKVÆMT AUÐKENNI – UPPLÝSINGAR SEM FÓLK GETUR LESIÐ

PC
SN
NN

UPPLÝSINGAR SEM EIGA AÐ KOMA FRAM Á YTRI UMBÚÐUM

YTRI ASKJA (með BLUE BOX) – fjölpakkning - ÁFYLLTUR LYFJAPENNI

1. HEITI LYFS

Trulicity 3 mg stungulyf, lausn í áfylltum lyfjapenna
dúlaglútíð

2. VIRK(T) EFNI

Hver áfylltur lyfjapenni inniheldur 3 mg af dúlaglútíði í 0,5 ml lausn

3. HJÁLPAREFNI

Hjálparefni: natriumsítrat, sítrónusýra, mannitól, pólysorbat 80, vatn fyrir stungulyf
Sjá frekari upplýsingar í fylgiseðli.

4. LYFJAFORM OG INNHALD

Stungulyf, lausn

Fjölpakkning: 12 (3 pakkar með 4) áfylltir lyfjapennar með 0,5 ml lausn

5. AÐFERÐ VIÐ LYFJAGJÖF OG ÍKOMULEIÐ(IR)

Eingöngu einnota.

Einu sinni í viku.

Lesið fylgiseðilinn fyrir notkun.

Til notkunar undir húð.

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

Geymið þar sem börn hvorki ná til né sjá.

7. ÖNNUR SÉRSTÖK VARNAÐARORD, EF MEÐ ÞARF

8. FYRNINGARDAGSETNING

EXP

9. SÉRSTÖK GEYMSLUSKILYRÐI

Geymið í kæli.

Má ekki frjósa.

Geymið í upprunalegum umbúðum til varnar gegn ljósi.

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

11. NAFN OG HEIMILISFANG MARKAÐSLEYFISHAFA

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

12. MARKAÐSLEYFISNÚMER

EU/1/14/956/013

13. LOTUNÚMER

Lot

14. AFGREIÐSLUTILHÖGUN

15. NOTKUNARLEIÐBEININGAR

16. UPPLÝSINGAR MED BLINDRALETRI

TRULICITY 3 mg

17. EINKVÆMT AUÐKENNI – TVÍVÍTT STRIKAMERKI

Á pakkningunni er tvívítt strikamerki með einkvæmu auðkenni.

18. EINKVÆMT AUÐKENNI – UPPLÝSINGAR SEM FÓLK GETUR LESIÐ

PC
SN
NN

UPPLÝSINGAR SEM EIGA AÐ KOMA FRAM Á YTRI UMBÚÐUM

INNRI ASKJA (án Blue Box) hluti af fjölpakkningu - ÁFYLLTUR LYFJAPENNI

1. HEITI LYFS

Trulicity 3 mg stungulyf, lausn í áfylltum lyfjapenna
dúlaglútíð

2. VIRK(T) EFNI

Hver áfylltur lyfjapenni inniheldur 3 mg af dúlaglútíði í 0,5 ml lausn

3. HJÁLPAREFNI

Hjálparefni: natriumsítrat, sítrónusýra, mannitól, pólýsorbat 80, vatn fyrir stungulyf
Sjá frekari upplýsingar í fylgiseðli.

4. LYFJAFORM OG INNIGHALD

Stungulyf, lausn

4 áfylltir lyfjapennar með 0,5 ml lausn. Einingar úr fjölpakkningu má ekki selja stakar.

5. AÐFERÐ VIÐ LYFJAGJÖF OG ÍKOMULEIÐ(IR)

Eingöngu einnota.

Einu sinni í viku.

Merkið við þann dag sem á að nota lyfið, til minnis.

	Má	Pri	Mi	Fi	Fö	Lau	Su
Vika 1							
Vika 2							

	Má	Pri	Mi	Fi	Fö	Lau	Su
Vika 1							
Vika 2							
Vika 3							
Vika 4							

Lesið fylgiseðilinn fyrir notkun.

Til notkunar undir húð.

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

Geymið þar sem börn hvorki ná til né sjá.

7. ÖNNUR SÉRSTÖK VARNAÐARORD, EF MED ÞARF

8. FYRNINGARDAGSETNING

EXP

9. SÉRSTÖK GEYMSLUSKILYRÐI

Geymið í kæli.
Má ekki frjósa.
Geymið í upprunalegum umbúðum til varnar gegn ljósi.

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

11. NAFN OG HEIMILISFANG MARKAÐSLEYFISHAFA

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

12. MARKAÐSLEYFISNÚMER

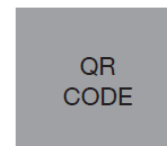
EU/1/14/956/013

13. LOTUNÚMER

Lot

14. AFGREIÐSLUTILHÖGUN

15. NOTKUNARLEIÐBEININGAR



www.trulicity.eu

16. UPPLÝSINGAR MEÐ BLINDRALETRI

TRULICITY 3 mg

17. EINKVÆMT AUÐKENNI – TVÍVÍTT STRIKAMERKI

18. EINKVÆMT AUÐKENNI – UPPLÝSINGAR SEM FÓLK GETUR LESIÐ

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

MERKIMIÐI Á ÁFYLLTAN LYFJAPENNA

1. HEITI LYFS OG ÍKOMULEIÐ(IR)

Trulicity 3 mg stungulyf, lausn
dúlaglútið
Til notkunar undir húð

2. AÐFERÐ VIÐ LYFJAGJÖF

Einu sinni í viku

3. FYRNINGARDAGSETNING

EXP

4. LOTUNÚMER

Lot

5. INNIHALD TILGREINT SEM PYNGD, RÚMMÁL EÐA FJÖLDI EININGA

0,5 ml

6. ANNAÐ

UPPLÝSINGAR SEM EIGA AÐ KOMA FRAM Á YTRI UMBÚÐUM

YTRI ASKJA - ÁFYLLTUR LYFJAPENNI

1. HEITI LYFS

Trulicity 4,5 mg stungulyf, lausn í áfylltum lyfjapenna
dúlaglútíð

2. VIRK(T) EFNI

Hver áfylltur lyfjapenni inniheldur 4,5 mg af dúlaglútíði í 0,5 ml lausn

3. HJÁLPAREFNI

Hjálparefni: nátríumsítrat, sítrónusýra, mannitól, pólýsorbat 80, vatn fyrir stungulyf
Sjá frekari upplýsingar í fylgiseðli.

4. LYFJAFORM OG INNHALD

Stungulyf, lausn

2 áfylltir lyfjapennar með 0,5 ml lausn

4 áfylltir lyfjapennar með 0,5 ml lausn

5. AÐFERÐ VIÐ LYFJAGJÖF OG ÍKOMULEIÐ(IR)

Eingöngu einnota.

Einu sinni í viku.

Merkið við þann dag sem á að nota lyfið, til minnis.

	Má	Pri	Mi	Fi	Fö	Lau	Su
Vika 1							
Vika 2							

	Má	Pri	Mi	Fi	Fö	Lau	Su
Vika 1							
Vika 2							
Vika 3							
Vika 4							

Lesið fylgiseðilinn fyrir notkun.

Til notkunar undir húð.

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

Geymið þar sem börn hvorki ná til né sjá.

7. ÖNNUR SÉRSTÖK VARNAÐARORD, EF MEÐ ÞARF**8. FYRNINGARDAGSETNING**

EXP

9. SÉRSTÖK GEYMSLUSKILYRÐI

Geymið í kæli.

Má ekki frjósa.

Geymið í upprunalegum umbúðum til varnar gegn ljósi.

**10. SÉRSTAKAR VARÚÐARRÁÐSTAFANIR VIÐ FÖRGUN LYFJALEIFA EÐA
ÚRGANGS VEGNA LYFSINS ÞAR SEM VIÐ Á****11. NAFN OG HEIMILISFANG MARKAÐSLEYFISHAFA**

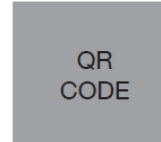
Eli Lilly Nederland B.V.
Papendorpseweg 83, 3528 BJ Utrecht
Holland

12. MARKAÐSLEYFISNÚMER

EU/1/14/956/014 2 áfylltir lyfjapennar
EU/1/14/956/015 4 áfylltir lyfjapennar

13. LOTUNÚMER

Lot

14. AFGREIÐSLUTILHÖGUN**15. NOTKUNARLEIÐBEININGAR**www.trulicity.eu**16. UPPLÝSINGAR MEÐ BLINDRALETRI**

TRULICITY 4,5 mg

17. EINKVÆMT AUÐKENNI – TVÍVÍTT STRIKAMERKI

Á pakkningunni er tvívítt strikamerki með einkvæmu auðkenni.

18. EINKVÆMT AUÐKENNI – UPPLÝSINGAR SEM FÓLK GETUR LESIÐ

PC

SN

NN

UPPLÝSINGAR SEM EIGA AÐ KOMA FRAM Á YTRI UMBÚÐUM

YTRI ASKJA (með BLUE BOX) – fjölpakkning - ÁFYLLTUR LYFJAPENNI

1. HEITI LYFS

Trulicity 4,5 mg stungulyf, lausn í áfylltum lyfjapenna
dúlaglútið

2. VIRK(T) EFNI

Hver áfylltur lyfjapenni inniheldur 4,5 mg af dúlaglútið í 0,5 ml lausn

3. HJÁLPAREFNI

Hjálparefni: natríumsítrat, sítrónusýra, mannitól, pólýsorbat 80, vatn fyrir stungulyf
Sjá frekari upplýsingar í fylgiseðli.

4. LYFJAFORM OG INNHALD

Stungulyf, lausn

Fjölpakkning: 12 (3 pakkar með 4) áfylltir lyfjapennar með 0,5 ml lausn

5. AÐFERÐ VIÐ LYFJAGJÖF OG ÍKOMULEIÐ(IR)

Eingöngu einnota.

Einu sinni í viku.

Lesið fylgiseðilinn fyrir notkun.

Til notkunar undir húð.

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

Geymið þar sem börn hvorki ná til né sjá.

7. ÖNNUR SÉRSTÖK VARNAÐARORD, EF MEÐ ÞARF

8. FYRNINGARDAGSETNING

EXP

9. SÉRSTÖK GEYMSLUSKILYRÐI

Geymið í kæli.
Má ekki frjósa.
Geymið í upprunalegum umbúðum til varnar gegn ljósi.

**10. SÉRSTAKAR VARÚÐARRÁÐSTAÐANIR VIÐ FÖRGUN LYFJALEIFA EÐA
ÚRGANGS VEGNA LYFSINS ÞAR SEM VIÐ Á****11. NAFN OG HEIMILISFANG MARKAÐSLEYFISHAFA**

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

12. MARKAÐSLEYFISNÚMER

EU/1/14/956/016

13. LOTUNÚMER

Lot

14. AFGREIÐSLUTILHÖGUN**15. NOTKUNARLEIÐBEININGAR****16. UPPLÝSINGAR MEÐ BLINDRALETRI**

TRULICITY 4,5 mg

17. EINKVÆMT AUÐKENNI – TVÍVÍTT STRIKAMERKI

Á pakkningunni er tvívíttr strikamerki með einkvæmu auðkenni.

18. EINKVÆMT AUÐKENNI – UPPLÝSINGAR SEM FÓLK GETUR LESIÐ

PC
SN
NN

UPPLÝSINGAR SEM EIGA AÐ KOMA FRAM Á YTRI UMBÚÐUM

INNRI ASKJA (án Blue Box) hluti af fjölpakkningu - ÁFYLLTUR LYFJAPENNI

1. HEITI LYFS

Trulicity 4,5 mg stungulyf, lausn í áfylltum lyfjapenna
dúlaglútíð

2. VIRK(T) EFNI

Hver áfylltur lyfjapenni inniheldur 4,5 mg af dúlaglútíði í 0,5 ml lausn

3. HJÁLPAREFNI

Hjálparefni: nátríumsítrat, sítrónusýra, mannitól, pólýsorbat 80, vatn fyrir stungulyf
Sjá frekari upplýsingar í fylgiseðli.

4. LYFJAFORM OG INNHALD

Stungulyf, lausn

4 áfylltir lyfjapennar með 0,5 ml lausn. Einingar úr fjölpakkningu má ekki selja stakar.

5. AÐFERÐ VIÐ LYFJAGJÖF OG ÍKOMULEIÐ(IR)

Eingöngu einnota.

Einu sinni í viku.

Merkið við þann dag sem á að nota lyfið, til minnis.

	Má	Þri	Mi	Fi	Fö	Lau	Su
Vika 1							
Vika 2							

	Má	Þri	Mi	Fi	Fö	Lau	Su
Vika 1							
Vika 2							
Vika 3							
Vika 4							

Lesið fylgiseðilinn fyrir notkun.

Til notkunar undir húð.

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

Geymið þar sem börn hvorki ná til né sjá.

7. ÖNNUR SÉRSTÖK VARNAÐARORD, EF MEÐ ÞARF**8. FYRNINGARDAGSETNING**

EXP

9. SÉRSTÖK GEYMSLUSKILYRÐI

Geymið í kæli.

Má ekki frjósa.

Geymið í upprunalegum umbúðum til varnar gegn ljósi.

**10. SÉRSTAKAR VARÚÐARRÁÐSTAFANIR VIÐ FÖRGUN LYFJALEIFA EÐA
ÚRGANGS VEGNA LYFSINS ÞAR SEM VIÐ Á****11. NAFN OG HEIMILISFANG MARKAÐSLEYFISHAFA**

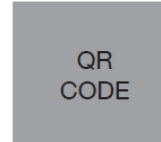
Eli Lilly Nederland B.V.
Papendorpseweg 83, 3528 BJ Utrecht
Holland

12. MARKAÐSLEYFISNÚMER

EU/1/14/956/016

13. LOTUNÚMER

Lot

14. AFGREIÐSLUTILHÖGUN**15. NOTKUNARLEIÐBEININGAR**www.trulicity.eu**16. UPPLÝSINGAR MEÐ BLINDRALETRI**

TRULICITY 4,5 mg

17. EINKVÆMT AUÐKENNI – TVÍVÍTT STRIKAMERKI

18. EINKVÆMT AUÐKENNI – UPPLÝSINGAR SEM FÓLK GETUR LESIÐ

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

MERKIMIÐI Á ÁFYLLTAN LYFJAPENNA

1. HEITI LYFS OG ÍKOMULEIÐ(IR)

Trulicity 4,5 mg stungulyf, lausn
dúlaglútið
Til notkunar undir húð

2. AÐFERÐ VIÐ LYFJAGJÖF

Einu sinni í viku

3. FYRNINGARDAGSETNING

EXP

4. LOTUNÚMER

Lot

5. INNIHALD TILGREINT SEM PYNGD, RÚMMÁL EÐA FJÖLDI EININGA

0,5 ml

6. ANNAÐ

B. FYLGISEÐILL

Fylgiseðill: Upplýsingar fyrir sjúkling

Trulicity 0,75 mg stungulyf, lausn í áfylltum lyfjapenna
Trulicity 1,5 mg stungulyf, lausn í áfylltum lyfjapenna
Trulicity 3 mg stungulyf, lausn í áfylltum lyfjapenna
Trulicity 4,5 mg stungulyf, lausn í áfylltum lyfjapenna
dúlaglútíð

Lesið allan fylgiseðilinn vandlega áður en byrjað er að taka lyfið. Í honum eru mikilvægar upplýsingar.

- Geymið fylgiseðilinn. Nauðsynlegt getur verið að lesa hann síðar.
- Leitið til læknisins, lyfjafræðings eða hjúkrunarfræðingsins ef þörf er á frekari upplýsingum.
- Þessu lyfi hefur verið ávísað til persónulegra nota. Ekki má gefa það öðrum. Það getur valdið þeim skaða, jafnvel þótt um sömu sjúkdómseinkenni sé að ræða.
- Látið lækninn, lyfjafræðing eða hjúkrunarfræðinginn vita um allar aukaverkanir. Þetta gildir einnig um aukaverkanir sem ekki er minnst á í þessum fylgiseðli. Sjá kafla 4.

Í fylgiseðlinum eru eftirfarandi kaflar

1. Upplýsingar um Trulicity og við hverju það er notað
2. Áður en byrjað er að nota Trulicity
3. Hvernig nota á Trulicity
4. Hugsanlegar aukaverkanir
5. Hvernig geyma á Trulicity
6. Pakkningar og aðrar upplýsingar

1. Upplýsingar um Trulicity og við hverju það er notað

Trulicity inniheldur virkt efni sem kallast dúlaglútíð sem er notað til að lækka blóðsykur (glükósa) hjá fullorðnum einstaklingum og börnum 10 ára og eldri með sykursýki af tegund 2 og getur hjálpað til við að fyrirbyggja hjartasjúkdóm.

Sykursýki af tegund 2 er ástand þar sem líkaminn framleiðir ekki nægt insúlin og insúlinið sem líkaminn framleiðir virkar ekki jafn vel og það ætti að gera.

Þegar þetta gerist safnast sykur (glükósi) upp í blóðinu.

Trulicity er notað:

- eitt og sér ef ekki nægileg stjórn á blóðsykri þínum með mataræði og hreyfingu og þú getur ekki notað metformín (annað lyf við sykursýki).
- eða með öðrum sykursýkislyfjum þegar þau nægja ekki til að hafa stjórn á blóðsykurgildum. Þessi lyf kunna að vera lyf til inntöku og/eða insúlin sem gefið er með inndælingu.

Það er mikilvægt að halda áfram að fylgja ráðleggingum varðandi mataræði og hreyfingu sem læknir, lyfjafræðingur eða hjúkrunarfræðingur hefur gefið.

2. Áður en byrjað er að nota Trulicity

Ekki má nota Trulicity

- ef um er að ræða ofnæmi fyrir dúlaglútíði eða einhverju öðru innihaldsefni lyfsins (talin upp í kafla 6).

Varnaðarorð og varúðarreglur

Leitið ráða hjá lækninum, lyfjafræðingi eða hjúkrunarfræðingnum áður en Trulicity er notað ef:

- þú ert í skilun vegna þess að þá er ekki mælt með notkun þessa lyfs.
- þú ert með sykursýki af tegund 1 (sú tegund þar sem líkaminn framleiðir ekkert insúlin) þar sem ekki er víst að þetta sé rétt lyf fyrir þig.
- þú ert með ketónblóðsýringu af völdum sykursýki (sykursýkisástand sem kemur fram þegar líkaminn getur ekki brotið niður glükósa vegna skorts á insúlini). Einkenni innihalda hratt þyngdartap, ógleði eða uppköst, sæta lykt úr munni, sætt eða málmennt bragð í munni, eða breytingu á lykt af þvagi eða svita.
- þú átt í alvarlegum vandræðum með að melta mat eða þá að matur helst í maga lengur en getur talist eðlilegt (þ.m.t. magalömun).
- þú hefur einhvern tímann fengið af brisbólgu (bólgu í brisi) sem veldur miklum verk í maga og baki sem hverfur ekki.
- þú notar súlfónylúrealyf eða insúlin við sykursýki þinni, þar sem þú gætir orðið fyrir blóðsykurslækkun. Læknirinn gæti þurft að breyta skömmum af hinum lyfjunum til að draga úr þessari hættu.

Trulicity er ekki insúlin og því á ekki að nota það í staðinn fyrir insúlin.

Þegar meðferð með Trulicity er hafin geturðu í sumum tilfellum fundið fyrir vökvatapi/vökvaskorti, t.d. ef um uppköst, ógleði og/eða niðurgang er að ræða sem getur leitt til skerðingar á nýrnavirkni. Mikilvægt er að drekka nægan vökva til að forðast vökvaskort. Hafðu samband við lækninn ef spurningar vakna eða þetta veldur þér áhyggjum.

Börn og unglungar

Nota má Trulicity handa börnum og unglungum 10 ára og eldri. Engin gögn liggja fyrir um notkun hjá börnum yngri en 10 ára.

Notkun annarra lyfja samhliða Trulicity

Þar sem Trulicity getur hægt á tæmingu magans, sem getur haft áhrif á önnur lyf, á að láta lækninn, lyfjafræðing eða hjúkrunarfræðinginn vita um öll önnur lyf sem eru notuð, hafa nýlega verið notuð eða kynnu að verða notuð.

Meðganga

Ekki er vitað hvort dúlaglútið hefur áhrif á fóstrið. Konur á barneignaraldri ættu að nota getnaðarvarnir meðan á meðferð með dúlaglútiði stendur. Láttu lækninn vita um þungun, grun um þungun eða ef þungun er fyrirhuguð þar sem ekki ætti að nota Trulicity á meðgöngu. Spurðu lækninn um hvernig best sé að stjórna blóðsykri á meðgöngu.

Brjóstagjöf

Leitaðu ráða hjá lækninum ef þig langar til eða ert með barn á brjósti áður en lyfið er notað. Ekki má nota Trulicity ef þú ert með barn á brjósti. Ekki er vitað hvort Trulicity berst í brjóstamjólk.

Akstur og notkun véla

Trulicity hefur lítil eða engin áhrif á hæfni til aksturs og notkunar véla. Notkun Trulicity samhliða súlfónylúrealyfi eða insúlini getur þó leitt til lágs blóðsykurs (blóðsykurslækkunar) sem getur dregið úr getu þinni til einbeitingar. Forðast á að aka eða stjórna vélum ef fram koma merki um blóðsykurlækkun. Í kafla 2, „Varnaðarorð og varúðarreglur“, eru upplýsingar um aukna hættu á blóðsykurlækkun og í kafla 4 eru upplýsingar um ummerki sem benda til blóðsykurlækkunar. Ræðið við lækninn til að fá frekari upplýsingar.

Trulicity inniheldur natríum

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

3. Hvernig nota á Trulicity

Notið lyfið alltaf eins og læknirinn eða lyfjafræðingur hefur sagt til um. Ef ekki er ljóst hvernig nota á lyfið skal leita upplýsinga hjá lækninum eða lyfjafræðingi.

Fullorðnir

Læknirinn gæti ráðlagt 0,75 mg skammt einu sinni í viku til meðferðar við sykursýki ef Trulicity er notað eitt sér.

Ef lyfið er notað ásamt öðrum sykursýkislyfjum gæti læknirinn ráðlagt 1,5 mg skammt einu sinni í viku.

Ef ekki næst nóg góð stjórn á blóðsykri þínum gæti læknirinn aukið skammtinn í 3 mg einu sinni í viku.

Ef þörf er fyrir frekari stjórn á blóðsykri þínum gæti læknirinn aukið skammtinn aftur í 4,5 mg einu sinni í viku.

Börn og unglungar

Upphafsskammtur handa börnum og unglungum 10 ára og eldri er 0,75 mg einu sinni í viku. Ef ekki næst nóg góð stjórn á blóðsykri eftir a.m.k. 4 vikur gæti læknirinn aukið skammtinn í 1,5 mg einu sinni í viku.

Hver lyfjapenni inniheldur einn vikulegan skammt af Trulicity (0,75 mg, 1,5 mg, 3 mg eða 4,5 mg). Hver lyfjapenni gefur eingöngu einn skammt.

Þú getur notað pennann hvenær sem er dagsins, með eða án matar. Nota ætti lyfið sama dag hverrar viku ef hægt er. Til að hjálpa þér að muna það gæti verið gott að merkja þann vikudag sem þú sprautar fyrsta skamtinum á umbúðir pennans, eða í dagatal.

Trulicity er gefið í húð (húðbeösdæling) á maga (kvið) eða ofarlega á læri. Ef annar einstaklingur sér um inndælingu má vera að hann sprauti lyfinu í upphandlegg.

Þú getur notað sama svæði líkamans í hverri viku. Þú skalt hins vegar velja annan stungustað á því svæði.

Það er mikilvægt að þú mælir blóðsykursgildi þín eins og læknirinn, lyfjafræðingur eða hjúkrunarfræðingur hefur leiðbeint um, ef þú tekur Trulicity með súlfónylúrealyfi eða insúlíni.

Lestu vandlega notkunarleiðbeiningar fyrir pennann áður en þú byrjar að nota Trulicity.

Ef notaður er stærri skammtur af Trulicity en mælt er fyrir um

Ef notaður er stærri skammtur af Trulicity en mælt er fyrir um skal leita umsvifalaust til læknis. Of mikið af þessu lyfi getur lækkað blóðsykur of mikið (blóðsykurslækkun) og getur valdið ógleði eða uppköstum.

Ef gleymist að nota Trulicity

Ef þú gleymir skammti, og það eru **a.m.k. 3 dagar** fram að næsta skammti, skaltu dæla inn skamtinum eins fljótt og auðið er. Dældu inn næsta skammti á sama tíma og áætlaður var.

Ef það eru **innan við 3 dagar** þangað til gefa á næsta skammt skaltu sleppa skamtinum og gefa næsta skammt á venjulegum tíma.

Ekki á að tvöfalta skammt til að bæta upp skammt sem gleymst hefur að nota.

Einnig geturðu breytt vikudegi fyrir gjöf Trulicity ef þörf er á, svo framarlega sem a.m.k. 3 dagar hafa liðið síðan þú tókst Trulicity síðast.

Ef hætt er að nota Trulicity

Þú ættir ekki að hætta að nota Trulicity án þess að ræða það við lækninn. Ef þú hættir að nota Trulicity kunna blóðsykursgildi þín að hækka.

Leitið til læknisins, lyfjafræðings eða hjúkrunarfæðingsins ef þörf er á frekari upplýsingum um notkun lyfsins.

4. Hugsanlegar aukaverkanir

Eins og við á um öll lyf getur þetta lyf valdið aukaverkunum en það gerist þó ekki hjá öllum.

Alvarlegar aukaverkanir

Mjög sjaldgæfar: geta komið fyrir hjá allt að 1 af hverjum 1.000 einstaklingum

- Alvarleg ofnæmisviðbrögð (bráðaofnæmisviðbrögð, ofsabjúgur)
Leitið læknisaðstoðar tafarlaust ef fram koma einkenni svo sem útbrot, kláði og skyndileg bólga í hálsi, andliti, munni eða koki, ofskláði og öndunarörðugleikar.
- Bólga í brisi (bráð brisbólga) sem getur valdið alvarlegum og þrálátum verkjum í kvið og baki.
Leitið læknisaðstoðar tafarlaust ef slík einkenni koma fram.

Tíðni ekki þekkt: ekki hægt að áætla tíðni út frá fyrirliggjandi gögnum

- Garnateppa – alvarleg haegðatregða með viðbótareinkennum eins og magaverk, þöndum kvið og uppköstum.
Leitið læknisaðstoðar tafarlaust ef slík einkenni koma fram.

Aðrar aukaverkanir

Mjög algengar: geta komið fyrir hjá fleiri en 1 af hverjum 10 einstaklingum

- Ógleði – hættir yfirleitt með tímanum
- Uppköst – hætta yfirleitt með tímanum
- Niðurgangur – hættir yfirleitt með tímanum
- Magaverkur (kviðverkur).

Þessar aukaverkanir eru yfirleitt ekki alvarlegar. Þær eru algengastar þegar meðferð með dúlaglútið er hafin en minnka með tímanum hjá flestum sjúklingum.

- Lágur blóðsykur (blóðsykurlækkun) er mjög algengur þegar dúlaglútið er notað með lyfjum sem innihalda metformín, súlfónylíreú og/eða insúlin. Ef þú tekur súlfónylírealyf eða insúlin þarf hugsanlega að minnka skammtinn meðan þú notar dúlaglútið.
- Einkenni um lágan blóðsykur geta verið höfuðverkur, sljóleiki, slappleiki, sundl, hungurtilfinning, ringlun, skapstyggð, hraður hjartsláttur og aukin svitamyndun. Læknirinn ætti að segja þér hvernig á að meðhöndla lágan blóðsykur.

Algengar: geta komið fyrir hjá allt að 1 af hverjum 10 einstaklingum:

- Lágur blóðsykur (blóðsykurlækkun) er algengur þegar dúlaglútið er notað eitt og sér eða ásamt bæði metformíni og pióglítazoní, eða með svokölluðum SGLT2-hemli (sodium-glucose co-transporter 2 inhibitor) með eða án metformíns. Upptalning hugsanlegra einkenna er hér fyrir ofan, undir mjög algengum aukaverkunum.
- Minni hungurtilfinning (minnkuð matarlyst)
- Meltingartruflanir
- Haegðatregða
- Vindgangur
- Magabemba
- Bakflæði eða brjóstsviði (einnig nefnt maga- vélindis-bakflæðissjúkdómur) - sjúkdómur þar sem magasýra kemur upp um vélinda í munn
- Ropi
- Preytutilfinning

- Aukinn hjartsláttur
- Hægari rafstraumur hjartans

Sjaldgæfar: geta komið fyrir hjá allt að 1 af hverjum 100 einstaklingum

- Viðbrögð á stungustað (s.s. útbrot eða roði)
- Ofnæmisviðbrögð (ofnæmi) (t.d. bólga, upphleypt húðútbrot með kláða (ofsakláði))
- Vökvaskortur sem oft tengist ógleði, uppköstum og/eða niðurgangi
- Gallsteinaveiki,
- Gallblöðrubólga

Mjög sjaldgæfar: geta komið fyrir hjá allt að 1 af hverjum 1.000 einstaklingum

- Seinkun á tæmingu magans

Tilkynning aukaverkana

Látið lækninn, lyfjafræðing eða hjúkrunarfræðinginn vita um allar aukaverkanir. Þetta gildir einnig um aukaverkanir sem ekki er minnst á þessum fylgiseðli. Einig er hægt að tilkynna aukaverkanir beint samkvæmt fyrirkomulagi sem gildir í hverju landi fyrir sig, sjá [Appendix V](#). Með því að tilkynna aukaverkanir er hægt að hjálpa til við að auka upplýsingar um öryggi lyfsins.

5. Hvernig geyma á Trulicity

Geymið lyfið þar sem börn hvorki ná til né sjá.

Ekki skal nota lyfið eftir fyrningardagsetningu sem tilgreind er á merkimiða á pennanum og á öskjunni á eftir „EXP“. Fyrningardagsetning er síðasti dagur mánaðarins sem þar kemur fram.

Geymið í kæli (2°C - 8°C). Má ekki frjósa.

Geymið í upprunalegum umbúðum til varnar gegn ljósi.

Trulicity má vera utan kælis í 14 daga að hámarki við ekki hærri hita en 30°C.

Ekki skal nota lyfið ef þú sérð að penninn er skemmdur, eða ef lyfið er skýjað, mislitað eða það inniheldur agnir.

Ekki má skola lyfjum niður í frárennslislagnir eða fleygja þeim með heimilissorpi. Leitið ráða í apóteki um hvernig heppilegast er að farga lyfjum sem hætt er að nota. Markmiðið er að vernda umhverfið.

6. Pakkningar og aðrar upplýsingar

Trulicity inniheldur

- *Trulicity 0,75 mg*: Hver áfylltur lyfjapenni inniheldur 0,75 mg af dúlaglútíði í 0,5 ml lausn.
- *Trulicity 1,5 mg*: Hver áfylltur lyfjapenni inniheldur 1,5 mg af dúlaglútíði í 0,5 ml lausn.
- *Trulicity 3 mg*: Hver áfylltur lyfjapenni inniheldur 3 mg af dúlaglútíði í 0,5 ml lausn.
- *Trulicity 4,5 mg*: Hver áfylltur lyfjapenni inniheldur 4,5 mg af dúlaglútíði í 0,5 ml lausn.

Önnur innihaldsefni eru natríumsítrat (sjá frekari upplýsingar í kafla 2 undir „Trulicity inniheldur natrium“), sítrónusýra, mannitól, pólýsorbat 80 og vatn fyrir stungulyf.

Lýsing á últiti Trulicity og pakkningastærðir

Trulicity er tært, litlaust stungulyf, lausn í áfylltum lyfjapenna.

Hver áfylltur lyfjapenni inniheldur 0,5 ml lausn.

Áfyllti lyfjapenninn er eingöngu einnota.

Pakkningastærðir með 2 eða 4, eða fjölpakkning með 12 (3 pakkningar með 4) áfylltum lyfjapennum.
Ekki er víst að allar pakkningastærðir séu markaðssettar.

Markaðsleyfishafi

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

Framleiðandi

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

Lilly France, 2, rue du Colonel Lilly, 67640 Fegersheim, Frakkland

Hafið samband við fulltrúa markaðsleyfishafa á hverjum stað ef óskað er upplýsinga um lyfið:

Belgique/België/Belgien

Eli Lilly Benelux S.A./N.V.

Tél/Tel: + 32-(0)2 548 84 84

България

ТП "Ели Лили Недерланд" Б.В. - България
тел. + 359 2 491 41 40

Česká republika

ELI LILLY ČR, s.r.o.

Tel: + 420 234 664 111

Danmark

Eli Lilly Danmark A/S

Tlf: +45 45 26 60 00

Deutschland

Lilly Deutschland GmbH

Tel. + 49-(0) 6172 273 2222

Eesti

Eli Lilly Nederland B.V.

Tel: +372 6 817 280

Ελλάδα

ΦΑΡΜΑΣΕΡΒ-ΛΙΛΛΥ Α.Ε.Β.Ε.

Τηλ: +30 210 629 4600

España

Lilly S.A.

Tel: + 34-91 663 50 00

France

Lilly France

Tél: +33-(0) 1 55 49 34 34

Hrvatska

Eli Lilly Hrvatska d.o.o.

Tel: +385 1 2350 999

Ireland

Eli Lilly and Company (Ireland) Limited

Tel: + 353-(0) 1 661 4377

Lietuva

Eli Lilly Lietuva

Tel. +370 (5) 2649600

Luxembourg/Luxemburg

Eli Lilly Benelux S.A./N.V.

Tél/Tel: + 32-(0)2 548 84 84

Magyarország

Lilly Hungária Kft.

Tel: + 36 1 328 5100

Malta

Charles de Giorgio Ltd.

Tel: + 356 25600 500

Nederland

Eli Lilly Nederland B.V.

Tel: + 31-(0) 30 60 25 800

Norge

Eli Lilly Norge A.S.

Tlf: + 47 22 88 18 00

Österreich

Eli Lilly Ges.m.b.H.

Tel: + 43-(0) 1 711 780

Polska

Eli Lilly Polska Sp. z o.o.

Tel: +48 22 440 33 00

Portugal

Lilly Portugal Produtos Farmacêuticos, Lda

Tel: + 351-21-4126600

România

Eli Lilly România S.R.L.

Tel: + 40 21 4023000

Slovenija

Eli Lilly farmacevtska družba, d.o.o.

Tel: +386 (0)1 580 00 10

Ísland
Icepharma hf.
Sími + 354 540 8000

Italia
Eli Lilly Italia S.p.A.
Tel: + 39- 055 42571

Kύπρος
Phadisco Ltd
Τηλ: +357 22 715000

Latvija
Eli Lilly (Suisse) S.A Pārstāvniecība Latvijā
Tel: +371 67364000

Slovenská republika
Eli Lilly Slovakia s.r.o.
Tel: + 421 220 663 111

Suomi/Finland
Oy Eli Lilly Finland Ab
Puh/Tel: + 358-(0) 9 85 45 250

Sverige
Eli Lilly Sweden AB
Tel: + 46-(0) 8 7378800

United Kingdom (Northern Ireland)
Eli Lilly and Company (Ireland) Limited
Tel: + 353-(0) 1 661 4377

Þessi fylgiseðill var síðast uppfærður í mánuður ÁÁÁÁ

Upplýsingar sem hægt er að nálgast annars staðar

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

Notkunarleiðbeiningar

Trulicity 0,75 mg stungulyf, lausn í áfylltum lyfjapenna
dúlaglútið



UM TRULICITY ÁFYLLTAN LYFJAPENNA

Lestu þessar notkunarleiðbeiningar og upplýsingar fyrir sjúklinga í fylgiseðlinum vel áður en þú notar áfyllta lyfjapennann. Leitið ráða hjá lækninum, lyfjafræðingi eða hjúkrunarfræðingnum um það hvernig Trulicity er gefið rétt.

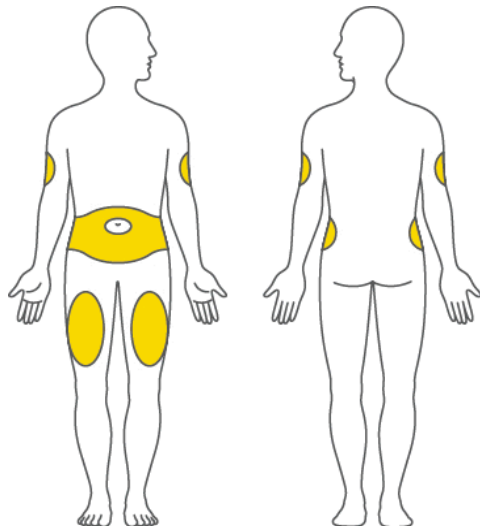
- Lyfjapenninn er áfyllt tæki sem er tilbúið til notkunar og má farga að notkun lokinni. Hver penni inniheldur einn vikulegan skammt af Trulicity (0,75 mg). Hver penni gefur aðeins einn skammt.
- **Trulicity er gefið einu sinni í viku.** Þú vilt e.t.v. merkja í dagatalið hjá þér hvenær gefa á næsta skammt.
- Þegar þú ýtir á græna inndælingarhnappinn mun penninn sjálfkrafa stinga nálinni í **húðina**, sprauta inn lyfinu og draga nálina til baka **að inndælingu lokinni**.

ÁÐUR EN LYFIÐ ER GEFIÐ

Fjarlægðu	Athugaðu	Kannaðu	Undirbúðu
pennann úr kæliskápnum. Láttu lokið á víða endanum vera á þar til allt er tilbúið fyrir inndælingu.	merkimiðann til að ganga úr skugga um að þú sért með rétta lyfið og að það sé ekki útrunnið.	pennann. Notaðu ekki pennann ef þú sérð að hann er skemmdur, eða ef lyfið er skýjað, mislitað eða það inniheldur agnir.	inndælinguna með því að þvo hendurnar.

VELDU STUNGUSTAÐ

- Læknirinn þinn, lyfjafræðingur eða hjúkrunarfræðingur getur hjálpað þér að velja stungustað sem hentar þér best.
- Þú getur dælt lyfinu í maga (kvið) eða læri.
- Annar einstaklingur getur gefið þér inndælinguna í upphandlegg.
- Breyttu um stungustað í hverri viku. Þú getur notað sama svæði líkamans en skalt velja annan stungustað á því svæði.



AD FRAMAN

AD AFTAN

1. LOKIÐ TEKIÐ AF
2. PENNANUM KOMIÐ FYRIR OG HANN OPNAÐUR
3. ÝTTU OG HALTU INNI

Efsti hluti ►



1 LOKIÐ TEKIÐ AF

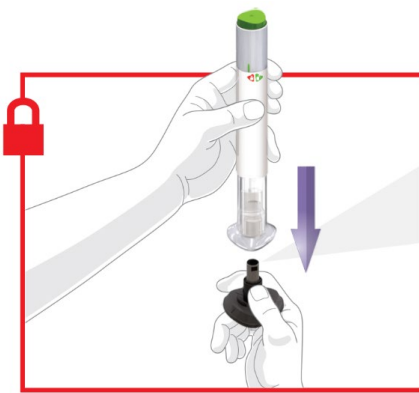


Gakktu úr skugga um að penninn sé **læstur**.

- Dragðu gráa lokið af víða endanum.

Ekki setja lokið aftur á pennann þar sem það gæti skemmt nálina. Snertu ekki nálina.

- Þegar gráa lokið hefur verið fjarlægt lítur það út eins og sýnt er hér og þá má farga því.



Ef gráa lokið lítur ekki út eins og á myndinni fyrir ofan:

- **Ekki** nota pennann.
- Geymið pennann og lokið á öruggum stað og hafið samband við **Lilly**.
- Notið annan penna.

2 PENNANNUM KOMIÐ FYRIR OG HANN OPNAÐUR

- Leggðu gagnsæja víða endann þétt að húðinni á stungustað.

Opnaðu með því að snúa láshringnum.



3 ÝTTU OG HALTU INNI

- Ýttu á græna inndælingarhnappinn og haltu honum inni þar til þú heyrir háan smell.
- Haltu gagnsæja víða endanum áfram þétt að húðinni þar til þú heyrir annan smell. Þetta á sér stað þegar nálin dregst til baka eftir um 5-10 sekúndur.
- Fjarlægðu pennann úr húðinni.



MIKILVÆGAR UPPLÝSINGAR

Geymsla og meðhöndlun
Pennanum fargað
Algengar spurningar
Aðrar upplýsingar
Hvar má fá frekari upplýsingar

GEYMSLA OG MEÐHÖDLUN

- Penninn inniheldur glerhluta. Meðhöndlaðu hann varlega. Ekki skal nota hann ef hann fellur á hart yfirborð. Notaðu nýjan penna við lyfjagjöfina.
- Geymið pennann í kæli.
- Þegar ekki er unnt að kæla pennann er hægt að geyma hann við stofuhita (undir 30° C) í allt að 14 daga.
- Ekki má frysta pennann. EKKI MÁ NOTA PENNANN ef hann hefur frosið.
- Geymið pennann í upprunalegum umbúðum til varnar gegn ljósi.
- Geymið þar sem börn hvorki ná til né sjá.
- Lesið fylgiseðilinn til að fá ítarlegar upplýsingar um réttar geymsluaðstæður lyfsins.

PENNANUM FARGAÐ

- Fargaðu pennanum í ílát fyrir oddhvassa hluti eða eins og læknirinn, lyfjafræðingur eða hjúkrunarfræðingur hafa mælt fyrir um.
- Ekki skal endurvinna ílát fyrir oddhvassa hluti.
- Leitið ráða hjá lækninum, lyfjafræðingi eða hjúkrunarfræðingnum um hvernig heppilegast er að farga lyfjum sem hætt er að nota.



ALGENGAR SPURNINGAR

Hvað ef ég sé loftbólur í pennanum mínum?

Loftbólur eru eðlilegar. Þær munu ekki skaða þig eða hafa áhrif á skammtinn.

Hvað ef ég opna pennann og ýti á græna inndælingarhnappinn áður en ég tek lokið af honum?

Ekki fjarlægja lokið og ekki nota pennann. Fargaðu pennanum líkt og læknirinn, lyfjafræðingur eða hjúkrunarfræðingur hafa mælt fyrir um. Dældu inn skammtinum með öðrum penna.

Hvað ef dropi af vökva er á nálaroddinum þegar ég tek lokið af?

Það er ekki óvanalegt að það sé dropi á nálaroddinum og það mun ekki hafa áhrif á skammtinn þinn.

Þarf ég að halda inndælingarhnappinum inni þar til inndælingu er lokið?

Það er ekki nauðsynlegt. Hins vegar gæti það hjálpað þér við að halda pennanum stöðugum á húðinni.

Ég heyrði fleiri en two smelli við inndælingu - two háa og svo einn lægri. Fékk ég allan skammtinn?

Sumir sjúklingar kunna að heyra lágan smell rétt á undan seinni smellinum sem er hærri. Þetta er eðlilegt. Ekki fjarlægja pennann af húðinni fyrr en þú heyrir seinni smellinn sem er hærri.

Hvað ef það er dropi af vökva eða blóði á húðinni að inndælingu lokinni?

Það er ekki óvanalegt og mun ekki hafa áhrif á skammtinn þinn.

Ég er ekki viss um að penninn hafi virkað líkt og hann átti að gera.

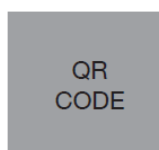
Gakktu úr skugga um að þú hafir fengið skammtinn þinn. Skammturinn var rétt gefinn ef grái hlutinn er sýnilegur (sjá skref 3). Leitaðu einnig til umboðsaðila Lilly, sem tilgreindur er í fylgiseðlinum, til að fá frekari leiðbeiningar. Fram að því skaltu geyma pennann á öruggum stað til að forðast stungu vegna gáleysis.

AÐRAR UPPLÝSINGAR

- Ef þú sérð ekki vel SKALTU EKKI nota pennann án aðstoðar frá einstaklingi sem hefur fengið þjálfun í notkun Trulicity pennans.

HVAR MÁ FÁ FREKARI UPPLÝSINGAR

- Ef þú hefur spurningar eða átt í vandræðum með Trulicity pennann skaltu hafa samband við lækninn, lyfjafræðing eða hjúkrunarfræðing.



SKANNIÐ ÞETTA MERKI TIL AÐ FARΑ Á VEFSÍÐUNA
www.trulicity.eu

Síðast uppfært í mánuður ÁÁÁÁ

Notkunarleiðbeiningar

Trulicity 1,5 mg stungulyf, lausn í áfylltum lyfjapenna
dúlaglútið



UM TRULICITY ÁFYLLTAN LYFJAPENNA

Lestu þessar notkunarleiðbeiningar og upplýsingar fyrir sjúklinga í fylgiseðlinum vel áður en þú notar áfyllta lyfjapennann. Leitið ráða hjá lækninum, lyfjafræðingi eða hjúkrunarfræðingnum um það hvernig Trulicity er gefið rétt.

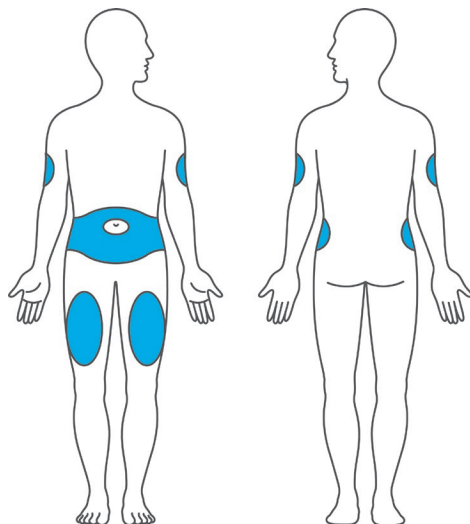
- Lyfjapenninn er áfyllt tæki sem er tilbúið til notkunar og má farga að notkun lokinni. Hver penni inniheldur einn vikulegan skammt af Trulicity (1,5 mg). Hver penni gefur aðeins einn skammt.
- **Trulicity er gefið einu sinni í viku.** Þú vilt e.t.v. merkja í dagatalið hjá þér hvenær gefa á næsta skammt.
- Þegar þú ýtir á græna inndælingarhnappinn mun penninn sjálfkrafa stinga nálinni í **húðina**, sprauta inn lyfinu og draga nálina til baka **að inndælingu lokinni**.

ÁÐUR EN LYFIÐ ER GEFIÐ

Fjarlægðu	Athugaðu	Kannaðu	Undirbúðu
pennann úr kæliskápnum. Láttu lokið á víða endanum vera á þar til allt er tilbúið fyrir inndælingu.	merkimiðann til að ganga úr skugga um að þú sért með rétta lyfið og að það sé ekki útrunnið.	pennann. Notaðu ekki pennann ef þú sérð að hann er skemmdur, eða ef lyfið er skýjað, mislitað eða það inniheldur agnir.	inndælinguna með því að þvo hendurnar.

VELDU STUNGUSTAÐ

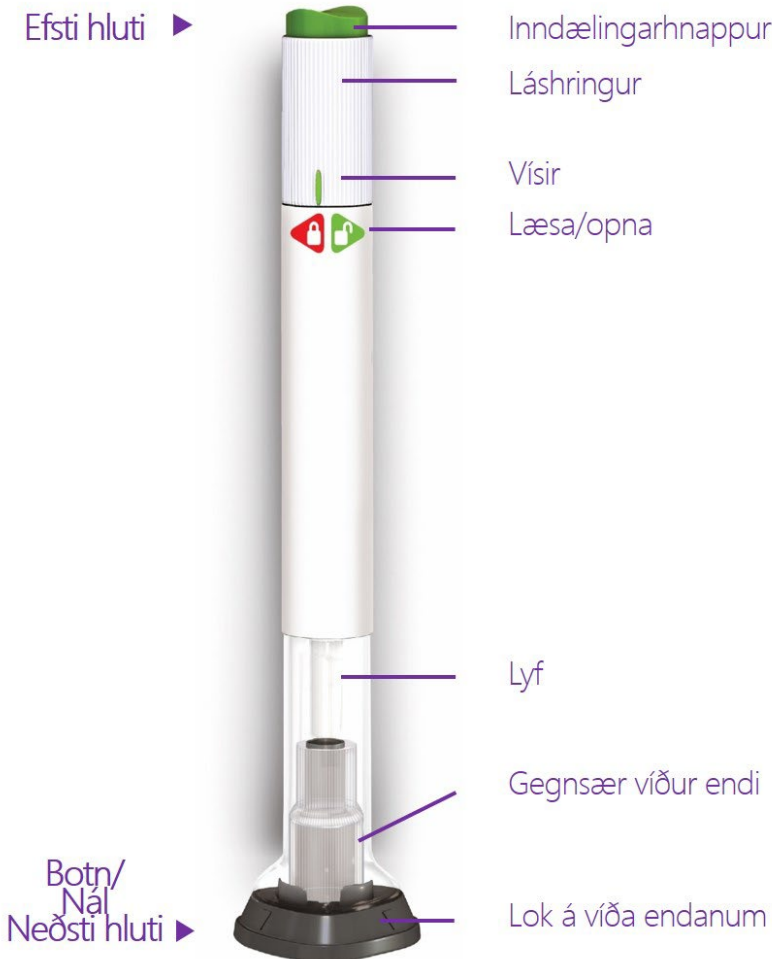
- Læknirinn þinn, lyfjafræðingur eða hjúkrunarfræðingur getur hjálpað þér að velja stungustað sem hentar þér best.
- Þú getur dælt lyfinu í maga (kvið) eða læri.
- Annar einstaklingur getur gefið þér inndælinguna í upphandlegg.
- Breyttu um stungustað í hverri viku. Þú getur notað sama svæði líkamans en skalt velja annan stungustað á því svæði.



AD FRAMAN

AD AFTAN

- 1. LOKIÐ TEKIÐ AF**
- 2. PENNANUM KOMIÐ FYRIR OG HANN OPNAÐUR**
- 3. ÝTTU OG HALTU INNI**



1 LOKIÐ TEKIÐ AF



Gakktu úr skugga um að penninn sé **laestur**.

- Dragðu gráa lokið af víða endanum.

Ekki setja lokið aftur á pennann þar sem það gæti skemmt nálina. Snertu ekki nálina.

- Þegar gráa lokið hefur verið fjarlægt lítur það út eins og sýnt er hér og þá má farga því.



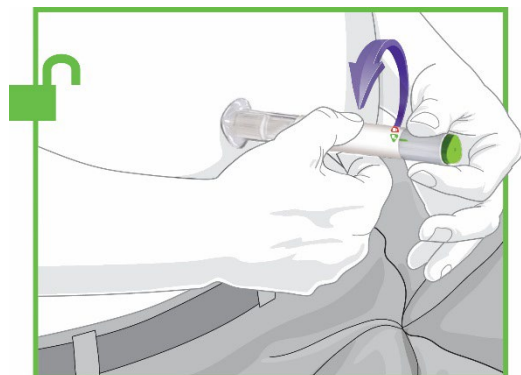
Ef gráa lokið lítur ekki út eins og á myndinni fyrir ofan:

- **Ekki nota pennann.**
- Geymið pennann og lokið á öruggum stað og hafið samband við Lilly.
- Notið annan penna.

2 PENNANNUM KOMIÐ FYRIR OG HANN OPNAÐUR

- Leggðu gagnsæja víða endann þétt að húðinni á stungustað.

Opnaðu með því að snúa láshringnum.



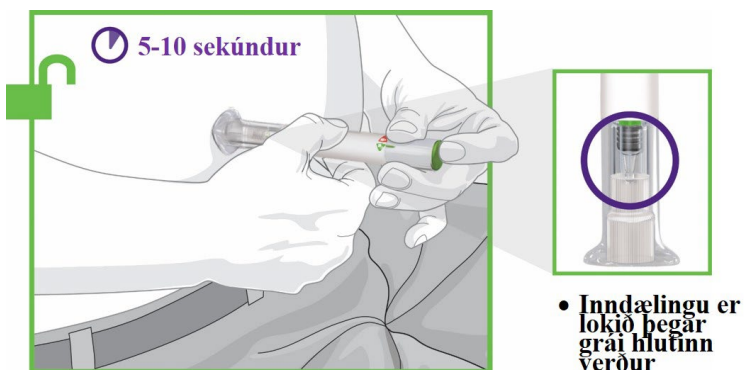
3 ÝTTU OG HALTU INNI

- Ýttu á græna inndælingarhnappinn og haltu honum inni þar til þú heyrir háan smell.



Haltu gagnsæja víða endanum áfram þétt að húðinni þar til þú heyrir annan smell. Þetta á sér stað þegar nálin dregst til baka eftir um 5-10 sekúndur.

- Fjarlægðu pennann úr húðinni.



- Inndælingu er lokið þegar gráa hlutinn værður synilegur.

MIKILVÆGAR UPPLÝSINGAR

Geymsla og meðhöndlun
Pennanum fargað
Algengar spurningar
Aðrar upplýsingar
Hvar má fá frekari upplýsingar

GEYMSLA OG MEÐHÖDLUN

- Penninn inniheldur glerhluta. Meðhöndlaðu hann varlega. Ekki skal nota hann ef hann fellur á hart yfirborð. Notaðu nýjan penna við lyfjagjöfina.
- Geymið pennann í kæli.
- Þegar ekki er unnt að kæla pennann er hægt að geyma hann við stofuhita (undir 30° C) í allt að 14 daga.
- Ekki má frysta pennann. EKKI MÁ NOTA PENNANN ef hann hefur frosið.
- Geymið pennann í upprunalegum umbúðum til varnar gegn ljósi.
- Geymið þar sem börn hvorki ná til né sjá.
- Lesið fylgiseðilinn til að fá ítarlegar upplýsingar um réttar geymsluaðstæður lyfsins.

PENNANUM FARGAÐ

- Fargaðu pennanum í ílát fyrir oddhvassa hluti eða líkt og læknirinn, lyfjafræðingur eða hjúkrunarfræðingur hafa mælt fyrir um.
- Ekki skal endurvinna ílát fyrir oddhvassa hluti.
- Leitið ráða hjá lækninum, lyfjafræðingi eða hjúkrunarfræðingnum um hvernig heppilegast er að farga lyfjum sem hætt er að nota.



ALGENGAR SPURNINGAR

Hvað ef ég sé loftbólur í pennanum mínum?

Loftbólur eru eðlilegar. Þær munu ekki skaða þig eða hafa áhrif á skammtinn.

Hvað ef ég opna pennann og ýti á græna inndælingarhnappinn áður en ég tek lokið af honum?

Ekki fjarlægja lokið og ekki nota pennann. Fargaðu pennanum líkt og læknirinn, lyfjafræðingur eða hjúkrunarfræðingur hafa mælt fyrir um. Dældu inn skammtinum með öðrum penna.

Hvað ef dropi af vökva er á nálaroddinum þegar ég tek lokið af?

Það er ekki óvanalegt að það sé dropi á nálaroddinum og það mun ekki hafa áhrif á skammtinn þinn.

Þarf ég að halda inndælingarhnappinum inni þar til inndælingu er lokið?

Það er ekki nauðsynlegt. Hins vegar gæti það hjálpað þér við að halda pennanum stöðugum á húðinni.

Ég heyrði fleiri en two smelli við inndælingu - two háa og svo einn lægri. Fékk ég allan skammtinn?

Sumir sjúklingar kunna að heyra lágan smell rétt á undan seinni smellinum sem er hærri. Þetta er eðlilegt. Ekki fjarlægja pennann af húðinni fyrr en þú heyrir seinni smellinn sem er hærri.

Hvað ef það er dropi af vökva eða blóði á húðinni að inndælingu lokinni?

Það er ekki óvanalegt og mun ekki hafa áhrif á skammtinn þinn.

Ég er ekki viss um að penninn hafi virkað líkt og hann átti að gera.

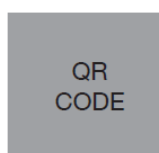
Gakktu úr skugga um að þú hafir fengið skammtinn þinn. Skammturinn var rétt gefinn ef grái hlutinn er sýnilegur (sjá skref 3). Leitaðu einnig til umboðsaðila Lilly, sem tilgreindur er í fylgiseðlinum, til að fá frekari leiðbeiningar. Fram að því skaltu geyma pennann á öruggum stað til að forðast stungu vegna gáleysis.

ADRAR UPPLÝSINGAR

- Ef þú sérð ekki vel SKALTU EKKI nota pennann án aðstoðar frá einstaklingi sem hefur fengið þjálfun í notkun Trulicity pennans.

HVAR MÁ FÁ FREKARI UPPLÝSINGAR

- Ef þú hefur spurningar eða átt í vandræðum með Trulicity pennann skaltu hafa samband við lækninn, lyfjafræðing eða hjúkrunarfræðing.

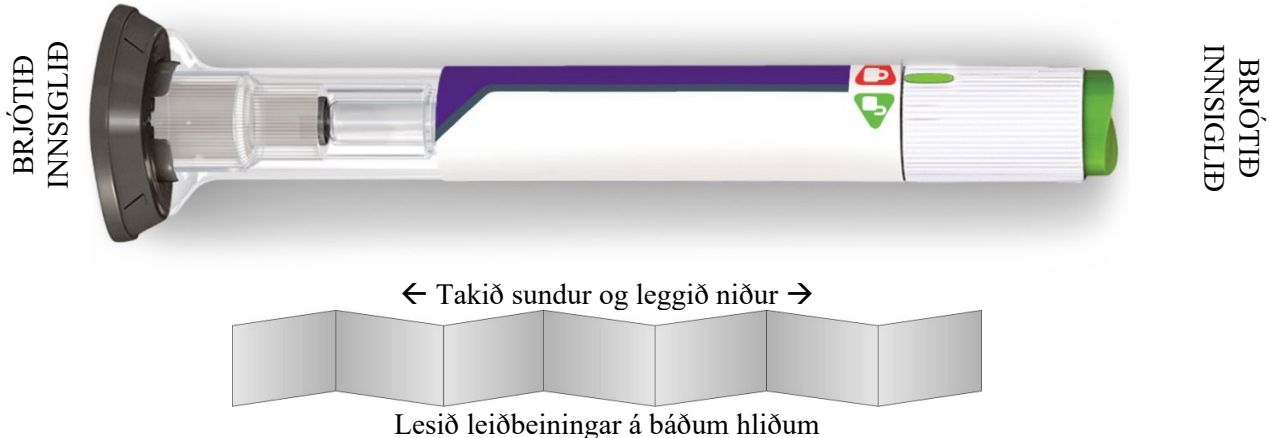


SKANNIÐ ÞETTA MERKI TIL AÐ FARΑ Á VEFSÍÐUNA
www.trulicity.eu

Síðast uppfært í mánuður ÁÁÁÁ

Notkunarleiðbeiningar

**Trulicity 3 mg stungulyf, lausn í áfylltum lyfjapenna
dúlaglútið**



UM TRULICITY ÁFYLLTAN LYFJAPENNA

Lestu þessar notkunarleiðbeiningar og upplýsingar fyrir sjúklinga í fylgiseðlinum vel áður en þú notar áfyllta lyfjapennann. Leitið ráða hjá lækninum, lyfjafræðingi eða hjúkrunarfræðingnum um það hvernig Trulicity er gefið rétt.

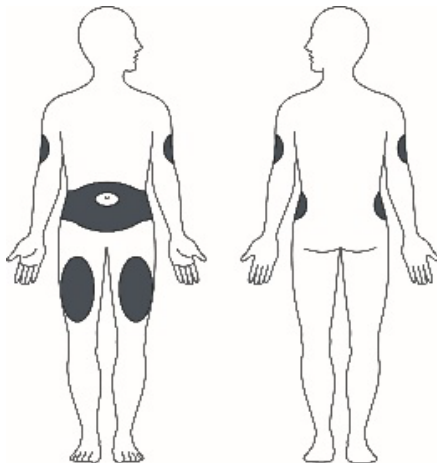
- Lyfjapenninn er áfyllt tæki sem er tilbúið til notkunar og má farga að notkun lokinni. Hver penni inniheldur einn vikulegan skammt af Trulicity (3 mg). Hver penni gefur aðeins einn skammt.
- **Trulicity er gefið einu sinni í viku.** Þú vilt e.t.v. merkja í dagatalið hjá þér hvenær gefa á næsta skammt.
- Þegar þú ýtir á græna inndælingarhnappinn mun penninn sjálfkrafa stinga nálinni **í húðina**, sprauta inn lyfinu og draga nálina til baka **að inndælingu lokinni**.

ÁÐUR EN LYFIÐ ER GEFIÐ

Fjarlægðu	Athugaðu	Kannaðu	Undirbúðu
pennann úr kæliskápnum. Láttu lokið á víða endanum vera á þar til allt er tilbúið fyrir inndælingu.	merkimiðann til að ganga úr skugga um að þú sért með rétta lyfið og að það sé ekki útrunnið.	pennann. Notaðu ekki pennann ef þú sérð að hann er skemmdur, eða ef lyfið er skýjað, mislitað eða það inniheldur agnir.	inndælinguna með því að þvo hendurnar.

VELDU STUNGUSTAÐ

- Læknirinn þinn, lyfjafræðingur eða hjúkrunarfræðingur getur hjálpað þér að velja stungustað sem hentar þér best.
- Þú getur dælt lyfinu í maga (kvið) eða læri.
- Annar einstaklingur getur gefið þér inndælinguna í upphandlegg.
- Breyttu um stungustað í hverri viku. Þú getur notað sama svæði líkamans en skalt velja annan stungustað á því svæði.

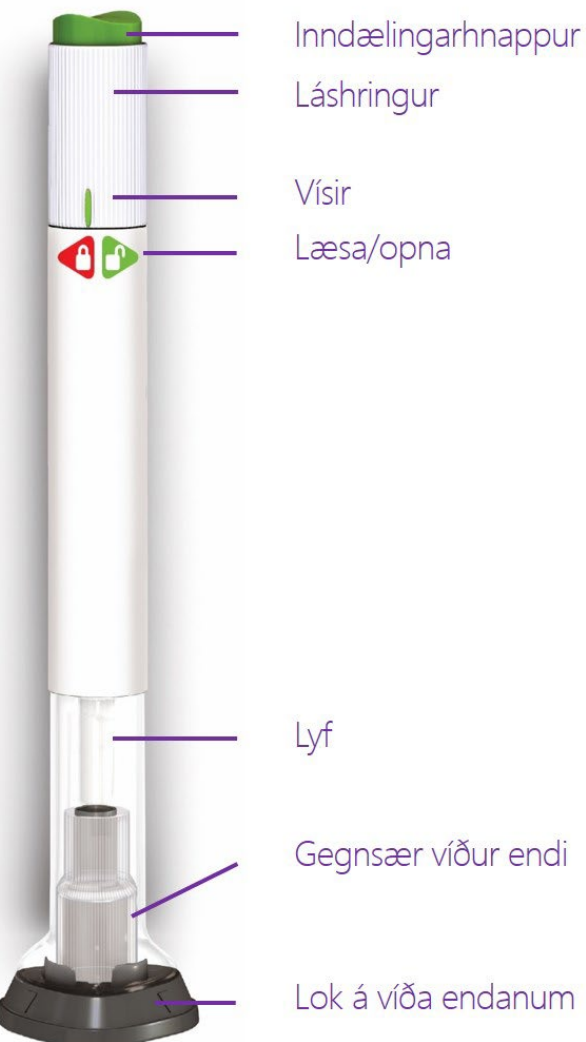


AD FRAMAN

AD AFTAN

1. LOKIÐ TEKIÐ AF
2. PENNANUM KOMIÐ FYRIR OG HANN OPNAÐUR
3. ÝTTU OG HALTU INNI

Efsti hluti ►



1 LOKIÐ TEKIÐ AF

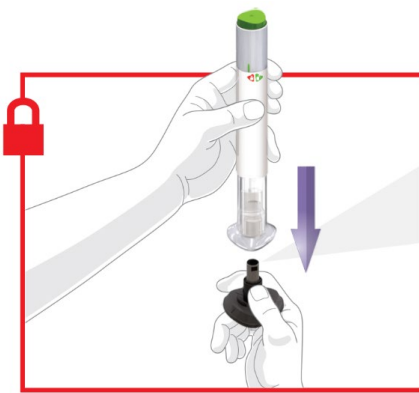


Gakk tu úr skugga um að penninn sé **læstur**.

- Dragðu gráa lokið af víða endanum.

EKKI SETJA LOKIÐ AFTUR Á PENNANN ÞAR SEM ÞAÐ GÆTI SKEMMT NÁLINA. SNERTU EKKI NÁLINA.

- Þegar gráa lokið hefur verið fjarlægt lítur það út eins og sýnt er hér og þá má farga því.



Gráa lokið

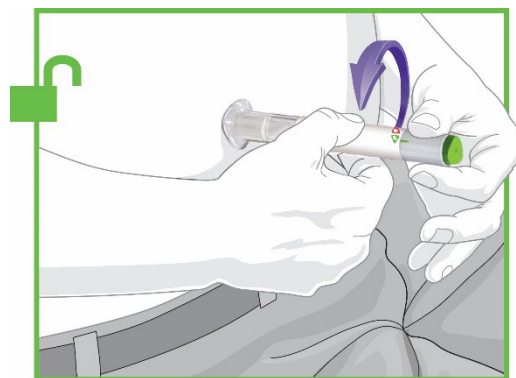
Ef gráa lokið lítur ekki út eins og á myndinni fyrir ofan:

- Ekki nota pennann.
- Geymið pennann og lokið á öruggum stað og hafið samband við Lilly.
- Notið annan penna.

2 PENNANNUM KOMIÐ FYRIR OG HANN OPNAÐUR

- Leggðu gagnsæja víða endann þétt að húðinni á stungustað.

Opnaðu með því að snúa láshringnum.



3 ÝTTU OG HALTU INNI

- Ýttu á græna inndælingarhnappinn og haltu honum inni þar til þú heyrir háan smell.



Haltu gagnsæja víða endanum áfram þétt að húðinni þar til þú heyrir annan smell. Þetta á sér stað þegar nálin dregst til baka eftir um 5-10 sekúndur.

- Fjarlægðu pennann úr húðinni.



- Inndælingu er lokið þegar grái hlutinn værur synilegur.

MIKILVÆGAR UPPLÝSINGAR

Geymsla og meðhöndlun
Pennanum fargað
Algengar spurningar
Aðrar upplýsingar
Hvar má fá frekari upplýsingar

GEYMSLA OG MEÐHÖDLUN

- Penninn inniheldur glerhluta. Meðhöndlaðu hann varlega. Ekki skal nota hann ef hann fellur á hart yfirborð. Notaðu nýjan penna við lyfjagjöfina.
- Geymið pennann í kæli.
- Þegar ekki er unnt að kæla pennann er hægt að geyma hann við stofuhita (undir 30° C) í allt að 14 daga.
- Ekki má frysta pennann. EKKI MÁ NOTA PENNANN ef hann hefur frosið.
- Geymið pennann í upprunalegum umbúðum til varnar gegn ljósi.
- Geymið pennann þar sem börn hvorki ná til né sjá.
- Lesið fylgiseðilinn til að fá ítarlegar upplýsingar um réttar geymsluaðstæður lyfsins.

PENNANUM FARGAÐ

- Fargaðu pennanum í ílát fyrir oddhvassa hluti eða eins og læknirinn, lyfjafræðingur eða hjúkrunarfræðingur hafa mælt fyrir um.
- Ekki skal endurvinna ílát fyrir oddhvassa hluti.
- Leitið ráða hjá lækninum, lyfjafræðingi eða hjúkrunarfræðingnum um hvernig heppilegast er að farga lyfjum sem hætt er að nota.



ALGENGAR SPURNINGAR

Hvað ef ég sé loftbólur í pennanum mínum?

Loftbólur eru eðlilegar. Þær munu ekki skaða þig eða hafa áhrif á skammtinn.

Hvað ef ég opna pennann og ýti á græna inndælingarhnappinn áður en ég tek lokið af honum?

Ekki fjarlægja lokið og ekki nota pennann. Fargaðu pennanum líkt og læknirinn, lyfjafræðingur eða hjúkrunarfræðingur hafa mælt fyrir um. Dældu inn skammtinum með öðrum penna.

Hvað ef dropi af vökva er á nálaroddinum þegar ég tek lokið af?

Það er ekki óvanalegt að það sé dropi á nálaroddinum og það mun ekki hafa áhrif á skammtinn þinn.

Þarf ég að halda inndælingarhnappinum inni þar til inndælingu er lokið?

Það er ekki nauðsynlegt. Hins vegar gæti það hjálpað þér við að halda pennanum stöðugum á húðinni.

Ég heyrði fleiri en two smelli við inndælingu - two háa og svo einn lægri. Fékk ég allan skammtinn?

Sumir sjúklingar kunna að heyra lágan smell rétt á undan seinni smellinum sem er hærri. Þetta er eðlilegt. Ekki fjarlægja pennann af húðinni fyrr en þú heyrir seinni smellinn sem er hærri.

Hvað ef það er dropi af vökva eða blóði á húðinni að inndælingu lokinni?

Það er ekki óvanalegt og mun ekki hafa áhrif á skammtinn þinn.

Ég er ekki viss um að penninn hafi virkað líkt og hann átti að gera.

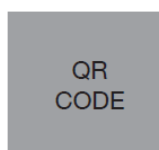
Gakktu úr skugga um að þú hafir fengið skammtinn þinn. Skammturinn var rétt gefinn ef grái hlutinn er sýnilegur (sjá skref 3). Leitaðu einnig til umboðsaðila Lilly, sem tilgreindur er í fylgiseðlinum, til að fá frekari leiðbeiningar. Fram að því skaltu geyma pennann á öruggum stað til að forðast stungu vegna gáleysis.

AÐRAR UPPLÝSINGAR

- Ef þú sérð ekki vel SKALTU EKKI nota pennann án aðstoðar frá einstaklingi sem hefur fengið þjálfun í notkun Trulicity pennans.

HVAR MÁ FÁ FREKARI UPPLÝSINGAR

- Ef þú hefur spurningar eða átt í vandræðum með Trulicity pennann skaltu hafa samband við lækninn, lyfjafræðing eða hjúkrunarfræðing.

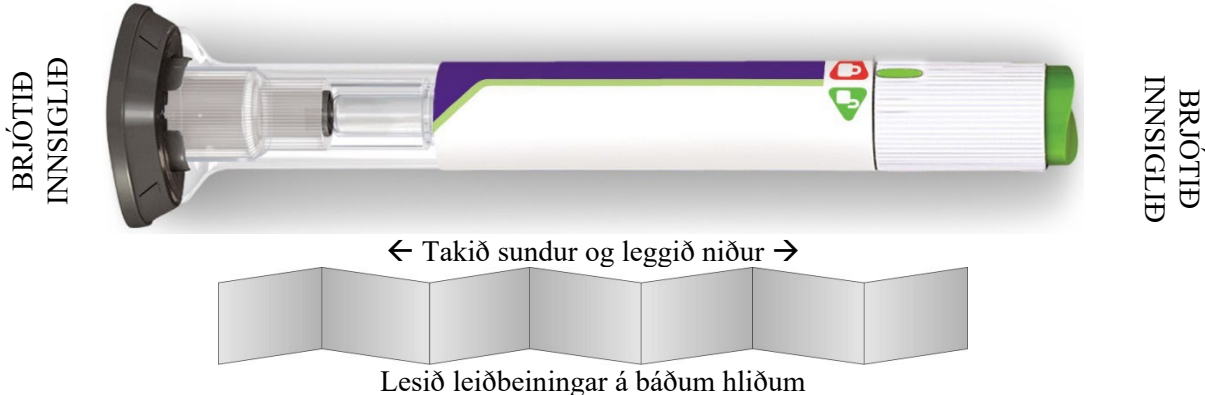


SKANNIÐ ÞETTA MERKI TIL AÐ FARΑ Á VEFSÍÐUNΑ
www.trulicity.eu

Síðast uppfært í mánuður ÁÁÁÁ

Notkunarleiðbeiningar

**Trulicity 4,5 mg stungulyf, lausn í áfylltum lyfjapenna
dúlaglútið**



UM TRULICITY ÁFYLLTAN LYFJAPENNA

Lestu þessar notkunarleiðbeiningar og upplýsingar fyrir sjúklinga í fylgiseðlinum vel áður en þú notar áfyllta lyfjapennann. Leitið ráða hjá lækninum, lyfjafræðingi eða hjúkrunarfræðingnum um það hvernig Trulicity er gefið rétt.

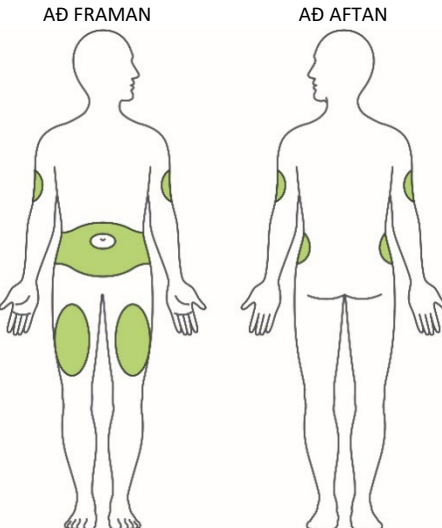
- Lyfjapenninn er áfyllt tæki sem er tilbúið til notkunar og má farga að notkun lokinni. Hver penni inniheldur einn vikulegan skammt af Trulicity (4,5 mg). Hver penni gefur aðeins einn skammt.
- **Trulicity er gefið einu sinni í viku.** Þú vilt e.t.v. merkja í dagatalið hjá þér hvenær gefa á næsta skammt.
- Þegar þú ýtir á græna inndælingarhnappinn mun penninn sjálfkrafa stinga nálinni í **húðina**, sprauta inn lyfinu og draga nálina til baka **að inndælingu lokinni**.

ÁÐUR EN LYFIÐ ER GEFIÐ

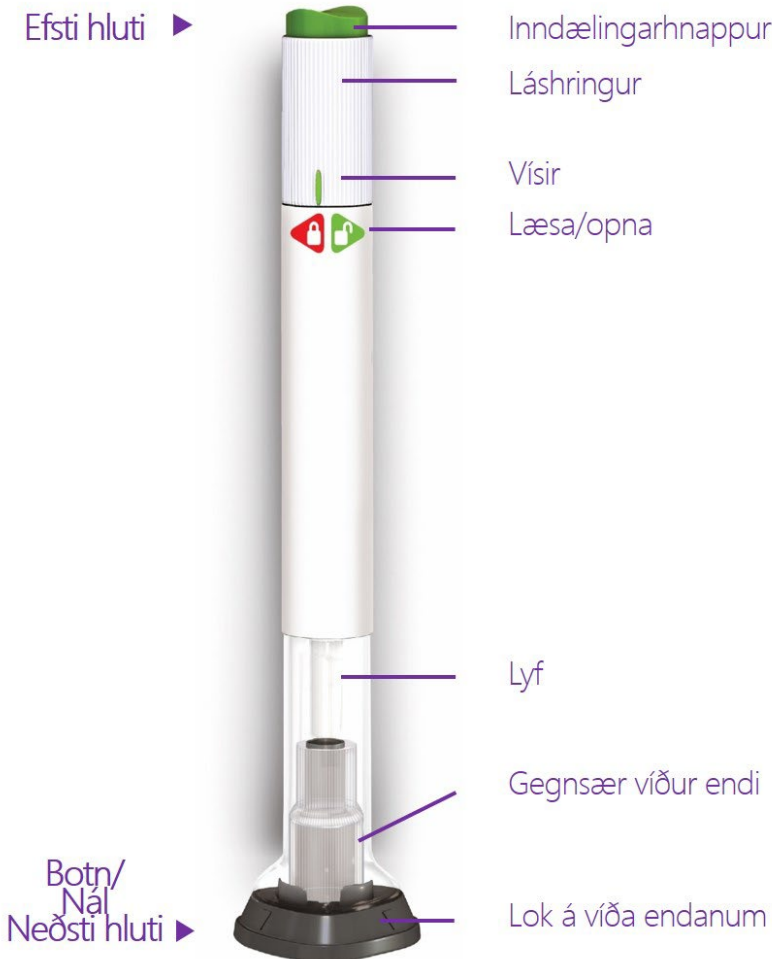
Fjarlægðu	Athugaðu	Kannaðu	Undirbúðu
pennann úr kæliskápnum. Láttu lokið á víða endanum vera á þar til allt er tilbúið fyrir inndælingu.	merkimiðann til að ganga úr skugga um að þú sért með rétta lyfið og að það sé ekki útrunnið.	pennann. Notaðu ekki pennann ef þú sérð að hann er skemmdur, eða ef lyfið er skýjað, mislitað eða það inniheldur agnir.	inndælinguna með því að þvo hendurnar.

VELDU STUNGUSTAÐ

- Læknirinn þinn, lyfjafræðingur eða hjúkrunarfræðingur getur hjálpað þér að velja stungustað sem hentar þér best.
- Þú getur dælt lyfinu í maga (kvið) eða læri.
- Annar einstaklingur getur gefið þér inndælinguna í upphandlegg.
- Breyttu um stungustað í hverri viku. Þú getur notað sama svæði líkamans en skalt velja annan stungustað á því svæði.



- 1. LOKIÐ TEKIÐ AF**
- 2. PENNANUM KOMIÐ FYRIR OG HANN OPNAÐUR**
- 3. ÝTTU OG HALTU INNI**



1 LOKIÐ TEKIÐ AF



Gakktu úr skugga um að penninn sé **laestur**.

- Dragðu gráa lokið af víða endanum.

Ekki setja lokið aftur á pennann þar sem það gæti skemmt nálina. Snertu ekki nálina.

- Þegar gráa lokið hefur verið fjarlægt lítur það út eins og sýnt er hér og þá má farga því.



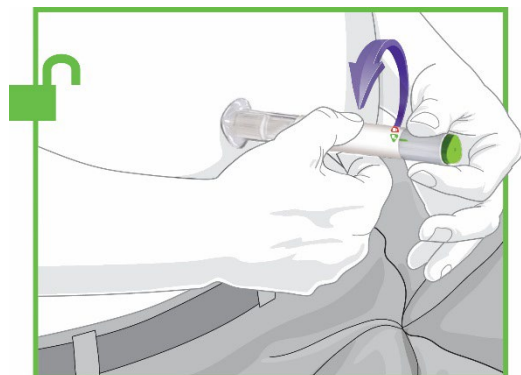
Ef gráa lokið lítur ekki út eins og á myndinni fyrir ofan:

- **Ekki nota pennann.**
- Geymið pennann og lokið á öruggum stað og hafið samband við Lilly.
- Notið annan penna.

2 PENNANNUM KOMIÐ FYRIR OG HANN OPNAÐUR

- Leggðu gagnsæja víða endann þétt að húðinni á stungustað.

Opnaðu með því að snúa láshringnum.



3 ÝTTU OG HALTU INNI

- Ýttu á græna inndælingarhnappinn og haltu honum inni þar til þú heyrir háan smell.



Haltu gagnsæja víða endanum áfram þétt að húðinni þar til þú heyrir annan smell. Þetta á sér stað þegar nálin dregst til baka eftir um 5-10 sekúndur.

- Fjarlægðu pennann úr húðinni.



- Inndælingu er lokið þegar grai hlutinn værður synilegur.

MIKILVÆGAR UPPLÝSINGAR

Geymsla og meðhöndlun
Pennanum fargað
Algengar spurningar
Aðrar upplýsingar
Hvar má fá frekari upplýsingar

GEYMSLA OG MEÐHÖDLUN

- Penninn inniheldur glerhluta. Meðhöndlaðu hann varlega. Ekki skal nota hann ef hann fellur á hart yfirborð. Notaðu nýjan penna við lyfjagjöfina.
- Geymið pennann í kæli.
- Þegar ekki er unnt að kæla pennann er hægt að geyma hann við stofuhita (undir 30° C) í allt að 14 daga.
- Ekki má frysta pennann. EKKI MÁ NOTA PENNANN ef hann hefur frosið.
- Geymið pennann í upprunalegum umbúðum til varnar gegn ljósi.
- Geymið pennann þar sem börn hvorki ná til né sjá.
- Lesið fylgiseðilinn til að fá ítarlegar upplýsingar um réttar geymsluaðstæður lyfsins.

PENNANUM FARGAÐ

- Fargaðu pennanum í ílát fyrir oddhvassa hluti eða líkt og læknirinn, lyfjafræðingur eða hjúkrunarfræðingur hafa mælt fyrir um.
- Ekki skal endurvinna ílát fyrir oddhvassa hluti.
- Leitið ráða hjá lækninum, lyfjafræðingi eða hjúkrunarfræðingnum um hvernig heppilegast er að farga lyfjum sem hætt er að nota.



ALGENGAR SPURNINGAR

Hvað ef ég sé loftbólur í pennanum mínum?

Loftbólur eru eðlilegar. Þær munu ekki skaða þig eða hafa áhrif á skammtinn.

Hvað ef ég opna pennann og ýti á græna inndælingarhnappinn áður en ég tek lokið af honum?

Ekki fjarlægja lokið og ekki nota pennann. Fargaðu pennanum líkt og læknirinn, lyfjafræðingur eða hjúkrunarfræðingur hafa mælt fyrir um. Dældu inn skammtinum með öðrum penna.

Hvað ef dropi af vökva er á nálaroddinum þegar ég tek lokið af?

Það er ekki óvanalegt að það sé dropi á nálaroddinum og það mun ekki hafa áhrif á skammtinn þinn.

Þarf ég að halda inndælingarhnappinum inni þar til inndælingu er lokið?

Það er ekki nauðsynlegt. Hins vegar gæti það hjálpað þér við að halda pennanum stöðugum á húðinni.

Ég heyrði fleiri en two smelli við inndælingu - two háa og svo einn lægri. Fékk ég allan skammtinn?

Sumir sjúklingar kunna að heyra lágan smell rétt á undan seinni smellinum sem er hærri. Þetta er eðlilegt. Ekki fjarlægja pennann af húðinni fyrr en þú heyrir seinni smellinn sem er hærri.

Hvað ef það er dropi af vökva eða blóði á húðinni að inndælingu lokinni?

Það er ekki óvanalegt og mun ekki hafa áhrif á skammtinn þinn.

Ég er ekki viss um að penninn hafi virkað líkt og hann átti að gera.

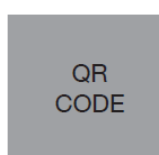
Gakktu úr skugga um að þú hafir fengið skammtinn þinn. Skammturinn var rétt gefinn ef grái hlutinn er sýnilegur (sjá skref 3). Leitaðu einnig til umboðsaðila Lilly, sem tilgreindur er í fylgiseðlinum, til að fá frekari leiðbeiningar. Fram að því skaltu geyma pennann á öruggum stað til að forðast stungu vegna gáleysis.

ADRAR UPPLÝSINGAR

- Ef þú sérð ekki vel SKALTU EKKI nota pennann án aðstoðar frá einstaklingi sem hefur fengið þjálfun í notkun Trulicity pennans.

HVAR MÁ FÁ FREKARI UPPLÝSINGAR

- Ef þú hefur spurningar eða átt í vandræðum með Trulicity pennann skaltu hafa samband við lækninn, lyfjafræðing eða hjúkrunarfræðing.



SKANNIÐ ÞETTA MERKI TIL AÐ FARΑ Á VEFSÍÐUNA
www.trulicity.eu

Síðast uppfært í mánuður ÁÁÁÁ