

## **Склад**

*діюча речовина:* інсулін людський (рДНК);

1 мл розчину для ін'єкцій містить 100 МО інсуліну людського біосинтетичного (рекомбінантна ДНК, одержана з *Saccharomyces cerevisiae*);

1 МО (міжнародна одиниця) дорівнює 0,035 мг безводного людського інсуліну;

1 багатодозова одноразова шприц-ручка містить 3 мл розчину для ін'єкцій, що еквівалентно 300 МО;

*допоміжні речовини:* цинку хлорид, гліцерин, метакрезол, натрію гідроксид (для корекції pH), кислота хлористоводнева розведена (для корекції pH), вода для ін'єкцій.

## **Лікарська форма**

Розчин для ін'єкцій.

*Основні фізико-хімічні властивості:* безбарвна, прозора рідина, що не містить сторонніх часток, при зберіганні можуть виявлятися сліди дуже тонкого осаду.

## **Фармакотерапевтична група**

Антидіабетичні препарати. Інсуліни та аналоги для ін'єкцій короткої дії. Код АТХ A10A B01.

## **Фармакологічні властивості**

*Фармакодинаміка.*

Цукрознижувальний ефект інсуліну полягає в сприянні поглинанню глюкози тканинами після зв'язування інсуліну з рецепторами м'язових і жирових клітин, а також в одночасному пригніченні виділення глюкози з печінки.

Результати клінічного дослідження в одному відділенні інтенсивної терапії при лікуванні гіперглікемії (рівень глюкози крові вище 10 ммоль/л) у 204 пацієнтів, хворих на діабет, та 1344 пацієнтів без діабету, які перенесли велике оперативне втручання, показали, що нормоглікемія (рівень глюкози 4,4–6,1 ммоль/л), індукована внутрішньовенним введенням препарату, знизила смертність на 42 % (8 % порівняно з 4,6 %).

Актрапід® НМ ФлексПен® – це препарат інсуліну короткої дії.

Початок дії спостерігається протягом 30 хвилин, максимальний ефект досягається протягом 1,5-3,5 години, тривалість дії становить приблизно 7-8 годин.

### *Фармакокінетика.*

Період напіввиведення інсуліну з крові становить кілька хвилин, тому профіль дії препарату інсуліну обумовлений виключно характеристиками його абсорбції. Цей процес залежить від ряду факторів (наприклад від дози інсуліну, способу і місця ін'єкції, товщини підшкірної клітковини, типу діабету), що зумовлює значну варіабельність ефекту препарату інсуліну як в одного, так і в різних хворих.

*Абсорбція.* Пік концентрації в плазмі настає протягом 1,5-2,5 години після підшкірної ін'єкції.

*Розподіл.* Значного зв'язування інсуліну з білками плазми крові, за винятком циркулюючих антитіл до нього (при їх наявності), виявлено не було.

*Метаболізм.* Людський інсулін розщеплюється інсуліновими протеазами чи інсуліндеградуючими ферментами і, можливо, протеїндисульфідізомеразою. Виявлено ряд ділянок, на яких відбуваються розриви (гідроліз) молекули людського інсуліну. Жоден з метаболітів, що утворилися після гідролізу, не має біологічної активності.

*Елімінація.* Тривалість кінцевого періоду напіввиведення інсуліну визначається швидкістю його всмоктування з підшкірної клітковини. Тому тривалість кінцевого періоду напіввиведення ( $t^{1/2}$ ) вказує на швидкість всмоктування, а не елімінації (як такої) інсуліну з плазми крові ( $t^{1/2}$  інсуліну з кровотоку становить усього кілька хвилин). За даними проведених досліджень,  $t^{1/2}$  становить 2-5 годин.

### *Діти*

Фармакокінетичний профіль препарату досліджували у невеликої кількості ( $n = 18$ ) дітей (6-17 років), хворих на діабет. Обмежені дані свідчать, що фармакокінетичний профіль інсуліну у дітей і дорослих практично одинаковий. Проте рівень  $C_{max}$  (максимальної концентрації) був різним у дітей різного віку, що вказує на важливість індивідуального підбору доз препарату.

### *Доклінічні дані з безпеки*

У доклінічних дослідженнях (токсичність повторного введення препарату, генотоксичність, канцерогенність, токсичний вплив на репродуктивну функцію) не виявлено будь-якої небезпеки, пов'язаної із введенням препарату.

## **Показання**

Лікування цукрового діабету.

## **Протипоказання**

Підвищена чутливість до людського інсуліну або до будь-якого інгредієнта препарату.

## **Взаємодія з іншими лікарськими засобами**

Як відомо, ряд лікарських засобів впливає на обмін глюкози.

*Речовини, які можуть знижувати потребу пацієнта в інсуліні:*

пероральні цукрознижувальні засоби (ПЦЗ), інгібіториmonoаміноксидази (МАО), b-блокатори, інгібітори ангіотензинперетворюючого ферменту (АПФ), саліцилати, анаболічні стероїди та сульфаниламіди.

*Речовини, які можуть підвищувати потребу пацієнта в інсуліні:*

- пероральні контрацептиви, тіазиди, глюкокортикоїди, тиреоїдні гормони, симпатоміметики, гормон росту і даназол;
- -блокатори можуть маскувати симптоми гіпоглікемії;
- октреотид/ланреотид може як знижувати, так і підвищувати потребу в інсуліні;
- алкоголь може посилювати чи послаблювати гіпоглікемічний ефект інсуліну.

## **Особливості щодо застосування**

### Відстежування

З метою покращення відстежування біологічних лікарських засобів назва та номер серії препарату, що вводиться, повинні бути чітко зазначені.

Перед подорожуванням зі зміною часових поясів хворим слід отримати консультацію лікаря, оскільки при цьому змінюється графік ін'єкцій інсуліну і прийому їжі.

### Гіперглікемія

Неадекватне дозування або припинення лікування (особливо при діабеті 1-го типу) можуть привести до **гіперглікемії** та діабетичного кетоацидозу. Звичайно перші симптоми гіперглікемії розвиваються поступово, протягом

кількох годин або діб. Вони включають відчуття спраги, частіше сечовиділення, нудоту, блювання, сонливість, почервоніння і сухість шкіри, сухість у роті, втрату апетиту, а також запах ацетону у повітрі, що видихається.

При діабеті 1-го типу гіперглікемія, що не лікується, призводить до діабетичного кетоацидозу, який потенційно є летально небезпечним.

### Гіпоглікемія

Пропуск прийому їжі або непередбачене підвищене фізичне навантаження можуть призвести до появи гіпоглікемії.

**Гіпоглікемія** може виникнути, якщо доза інсулулу занадто висока відносно потреби в інсулулі. У разі гіпоглікемії або підозри на гіпоглікемію препарат не слід вводити. Після стабілізації рівня глюкози в крові пацієнта слід розглянути можливість коригування дози (див. розділи «Побічні реакції» та «Передозування»).

Хворі, в яких істотно поліпшився контроль рівня глюкози в крові завдяки інтенсивній інсулулотерапії, можуть відзначити зміни звичних симптомів-провісників гіпоглікемії, про що їх слід завчасно попередити. Звичні симптоми-провісники можуть зникнути у пацієнтів з довготривалим діабетом.

Супутні захворювання, особливо інфекції та гарячкові стани, зазвичай збільшують потребу в інсулулі. Супутні захворювання нирок, печінки, або ураження надніркових залоз, гіпофіза чи щитоподібної залози можуть призвести до необхідності зміни дози інсулулу.

Коли пацієнта переводять на інший тип інсулулу, симптоми гіпоглікемії можуть змінитися або стати менш вираженими порівняно з тими, які відчував пацієнт на попередньому інсулулі.

### Переведення з інших інсуулінів

Переведення хворого на інший тип або вид інсулулу відбувається під суворим медичним контролем. Зміна концентрації, виду (виробника), типу, походження інсулулу (інсуулін тваринного походження, людський інсуулін або аналог людського інсулулу) та/або методу виробництва (рДНК технології чи інсуулін тваринного походження) може зумовити необхідність корекції дози інсулулу. Пацієнти, яких переводять на Актрапід® НМ ФлексПен® з іншого типу інсууліну, можуть потребувати збільшення кількості денних ін'єкцій або зміни дозування порівняно з інсууліном, який вони звичайно застосовували. Необхідність підбору дози може виникнути як при першому введенні нового препарату, так і впродовж перших кількох тижнів або місяців його застосування.

## Реакції в місцях ін'єкцій

При застосуванні будь-якої інсулінотерапії можуть виникнути реакції в місці ін'єкції, які можуть включати біль, почервоніння, крапив'янку, запалення, синці, набряк та свербіж. Постійна зміна місця ін'єкції в одній ділянці може зменшити ці реакції або запобігти їхній появи. Реакції звичайно проходять через кілька днів або тижнів. Рідко реакції в місці ін'єкції можуть потребувати припинення лікування препаратом Актрапід® НМ ФлексПен®.

Актрапід® НМ ФлексПен® не слід застосовувати в інсулінових насосах для тривалого підшкірного введення інсуліну у зв'язку з ризиком утворення осаду в їхніх трубках.

## Розлади з боку шкіри та підшкірної клітковини

Пацієнти мають пройти інструктаж щодо необхідності постійної зміни місця ін'єкції для зменшення ризику розвитку ліподистрофії та амілоїдозу шкіри. У разі здійснення ін'єкцій у місця з зазначеними реакціями існує потенційний ризик відстроченого всмоктування інсуліну та погіршення глікемічного контролю. Повідомлялося про випадки гіпоглікемії після раптової зміни такого місця ін'єкції на інше, не уражене. Рекомендовано проводити моніторинг глюкози крові після зміни місця ін'єкції з ураженого на не уражене та корекцію дози антидіабетичних лікарських засобів.

## Комбінація препарату Актрапід® НМ ФлексПен® з піоглітазоном

При застосуванні піоглітазонів у комбінації з інсуліном повідомлялося про випадки розвитку застійної серцевої недостатності, особливо у хворих з факторами ризику розвитку застійної серцевої недостатності. Це варто враховувати при призначенні лікування комбінацією піоглітазонів з інсуліном. При комбінованому застосуванні цих препаратів пацієнти повинні перебувати під наглядом лікаря щодо розвитку ознак та симптомів застійної серцевої недостатності, збільшення маси тіла та виникнення набряків. У разі будь-якого погіршення функції серця лікування піоглітазонами слід припинити.

## Уникнення випадкових помилок при введенні

Пацієнти повинні пройти інструктаж та завжди перевіряти етикетку на упаковці інсуліну перед кожною ін'єкцією, щоб випадково не перепутати Актрапід® НМ ФлексПен® з іншими препаратами інсуліну.

Актрапід® НМ ФлексПен® містить менше ніж 1 ммоль натрію (23 мг), тому лікарський засіб можна вважати таким, що не містить натрію.

*Застосування в період вагітності або годування груддю.*

### Вагітність

Оскільки інсулін не проникає через плацентарний бар'єр, немає обмежень у лікуванні цукрового діабету інсуліном протягом вагітності.

Як гіпоглікемія, так і гіперглікемія, що можуть виникати при неадекватному лікуванні цукрового діабету, підвищують ризик розвитку уроджених вад або смерті плода. Тому протягом усього періоду вагітності, а також при підозрі на вагітність рекомендується посилити контроль рівня глюкози в крові та спостереження за лікуванням вагітних жінок, хворих на цукровий діабет.

Потреба в інсуліні звичайно знижується у першому триместрі вагітності та істотно зростає у другому та третьому триместрах. Після пологів потреба в інсуліні звичайно швидко повертається до початкового рівня.

### Період годування груддю

Обмежень щодо лікування цукрового діабету препаратом Актрапід® НМ ФлексПен® у період годування груддю немає, оскільки лікування матері не створює будь-якого ризику для дитини. Однак може виникнути необхідність корекції дози.

### Фертильність

Дослідження репродуктивної токсичності на тваринах із застосуванням людського інсуліну не виявили будь-якого негативного впливу на фертильність.

*Здатність впливати на швидкість реакції при керуванні автотранспортом або іншими механізмами.*

Реакція хворого та його здатність концентрувати увагу можуть порушуватись при гіпоглікемії. Це може стати фактором ризику у ситуаціях, коли ці здатності набувають особливого значення (наприклад при керуванні автомобілем або іншими механізмами).

Хворим слід рекомендувати вживати заходів щодо профілактики гіпоглікемії перед тим, як сідати за кермо. Це особливо важливо для хворих, у яких ослаблені чи відсутні симптоми-провісники гіпоглікемії або епізоди гіпоглікемії виникають часто. За таких обставинах варто зважити доцільність керування автомобілем.

### **Спосіб застосування та дози**

## **Дозування**

Сила дії людського інсуліну виражається в міжнародних одиницях (МО).

Дозування інсуліну індивідуальне і визначається лікарем відповідно до потреб хворого. Препарат може застосовуватися окремо або в комбінації з інсуліном короткої дії або тривалої дії перед основним або додатковим прийомом їжі.

Індивідуальна добова потреба в інсуліні звичайно становить від 0,3 до 1,0 МО/кг/добу. Корекція дози може бути необхідна пацієнтам при підвищенню фізичному навантаженні, зміні дієти або протягом супутніх захворювань.

### **Особливі популяції**

#### *Пацієнти літнього віку ( $\geq 65$ років)*

Препарат Актрапід<sup>®</sup> НМ ФлексПен<sup>®</sup> можна застосовувати пацієнтам літнього віку.

У пацієнтів літнього віку слід посилити моніторинг глюкози та індивідуально відкоригувати дозу інсуліну.

#### *Ниркова та печінкова недостатність*

Ниркова та печінкова недостатність може знизити потребу в інсуліні. У пацієнтів з нирковою та печінковою недостатністю слід посилити моніторинг глюкози та індивідуально відкоригувати дозу інсуліну.

#### *Діти*

Препарат Актрапід<sup>®</sup> НМ ФлексПен<sup>®</sup> можна застосовувати дітям.

#### *Переведення з інших препаратів інсуліну*

При переведенні з інших препаратів інсуліну може бути необхідною корекція дози препарату Актрапід<sup>®</sup> НМ ФлексПен<sup>®</sup> та дози основного інсуліну.

Рекомендовано ретельний моніторинг глюкози крові під час переведення на Актрапід<sup>®</sup> НМ ФлексПен<sup>®</sup> та протягом перших кількох тижнів його застосування. (див. розділ «Особливості застосування»).

## **Введення**

Актрапід<sup>®</sup> НМ ФлексПен<sup>®</sup> є препаратом інсуліну короткої дії, що міститься у шприц-ручці. Його можна застосовувати у комбінації з інсуліном середньої або

тривалої дії.

### *Підшкірне застосування*

Актрапід® НМ ФлексПен® вводять підшкірно шляхом ін'єкцій в ділянки передньої черевної стінки, стегон, сідниць або дельтовидного м'яза плеча. Для зниження ризику ліподистрофії та амілодозу шкіри місця ін'єкцій слід завжди змінювати, навіть у межах однієї ділянки тіла (див. розділи «Особливості застосування» та «Побічні реакції»).

Введення у відтягнуту складку шкіри значно знижує ризик випадкового попадання у м'яз.

Після ін'єкції голка повинна залишатися під шкірою не менше 6 секунд. Це забезпечить введення повної дози. При підшкірних ін'єкціях у ділянку передньої черевної стінки всмоктування інсуліну відбувається швидше, ніж при введенні в інші ділянки тіла. Тривалість дії може змінюватися залежно від дози, місця ін'єкції, швидкості кровотоку, температури тіла і рівня фізичної активності пацієнта.

Ін'єкцію слід робити за 30 хвилин до основного або додаткового прийому їжі, що містить вуглеводи.

Препарат не можна застосовувати в інсульнівих інфузійних насосах для довготривалої підшкірної інфузії через ризик випадання осаду в катетері насоса.

Внутрішньом'язові ін'єкції можна виконувати під наглядом лікаря.

### *Внутрішньовенне застосування*

Внутрішньовенне введення препарату Актрапід® НМ ФлексПен® може виконувати тільки медичний працівник. Внутрішньовенне введення препарату Актрапід® НМ ФлексПен® зі шприц-ручки або картриджа виконується винятково тоді, коли відсутні флакони. У цьому випадку препарат слід набрати шприцом для інсуліну, видавивши повітря зі шприца, та ввести препарат в систему для інфузії. Цю процедуру повинен виконувати лише медичний працівник.

Інфузійні системи з препаратом Актрапід® НМ 100 МО/мл при концентрації інсуліну людського від 0,05 МО/мл до 1,0 МО/мл в інфузійних розчинах 0,9 % хлориду натрію, 5 % або 10 % декстрози і 40 ммоль/л хлориду калію за використання поліпропіленових інфузійних ємностей є стабільними при кімнатній температурі протягом 24 годин. Деяка кількість інсуліну на початку може адсорбуватися на внутрішній поверхні інфузійної ємності. Під час інфузії

інсуліну необхідно контролювати концентрацію глюкози в крові.

Попередньо наповнена інсуліном шприц-ручка ФлексПен<sup>®</sup> призначена для застосування із одноразовими голками НовоФайн<sup>®</sup> або НовоТвіст<sup>®</sup> довжиною до 8 мм. Шприц-ручка ФлексПен<sup>®</sup> дає можливість вводити дозу від 1 до 60 одиниць із кроком в 1 одиницю. Актрапід<sup>®</sup> НМ ФлексПен<sup>®</sup> вводять лише підшкірно. Якщо необхідно ввести інсуліновим шприцом або внутрішньовенно, то слід використовувати цей лікарський засіб у флаконі.

Слід ретельно дотримуватися інструкції для використання цих медичних виробів.

#### Застереження щодо поводження з препаратом та утилізація

Не використовувати лікарський засіб, якщо Ви помітили, що розчин не є безбарвним та прозорим.

Не використовувати Актрапід<sup>®</sup> НМ ФлексПен<sup>®</sup> після заморожування.

Слід рекомендувати пацієнту утилізувати голку після кожної ін'єкції.

Кожен невикористаний лікарський засіб або відходи мають бути утилізовані згідно з місцевими вимогами.

Голки та попередньо наповнені шприц-ручки з препаратом Актрапід<sup>®</sup> НМ ФлексПен<sup>®</sup> призначенні тільки для індивідуального використання.

Заборонено повторно заповнювати картридж.

#### Інструкції із застосування препаратору Актрапід<sup>®</sup> НМ ФлексПен<sup>®</sup>

**Перш ніж використовувати шприц-ручку ФлексПен<sup>®</sup>, необхідно уважно прочитати цю інструкцію.** Якщо Ви не досить ретельно дотримуєтесь інструкції, Ви можете ввести замало або забагато інсуліну, що може привести до різкого підвищення або зниження рівня глюкози в крові.

ФлексПен<sup>®</sup> – це інсулінова попередньо наповнена шприц-ручка з селектором дози, який дає змогу виставити дозу від 1 до 60 одиниць інсуліну з кроком в 1 одиницю. ФлексПен<sup>®</sup> використовується з голками НовоФайн<sup>®</sup> або НовоТвіст<sup>®</sup> довжиною до 8 мм. Як запобіжний захід завжди майте при собі запасний пристрій для введення інсуліну на випадок пошкодження або втрати шприц-ручки ФлексПен<sup>®</sup>.



## **Догляд за шприц-ручкою**

Поводитися зі шприц-ручкою ФлексПен<sup>®</sup> необхідно з обережністю.

Якщо вона падала, пошкоджена або була деформована, виникає ризик витікання інсуліну. Це може бути причиною неправильного дозування, що може призвести до підвищення або зниження рівня цукру в крові.

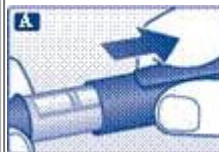
Поверхню шприц-ручки ФлексПен<sup>®</sup> можна почистити, протираючи її ватою. Не слід її змочувати, мити та змащувати, оскільки це може пошкодити шприц-ручку.

Не слід заповнювати повторно шприц-ручку. Якщо вона порожня, то її необхідно утилізувати.

## **Підготовка шприц-ручки ФлексПен<sup>®</sup> до ін'єкції**

**Перевірте називу препарату та колір етикетки, щоб упевнитися, що у шприц-ручці міститься необхідний тип інсуліну. Це особливо важливо, якщо Ви застосовуєте більше ніж один тип інсуліну. Якщо ввести невідповідний тип інсуліну, Ваш рівень цукру в крові може різко підвищитися або знизитися.**

*Рис. А. Зняти ковпачок зі шприц-ручки*



*Рис. В. Видалити захисну мембрану з нової одноразової голки*

*Щільно нагвинтити голку на шприц-ручку ФлексПен®.*

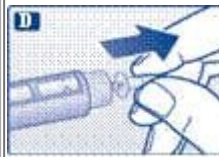


*Рис. С. Зняти великий зовнішній ковпачок голки. Не викидати його.*



*Рис. Д. Зняти внутрішній ковпачок голки та викинути його.*

*Ніколи не пробуйте одягнути знову знятий внутрішній ковпачок голки, тому що можна поранитися голкою.*



*Завжди слід використовувати нову голку для кожної ін'єкції. Це зменшить ризик контамінації, інфікування, витікання інсуліну, блокування голки та неточного дозування.*

*Будьте обережні, щоб не зігнути та не пошкодити голку перед використанням.*

## **Перевірка току інсуліну**

**Рис. Е. При користуванні шприц-ручкою у картриджі може накопичуватися невеликий об'єм повітря. Щоб запобігти ін'єкції повітря та забезпечити введення потрібної дози, необхідно зробити нижче зазначене:**

Виставити селектором дози 2 одиниці.



**Рис. F. Утримуючи ФлексПен® вертикально голкою догори, постукати обережно пальцем по картриджсу кілька разів, щоб пухирці повітря зібралися у верхній частині картриджса.**



**Рис. G. Утримуючи шприц-ручку ФлексПен® вертикально голкою догори, натиснути пускову кнопку. При цьому селектор дози повернеться до нульової позначки.**

На кінчику голки повинна з'явитися крапля інсуліну. Якщо цього не відбудеться, замінити голку та повторити цю процедуру не більше 6 разів.



Якщо крапля інсуліну все ж таки не з'являється, це вказує на те, що шприц-ручку зіпсовано та слід використати нову шприц-ручку.

*Перед проведенням ін'єкції завжди необхідно переконатися, що крапля з'явилася на кінчику голки. Це підтверджує, що інсулін поступає через голку. Якщо крапля не з'явилася, Ви зовсім не зможете ввести інсулін, навіть якщо селектор дози буде рухатися. Це вказує на те, що голка заблокована або пошкоджена.*

*Завжди перевіряйте потік інсуліну через голку перед ін'єкцією. Якщо Ви цього не зробите, Ви можете отримати замало інсуліну або зовсім його не ввести. Це може привести до значного підвищення рівня цукру в крові.*

## **Виставлення дози**

### **Рис. Н. Переконатися, що селектор дози встановлений на «0»**

*Повернути селектор дози, щоб обрати необхідну кількість одиниць для ін'єкції.*

*Доза може бути відкоригована як у бік збільшення, так і зменшення обертанням селектора дози у відповідному напрямку, поки необхідна доза не буде збігатися з показчиком дози. При обертанні селектора стежити за тим, щоб випадково не надавити пускову кнопку, оскільки це приведе до витікання інсуліну.*

*Неможливо виставити дозу, яка перевищує кількість одиниць, що залишилася у картриджі.*



**Завжди використовуйте селектор дози та показчик, щоб побачити, скільки одиниць Ви набрали, перед ін'єкцією інсуліну.**

**Не рахуйте клацання шприц-ручки для вибору дози інсуліну. Якщо Ви вибрали та ввели неправильну дозу інсуліну, то рівень цукру в крові може підвищитися або знизитися. Не використовуйте шкалу кількості інсуліну, що залишився, бо вона показує лише приблизну кількість інсуліну, що залишилась у Вашій шприц-ручці.**

## **Введення інсуліну**

**Рис. I. Ввести голку під шкіру. Дотримуватися техніки виконання ін'єкції, якої навчив лікар або медсестра.**

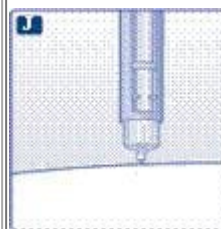
Ввести дозу, натискаючи до кінця пускову кнопку, поки «0» не зрівняється з показчиком дози. Будьте уважні, щоб під час виконання ін'єкції натискати лише пускову кнопку.



Обертання селектора дози не призведе до введення інсуліну.

**Рис. J.** Утримувати пускову кнопку повністю натиснутою, залишаючи голку під шкірою **не менше 6 секунд**. Це забезпечує введення повної дози лікарського засобу.

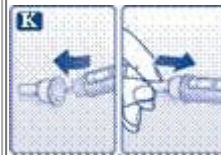
Витягнути голку з-під шкіри та відпустити пускову кнопку.



Завжди переконайтесь в тому, що показчик дози повернувся до «0» після ін'єкції. Якщо показчик дози зупинився до того, як повернувся до «0», повна доза не була введена, що може вплинути на підвищення рівня цукру в крові.

**Рис. K.** Закрити голку великим зовнішнім ковпачком, не торкаючись йї.

Коли голка буде повністю накрита великим зовнішнім ковпачком, обережно притиснути ковпачок, а потім відкрутити голку.



Обережно утилізувати голку і надіти ковпачок на шприц-ручку.

Завжди видаляти голку після кожної ін'єкції та зберігати Актрапід® НМ ФлексПен® без приєднаної голки. Це зменшить ризик контамінації, інфікування, витікання інсулулу, блокування голки та неточності дозування.

## **Додаткова важлива інформація**

*Медичні працівники, родичі та інші особи, які надають допомогу хворому, мають бути дуже обережними з використаними голками, щоб знизити ризик випадкового уколу голкою та перехресного інфікування.*

*Використану шприц-ручку утилізувати без голки.*

*Ніколи не давайте Вашу шприц-ручку або голку іншим людям. Це може призвести до перехресного інфікування.*

*Ніколи не давайте Вашу шприц-ручку іншим людям. Ваш препарат може бути небезпечний для їхнього здоров'я.*

*Зберігайте Вашу шприц-ручку та голки в місцях, недоступних для інших, особливо для дітей.*

*Діти.*

Препарати біосинтетичного людського інсуліну є ефективними і безпечними лікарськими засобами для лікування цукрового діабету у дітей різних вікових груп. Добова потреба в інсуліні у дітей залежить від стадії хвороби, маси тіла, віку, дієти, фізичних навантажень, ступеня інсулінорезистентності та динаміки рівня глікемії.

## **Передозування**

Хоча для інсуліну специфічне поняття передозування не сформульоване, однак якщо застосовувалися занадто високі порівняно з потребами пацієнта дози, після його введення може розвинутися гіпоглікемія у вигляді послідовних стадій.

- Легку гіпоглікемію можна лікувати прийомом всередину глюкози або солодких продуктів. Тому хворим на діабет рекомендують постійно мати при собі декілька продуктів, що містять цукор.
- У випадку тяжкої гіпоглікемії, коли хворий знаходитьться у непритомному стані, особи, які пройшли відповідний інструктаж, повинні ввести йому глюкагон внутрішньом'язово або підшкірно (від 0,5 до 1,0 мг). Медичний

працівник може ввести хворому глюкозу внутрішньовенно. Глюкозу потрібно вводити внутрішньовенно у разі, якщо хворий не реагує на введення глюкагону протягом 10-15 хвилин. Після того, як хворий опритомніє, йому слід вжити продукти, що містять вуглеводи, для запобігання рецидиву.

## **Побічні ефекти**

Найчастішим побічним ефектом терапії є гіпоглікемія. Частота виникнення гіпоглікемії залежить від популяції пацієнтів, режиму дозування та рівня контролю глікемії (див. опис окремих побічних реакцій нижче).

На початку інсулінотерапії можуть спостерігатися порушення рефракції, набряк та реакції у місці ін'єкції (біль, почервоніння, крапив'янка, запалення, синці, припухлість та свербіж у місці ін'єкції). Ці реакції звичайно транзиторні. Швидке поліпшення контролю рівня глюкози в крові може спричинити оборотний стан гострої болювої нейропатії. Інтенсифікація інсулінотерапії зі швидким поліпшенням контролю глікемії може спричинити тимчасове погіршення діабетичної ретинопатії, тоді як тривалий добре налагоджений контроль глікемії зменшує ризик прогресування діабетичної ретинопатії.

За даними клінічних досліджень нижче наведено побічні реакції, класифіковані за частотою та класами систем органів згідно з MedDRA.

За частотою виникнення ці реакції було розподілено на такі, що виникають дуже часто ( $\geq 1/10$ ), часто ( $\geq 1/100$  до  $< 1/10$ ), нечасто ( $\geq 1/1000$  до  $< 1/100$ ), рідко ( $\geq 1/10000$  до  $< 1/1000$ ), дуже рідко ( $< 1/10000$ ), з невідомою частотою (не можна визначити на основі наявних даних).

### *Порушення з боку імунної системи*

Крапив'янка, свербіж – нечасто.

Анафілактичні реакції\* – дуже рідко.

### *Порушення з боку метаболізму та харчування*

Гіпоглікемія\* – дуже часто.

### *Порушення з боку нервової системи*

Периферичні нейропатії (болісні нейропатії) – нечасто.

### *Порушення з боку органів зору*

Порушення рефракції – нечасто.

Діабетична ретинопатія – дуже рідко.

### *Реакції з боку шкіри та підшкірної клітковини*

Ліподистрофія\* – нечасто.

Амілойдоз шкіри\*† – частота невідома.

### *Генералізовані порушення та реакції в місцях ін'єкцій*

Реакції в місцях ін'єкції – нечасто.

Набряк – нечасто.

\* Див. розділ «Опис окремих побічних реакцій».

† Побічні реакції, відомі з постмаркетингового досвіду (див. розділ «Опис окремих побічних реакцій»).

### Опис окремих побічних реакцій

#### *Анафілактичні реакції*

Симптоми генералізованої гіперчутливості (включаючи генералізовані шкірні висипання, свербіж, пітливість, шлунково-кишкові розлади, ангіоневротичний набряк, утруднене дихання, прискорене серцебиття, зниження артеріального тиску та запаморочення/втрату свідомості) спостерігаються дуже рідко, але можуть бути потенційно небезпечними для життя.

#### *Гіпоглікемія*

Найчастішим побічним ефектом є гіпоглікемія. Вона може виникнути, коли доза значно перевищує потребу хворого в інсульні. Тяжка гіпоглікемія може призвести до втрати свідомості та/або виникнення судом з подальшими тимчасовими або постійними порушеннями функції головного мозку і навіть до летального наслідку. Симптоми гіпоглікемії зазвичай виникають раптово. Вони можуть включати холодний піт, блідість і похолодніння шкіри, стомлюваність, знервованість або тремор, тривожність, незвичну втому або слабкість, сплутаність свідомості, утруднення концентрації уваги, сонливість, надмірний голод, зміни зору, головний біль, нудоту та прискорене серцебиття.

У клінічних дослідженнях частота гіпоглікемії змінювалася залежно від популяції пацієнтів, режимів дозування та рівня контролю глікемії.

#### *Реакції шкіри та підшкірної клітковини*

Ліподистрофія (в тому числі ліпогіпертрофія, ліпоатрофія) та амілоїдоз шкіри можуть розвиватися у місцях ін'єкції препарату та відсточувати всмоктування інсуліну з місця ін'єкції. Постійна зміна місця ін'єкції в межах певної ділянки може знизити прояв або запобігти розвитку цієї реакції (див. розділ «Особливості застосування»).

## Діти

За даними постмаркетингових спостережень та клінічних досліджень побічні реакції у дітей за частотою, типами та тяжкістю не відрізняються від тих, що спостерігаються у загальній популяції.

## Інші особливі групи пацієнтів

За даними постмаркетингових спостережень та клінічних досліджень побічні реакції у пацієнтів літнього віку та осіб із порушенням функції нирок або печінки за частотою, типами та тяжкістю не відрізняються від тих, що спостерігаються у загальній популяції.

## Повідомлення про небажані реакції та відсутність ефективності лікарського засобу

Повідомлення про побічні реакції після реєстрації лікарського засобу має важливе значення. Це дає змогу проводити моніторинг співвідношення користь/ризик при застосуванні цього лікарського засобу. Медичним та фармацевтичним працівникам, а також пацієнтам або їхнім законним представникам слід повідомляти про усі випадки підозрюваних побічних реакцій та відсутності ефективності лікарського засобу через Автоматизовану інформаційну систему з фармаконагляду за посиланням <https://aisf.dec.gov.ua>.

## **Термін придатності**

2,5 року.

## **Умови зберігання**

Зберігати в оригінальній упаковці при температурі 2 °C – 8 °C (у холодильнику, не надто близько від морозильного елемента). Не заморожувати.

Для захисту від дії світла зберігати шприц-ручку з закритим ковпачком.

Після першого відкриття: використати протягом 6 тижнів. Не зберігати в холодильнику. Зберігати при температурі не вище 30 °C.

Зберігати у недоступному для дітей місці.

## **Несумістність**

Як правило, інсулін можна додавати до речовин, з якими його реакція на сумісність відома. Лікарські засоби, додані до інсуліну, можуть спричинити його руйнування, наприклад препарати, що містять тіоли або сульфіти.

## **Упаковка**

Препарат поміщають у картридж місткістю 3 мл зі скла типу 1, який закупорений з однієї сторони гумовим поршнем з бромбутилової гуми, а з другої - пробкою з бромбутилової/поліізопренової гуми. Картридж поміщений у багатодозову одноразову шприц-ручку, виготовлену з пластику.

По 1 або по 5 шприц-ручок у картонній коробці.

## **Категорія відпуску**

За рецептром.

## **Виробник**

А/Т Ново Нордіск, Данія.

Novo Nordisk A/S, Denmark.

Ново Нордіск Продюксъон САС, Франція.

Novo Nordisk Production SAS, France.

## **Місцезнаходження виробників та їх адреси місця провадження діяльності.**

Ново Алле, 2880, Багсваерд, Данія.

Novo Alle, 2880 Bagsvaerd, Denmark.

45, авеню д'Орлеан, 28000, Шартр, Франція.

45 avenue d'Orleans, 28000 Chartres, France.