

## **Bijsluiter: informatie voor de gebruiker**

### **Diavorin 6 mg/ml oplossing voor injectie in een voorgevulde pen liraglutide**

**Lees goed de hele bijsluiter voordat u dit medicijn gaat gebruiken want er staat belangrijke informatie in voor u.**

- Bewaar deze bijsluiter. Misschien heeft u hem later weer nodig.
- Heeft u nog vragen? Neem dan contact op met uw arts, apotheker of verpleegkundige.
- Geef dit medicijn niet door aan anderen, want het is alleen aan u voorgeschreven. Het kan schadelijk zijn voor anderen, ook al hebben zij dezelfde klachten als u.
- Krijgt u last van een van de bijwerkingen die in rubriek 4 staan? Of krijgt u een bijwerking die niet in deze bijsluiter staat? Neem dan contact op met uw arts, apotheker of verpleegkundige.

#### **Inhoud van deze bijsluiter**

1. Wat is Diavorin 6 mg/ml oplossing voor injectie in een voorgevulde pen en waarvoor wordt dit medicijn gebruikt?
2. Wanneer mag u dit medicijn niet gebruiken of moet u er extra voorzichtig mee zijn?
3. Hoe gebruikt u dit medicijn?
4. Mogelijke bijwerkingen
5. Hoe bewaart u dit medicijn?
6. Inhoud van de verpakking en overige informatie

#### **1. Wat is Diavorin 6 mg/ml oplossing voor injectie in een voorgevulde pen en waarvoor wordt dit medicijn gebruikt?**

De werkzame stof in Diavorin 6 mg/ml oplossing voor injectie in een voorgevulde pen is liraglutide. Het helpt uw lichaam de bloedsuikerspiegel te verlagen, alleen als de bloedsuiker te hoog is. Ook vertraagt het de passage van voedsel door uw maag en het kan helpen een hartaandoening te voorkomen.

Diavorin wordt als op zichzelf staande behandeling gebruikt wanneer dieet en lichaamsbeweging alleen onvoldoende zijn om uw bloedsuiker te reguleren en wanneer u geen metformine mag gebruiken (een ander medicijn voor diabetes).

Diavorin wordt gebruikt met andere medicijnen voor diabetes als die onvoldoende zijn om uw bloedsuikerspiegels te reguleren. Deze kunnen bestaan uit:

- via de mond in te nemen (orale) antidiabetesmedicijnen (zoals metformine, pioglitazon, sulfonyleureumderivaten, natrium-glucose-cotransporter 2-remmer (SGLT2-remmer)) en/of insuline.

#### **2. Wanneer mag u dit medicijn niet gebruiken of moet u er extra voorzichtig mee zijn?**

##### **Wanneer mag u dit medicijn niet gebruiken?**

- U bent allergisch voor een van de stoffen in dit medicijn. Deze stoffen kunt u vinden in rubriek 6.

##### **Wanneer moet u extra voorzichtig zijn met dit medicijn?**

Neem contact op met uw arts, apotheker of verpleegkundige voordat u dit medicijn gebruikt.

Ook als u een aandoening van de alveesklier (pancreas) heeft of heeft gehad moet u contact opnemen met uw arts, apotheker of verpleegkundige.

Als u weet dat u een operatie moet ondergaan waarbij u onder narcose zal worden gehouden (slapen), vertel het uw arts dan dat u medicijn gebruikt.

Dit medicijn mag niet gebruikt worden als u diabetes type 1 (uw lichaam maakt geen insuline aan) of diabetische ketoacidose (een complicatie van diabetes met een hoge bloedsuikerspiegel en toenemende

moeite om te ademen) heeft. Het is geen insuline en moet daarom ook niet gebruikt worden als een vervanger van insuline.

Het gebruik van Diavorin wordt niet aanbevolen als u gedialyseerd wordt.

Het gebruik van Diavorin wordt niet aanbevolen als u een ernstige leverziekte heeft.

Het gebruik van Diavorin wordt niet aanbevolen als u ernstig hartfalen heeft.

Dit medicijn wordt niet aanbevolen als u een chronische darmontsteking (IBD) heeft of als u een ernstig maag- of darmprobleem heeft wat resulteert in een vertraagde maaglediging (dit heet gastroparese).

Raadpleeg onmiddellijk uw arts bij symptomen van acute pancreatitis zoals aanhoudende, ernstige maagpijn (zie rubriek 4).

Als u een schildklierandoening heeft, zoals schildklierknobbeltjes en een vergroting van de schildklier, raadpleeg dan uw arts.

Bij het starten van de behandeling met Diavorin kunt u in sommige gevallen vochtverlies of uitdroging ervaren, bijvoorbeeld in het geval van braken, misselijkheid en diarree. Het is belangrijk uitdroging te voorkomen door veel te drinken. Neem contact op met uw arts als u vragen heeft of bezorgd bent.

### **Kinderen en jongeren tot 18 jaar**

Diavorin kan worden gebruikt bij adolescenten en bij kinderen van 10 jaar en ouder. Er zijn geen gegevens beschikbaar bij kinderen jonger dan 10 jaar.

### **Gebruikt u nog andere medicijnen?**

Gebruikt u naast Diavorin nog andere medicijnen, heeft u dat kort geleden gedaan of gaat u dit misschien binnenkort doen? Vertel dat dan uw arts, apotheker of verpleegkundige.

Vertel het uw arts, apotheker of verpleegkundige vooral als u medicijnen gebruikt die een van de volgende werkzame bestanddelen bevatten:

- Een sulfonylureumderivaat (zoals glibenclamide of glibenclamide) of insuline. U kunt hypoglykemie (lage bloedsuiker) krijgen als u Diavorin samen met een sulfonylureumderivaat of insuline gebruikt, omdat sulfonylureumderivaten en insuline het risico op hypoglykemie vergroten. Als u begint met het combineren met deze medicijnen, kan uw arts u adviseren de dosis van het sulfonylureumderivaat of de insuline te verlagen. Zie rubriek 4 voor de waarschuwingsverschijnselen van lage bloedsuiker. Als u ook een sulfonylureumderivaat gebruikt (zoals glibenclamide of glibenclamide) of insuline, moet u van uw arts mogelijk uw bloedsuikerspiegel controleren. Dit zal uw arts helpen te beslissen of de dosis van het sulfonylureumderivaat of de insuline aangepast moet worden.
- Of als u insuline gebruikt. Uw arts zal u vertellen hoe u de dosis insuline kunt verlagen en zal u aanraden uw bloedsuiker vaker te controleren om hyperglykemie (hoge bloedsuiker) en diabetische ketoacidose (een complicatie van diabetes die optreedt als het lichaam glucose niet kan afbreken omdat er onvoldoende insuline is) te voorkomen.
- Warfarine en andere orale antistollingsmedicijnen. Frequentere bloedonderzoeken om het stollingsvermogen van uw bloed te testen kunnen noodzakelijk zijn.

### **Zwangerschap en borstvoeding**

Vertel het uw arts als u zwanger bent, denkt dat u zwanger bent of van plan bent zwanger te worden. dit medicijn mag niet tijdens de zwangerschap worden gebruikt, omdat niet bekend is of het schadelijk kan zijn voor uw ongeboren kind.

Het is niet bekend of Diavorin terecht komt in de moedermelk, gebruik daarom dit medicijn niet als u borstvoeding geeft.

### **Rijvaardigheid en het gebruik van machines**

Een lage bloedsuiker (hypoglykemie) kan uw concentratievermogen verminderen. Vermijd rijden of het gebruik van machines wanneer u verschijnselen van hypoglykemie ervaart. Zie rubriek 4 voor de

waarschuwingsverschijnselen van lage bloedsuiker. Raadpleeg uw arts voor meer informatie over dit onderwerp.

### **Diavorin 6 mg/ml oplossing voor injectie in een voorgevulde pen bevat natrium**

Dit medicijn bevat minder dan 1 mmol natrium (23 mg) per dosis, dat wil zeggen dat het in wezen 'natriumvrij' is.

## **3. Hoe gebruikt u dit medicijn?**

Gebruik dit medicijn altijd precies zoals uw arts u dat heeft verteld. Twijfelt u over het juiste gebruik? Neem dan contact op met uw arts, apotheker of verpleegkundige.

- De startdosis is 0,6 mg eenmaal per dag, gedurende ten minste één week.
- Uw arts vertelt u wanneer u de dosis kunt verhogen naar 1,2 mg eenmaal per dag.
- Als uw bloedsuikerspiegel niet voldoende wordt gereguleerd met een dosis van 1,2 mg, kan uw arts u adviseren de dosis verder te verhogen naar 1,8 mg eenmaal per dag.

Verander uw dosis niet tenzij uw arts u dat heeft verteld.

Diavorin wordt toegediend als een injectie onder de huid (subcutaan). Injecteer Diavorin niet in een ader of spier. De beste plaatsen om uzelf te injecteren zijn aan de voorzijde van uw dijen, de voorzijde van uw middel (buik) of uw bovenarm. Wissel elke dag van injectieplek om het risico op vorming van bulten te verminderen.

U kunt uzelf op elk moment van de dag, ongeacht het tijdstip van de maaltijden, injecteren. Als u het meest geschikte tijdstip heeft gevonden, wordt Diavorin bij voorkeur elke dag rond hetzelfde tijdstip geïnjecteerd.

Voordat u de pen voor de eerste keer gebruikt, laat uw arts of verpleegkundige u zien hoe u de pen moet gebruiken.

U vindt gedetailleerde instructies voor gebruik aan de ommezijde van deze bijsluiter.

Injectienaalden worden niet bij de pen meegeleverd. U kunt gebruik maken van bijvoorbeeld BD Ultra-Fine™ wegwerpnaalden of NovoFine® wegwerpnaalden met een dikte van 32 G en lengte tot 8 mm.

### **Heeft u te veel van dit medicijn gebruikt?**

Neem onmiddellijk contact op met uw arts, als u meer Diavorin heeft gebruikt dan zou moeten. U heeft mogelijk medische behandeling nodig. U kunt last krijgen van misselijkheid, braken, diarree of lage bloedsuiker (hypoglykemie). Zie rubriek 4 voor de waarschuwingsverschijnselen van lage bloedsuiker.

### **Bent u vergeten dit medicijn te gebruiken?**

Als u een dosis vergeet, gebruik Diavorin dan zodra u zich dat herinnert.

Als het echter meer dan 12 uur geleden is dat u Diavorin had moeten gebruiken, slaat u de gemiste dosis over. Neem de volgende dag uw volgende dosis zoals gebruikelijk.

Neem geen extra dosis of verhoog de volgende dag niet de dosis om de vergeten dosis in te halen.

### **Als u stopt met het gebruik van dit medicijn**

Stop niet het gebruik van Diavorin zonder uw arts te raadplegen. Als u stopt met het gebruik, kan uw bloedsuikerspiegel hoger worden.

Heeft u nog andere vragen over het gebruik van dit medicijn? Neem dan contact op met uw arts, apotheker of verpleegkundige.

## **4. Mogelijke bijwerkingen**

Zoals elk medicijn kan ook dit medicijn bijwerkingen hebben. Niet iedereen krijgt daarmee te maken.

## **Ernstige bijwerkingen**

Vaak: komen voor bij minder dan 1 op 10 gebruikers

- Hypoglykemie (lage bloedsuiker). De waarschuwingsverschijnselen van lage bloedsuiker kunnen plotseling opkomen en zijn onder andere: koud zweet, koele bleke huid, hoofdpijn, snelle hartslag, misselijkheid, erg hongerig zijn, veranderingen in het gezichtsvermogen, zich slaperig voelen, zich zwak, nerveus, angstig, verward voelen, moeite hebben met concentreren, trillen (tremor). Uw arts zal u vertellen hoe u lage bloedsuiker moet behandelen en wat u moet doen als u deze waarschuwingsverschijnselen krijgt. Dit gebeurt waarschijnlijk eerder als u ook een sulfonylureumderivaat gebruikt of insuline. Uw arts kan de dosis van deze medicijnen mogelijk verlagen voordat u start met het gebruik van Diavorin.

Zelden: komen voor bij minder dan 1 op 1.000 gebruikers

- Een ernstige vorm van een allergische reactie (anafylactische reactie) met bijkomende verschijnselen zoals ademhalingsmoeilijkheden, zwelling van de keel en het gezicht, snelle hartslag, etc. Als u deze verschijnselen bemerkt, moet u onmiddellijk medische hulp inschakelen en uw arts zo snel mogelijk informeren.
- Darmverstopping. Een ernstige vorm van verstopping met bijkomende symptomen zoals maagpijn, opgeblazen gevoel, braken enz.

Zeer zelden: komen voor bij minder dan 1 op 10.000 gebruikers

- Gevallen van ontsteking van de alvleesklier (pancreatitis). Pancreatitis kan een ernstige, mogelijk levensbedreigende aandoening zijn. Stop met het gebruik van Diavorin en raadpleeg onmiddellijk een arts als u een van de volgende ernstige bijwerkingen bemerkt:  
Ernstige en aanhoudende pijn in de buik (maaggebied) welke kan uitstralen naar uw rug, alsook misselijkheid en braken, omdat dit een verschijnsel kan zijn van een ontstoken alvleesklier (pancreatitis).

## **Andere bijwerkingen**

Zeer vaak: komen voor bij meer dan 1 op 10 gebruikers

- Misselijkheid. Dit verdwijnt meestal na enige tijd.
- Diarree. Dit verdwijnt meestal na enige tijd.

Vaak: komen voor bij minder dan 1 op de 10 gebruikers

- Braken.

Wanneer de behandeling met Diavorin begint, kunt u in sommige gevallen last van uitdroging krijgen, bijvoorbeeld als u moet braken, misselijk bent of diarree heeft. Het is belangrijk om uitdroging te voorkómen door voldoende te drinken.

- Hoofdpijn
- Spijsverteringsstoornis (indigestie)
- Ontstoken maag (gastritis). De verschijnselen zijn o.a. maagpijn, misselijkheid en braken.
- Gastro-oesofageale refluxziekte (GORD). Een van de verschijnselen is brandend maagzuur.
- Pijnlijke of opgezwollen buik
- Buikklachten
- Obstipatie
- Winderigheid
- Verminderde eetlust
- Bronchitis
- Verkoudheid
- Duizeligheid
- Verhoogde polsslag
- Vermoeidheid
- Kiespijn
- Reacties op de injectieplaats (zoals blauwe plekken, pijn, irritatie, jeuk en huiduitslag)

- Verhoging van alvleesklierenzymen (zoals lipase en amylase).

Soms: komen voor bij minder dan 1 op 100 gebruikers

- Allergische reacties zoals jeuk en netelroos (een vorm van huiduitslag)
- Uitdroging, soms met een afname van de nierfunctie
- Malaise (gevoel van onwel zijn)
- Galstenen
- Ontstoken galblaas
- Eten en drinken smaakt anders dan normaal
- Vertraging van de maaglediging.

Niet bekend: kan met de beschikbare gegevens niet worden bepaald

- Bulten onder de huid kunnen worden veroorzaakt door ophoping van een eiwit genaamd amyloïde (huidamyloïdose; hoe vaak dit zich voordoet is niet bekend).

### **Het melden van bijwerkingen**

Krijgt u last van bijwerkingen, neem dan contact op met uw arts of apotheker. Dit geldt ook voor bijwerkingen die niet in deze bijsluiter staan. U kunt bijwerkingen ook melden via het Nederlands Bijwerkingen Centrum Lareb. Website: [www.lareb.nl](http://www.lareb.nl). Door bijwerkingen te melden, helpt u ons om meer informatie te krijgen over de veiligheid van dit medicijn.

## **5. Hoe bewaart u dit medicijn?**

Buiten het zicht en bereik van kinderen houden.

Gebruik dit medicijn niet meer na de uiterste houdbaarheidsdatum. Die vindt u op het etiket van de pen en op het kartonnen doosje na EXP. Daar staat een maand en een jaar. De laatste dag van die maand is de uiterste houdbaarheidsdatum.

### Voor ingebruikname:

Bewaren in de koelkast (2°C - 8°C). Niet in de vriezer bewaren.

### Tijdens het gebruik:

U kunt de pen 1 maand bewaren bij een temperatuur lager dan 30°C of in de koelkast (2°C - 8°C). Niet invriezen.

Wanneer u de pen niet gebruikt, houd dan de dop op de pen om deze te beschermen tegen licht.

Gebruik dit medicijn niet als de oplossing niet helder en kleurloos of nagenoeg kleurloos is.

Spoel medicijnen niet door de gootsteen of de wc en gooi ze niet in de vuilnisbak. Vraag uw apotheker wat u met medicijnen moet doen die u niet meer gebruikt. Als u medicijnen op de juiste manier afvoert worden ze op een juiste manier vernietigd en komen ze niet in het milieu terecht.

## **6. Inhoud van de verpakking en overige informatie**

**Welke stoffen zitten er in dit medicijn?**

- De werkzame stof in dit medicijn is liraglutide. 1 ml oplossing voor injectie bevat 6 mg liraglutide. Een voorgevulde pen bevat 18 mg liraglutide.
- De andere stoffen in dit medicijn zijn natriumcitraatdihydraat, propyleenglycol, fenol en water voor injectie. Daarnaast kan zoutzuur en/of natriumhydroxideoplossing zijn toegevoegd voor pH-aanpassing.

### **Hoe ziet Diavorin 6 mg/ml oplossing voor injectie in een voorgevulde pen eruit en wat zit er in een verpakking?**

Diavorin wordt geleverd als een heldere en kleurloze of nagenoeg kleurloze oplossing voor injectie in een voorgevulde pen. Elke pen bevat 3 ml oplossing bestemd voor 30 doses van 0,6 mg, 15 doses van 1,2 mg of 10 doses van 1,8 mg.

Diavorin is verkrijgbaar in verpakkingen met daarin 1, 2, 3, 5 pennen of multipack met 2 verpakkingen van 5 voorgevulde pennen (10 voorgevulde pennen). Naalden worden niet meegeleverd.

### **Houder van de vergunning voor het in de handel brengen en fabrikant**

#### **Houder van de vergunning voor het in de handel brengen**

Biocon Pharma Malta I Limited  
The Victoria Centre, Unit 2, Lower Ground Floor  
Valletta Road, Mosta MST 9012, Malta

#### **Fabrikant**

Pharmadox Healthcare Ltd.  
KW20A Kordin Industrial Park, Paola PLA 3000, Malta.

#### **Dit medicijn is in het register ingeschreven onder:**

Diavorin 6 mg/ml oplossing voor injectie in een voorgevulde pen- RVG 130900

#### **Dit medicijn is geregistreerd in de lidstaten van de Europese Economische Ruimte onder de volgende namen**

Oostenrijk	Ladiazyl 6 mg/ml Injektionslösung im Fertigpen
Duitsland	Ladiazyl 6 mg/ml Injektionslösung im Fertigpen
Spanje	Diavorin 6 mg/mL solución inyectable en pluma precargada
Nederland	Diavorin 6 mg/ml oplossing voor injectie in een voorgevulde pen
Italië	Diavorin
Frankrijk	DIAVORIN 6 mg/mL, solution injectable en stylo prérempli
Polen	Ladiazyl

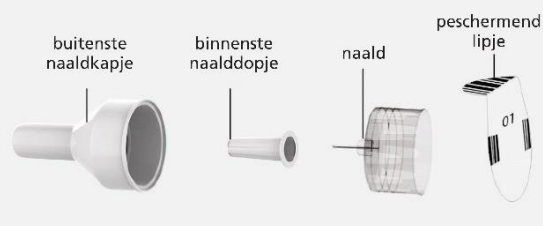
**Deze bijsluiter is voor het laatst goedgekeurd in oktober 2025.**

## INSTRUCTIES VOOR GEBRUIK VAN Diavopin 6 mg/ml oplossing voor injectie in een voorgevulde pen

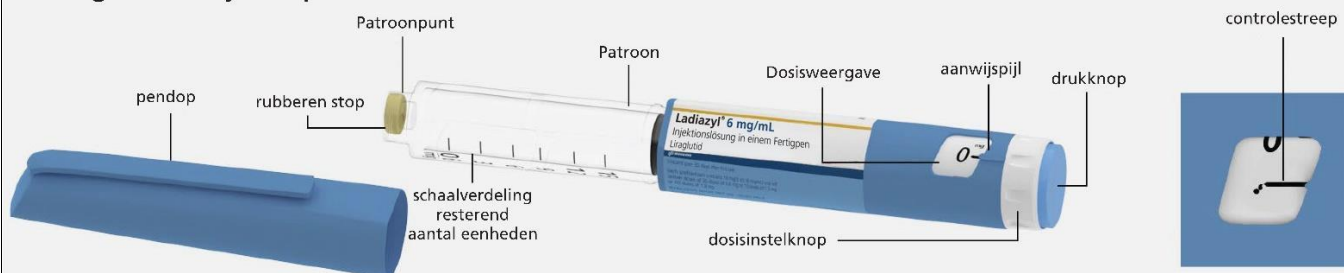
**Lees deze instructies zorgvuldig door voordat u uw pen gebruikt.**

Uw pen wordt geleverd met 18 mg liraglutide. U kunt doseringen instellen van 0,6 mg, 1,2 mg en 1,8 mg. De pen is ontworpen voor gebruik met wegwerpnaalden. Naalden zijn niet inbegrepen in de verpakking. BD Ultra fine™ wegwerpnaalden of NovoFine® wegwerpnaalden worden aanbevolen voor gebruik met dit apparaat.

### Naald (voorbeeld)



### Liraglutide injectiepen



### Vorbereiding van uw pen

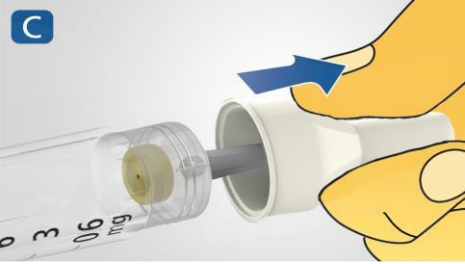

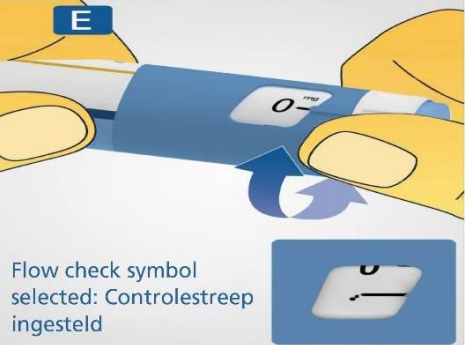
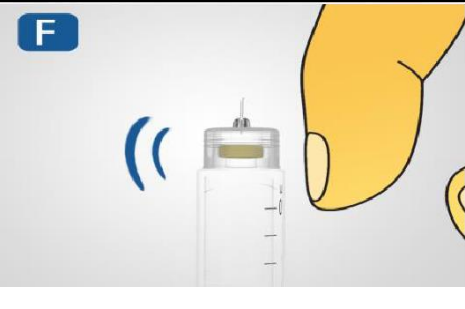
**Controleer de naam en het gekleurde etiket** op uw pen om er zeker van te zijn dat deze liraglutide bevat. Gebruik van een verkeerd geneesmiddel kan ernstige schade veroorzaken.

Haal de pendop van de pen.



Verwijder het papieren afdekplaatje van een nieuwe naald voor eenmalig gebruik. Schroef de naald recht en stevig op uw pen.



<p>Haal het buitenste naaldkapje eraf en bewaar dit voor later gebruik.</p>	
<p>Verwijder het binnenste naalddopje en gooi dit weg.</p>	
<ul style="list-style-type: none"> <li>⚠ Gebruik voor elke injectie altijd een nieuwe naald. Dit verkleint de kans op besmetting, infectie, lekken van liraglutide, verstopte naalden en een verkeerde dosering.</li> <li>⚠ Zorg ervoor dat u de naald niet buigt of beschadigt.</li> <li>⚠ Probeer nooit het binnenste naalddopje terug op de naald te plaatsen. U zou uzelf kunnen prikken aan de naald.</li> </ul>	
<p><b>Zorgen voor uw pen</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Probeer uw pen niet te repareren of uit elkaar te halen.</li> <li>• Houd uw pen uit de buurt van stof, vuil en allerlei vloeistoffen.</li> <li>• Maak de pen schoon met een doekje dat is bevochtigd met een mild schoonmaakmiddel.</li> <li>• Was of smeer de pen niet en laat deze niet weken – dit kan de pen beschadigen.</li> </ul>	
<p>⚠ Belangrijke informatie</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Deel uw pen of naalden niet met iemand anders.</li> <li>• Bewaar uw pen buiten het bereik van anderen, vooral kinderen.</li> </ul>	
<p><b>Controleer de toevoer bij elke nieuwe pen</b></p> <p><b>Controleer de toevoer vóór uw eerste injectie met elke nieuwe pen. Is uw pen al in gebruik, ga dan naar stap H ‘Instellen van uw dosis’.</b></p> <p>Draai aan de dosisinstelknop totdat de aanwijspijl op de controlestreep staat.</p>	 <p>Flow check symbol selected: Controlestreep ingesteld</p>
<p>Houd de pen met de naald omhoog. Tik een paar keer zachtjes met uw vinger tegen de patroon. Hierdoor verzamelen zich eventuele luchtbelletjes boven in de patroon.</p>	

Houd de naald omhoog en druk op de drukknop totdat de aanwijspijl op 0 mg staat.

Aan de naaldpunt moet een druppel liraglutide verschijnen. Als er geen druppel verschijnt, herhaal dan stap E tot en met G maximaal vier keer.

Als er nog steeds geen druppel liraglutide is, vervangt u de naald en herhaalt u stap E tot en met G nog eenmaal.

Gebruik de pen niet als er nog steeds geen druppel liraglutide is verschenen. Dit wijst erop dat de pen defect is en dat u een nieuwe pen moet gebruiken.



⚠ Als u de pen op een hard oppervlak heeft laten vallen of als u vermoedt dat er iets mis is met de pen, plaats dan altijd een nieuwe naald voor eenmalig gebruik op de pen en controleer de toevoer voordat u injecteert.

### Instellen van uw dosis

**Controleer altijd of de aanwijspijl op 0 mg staat.**

Draai aan de dosisinstelknop totdat de aanwijspijl op de benodigde dosis staat (0,6 mg, 1,2 mg of 1,8 mg).

Als u per ongeluk een verkeerde dosis heeft ingesteld, draait u gewoon de dosisinstelknop vooruit of achteruit totdat de aanwijspijl de juiste dosis aangeeft.

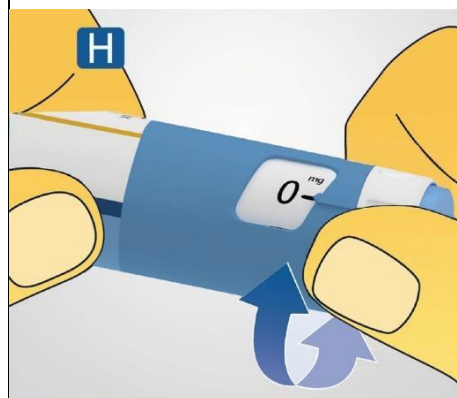
Let er bij het terugdraaien van de dosisinstelknop op dat u niet op de drukknop drukt, omdat er dan liraglutide uit de pen kan komen.

Als de dosisinstelknop stopt voordat de aanwijspijl de benodigde dosis aangeeft, is er onvoldoende liraglutide over voor een volledige dosis. U kunt dan:

#### ***Uw dosis over twee injecties verdelen:***

Draai de dosisinstelknop in een van de richtingen totdat de aanwijspijl op 0,6 mg of 1,2 mg staat. Injecteer de dosis. Bereid dan een nieuwe pen voor injectie voor en injecteer het resterende aantal mg om uw volledige dosis te bereiken.

U mag uw dosis alleen over uw huidige en een nieuwe pen verdelen als uw zorgverlener u dat heeft uitgelegd of geadviseerd. Gebruik een rekenmachine om de doses te



berekenen. Als u de doses verkeerd verdeelt, zou u te veel of te weinig liraglutide kunnen injecteren.

**De volledige dosis injecteren met een nieuwe pen:**

Als de dosisinstelknop stopt voordat de aanwijspijl 0,6 mg aangeeft, bereidt u een nieuwe pen voor en injecteert u de volledige dosis met de nieuwe pen.

⚠️ Probeer geen andere doses dan 0,6 mg, 1,2 mg of 1,8 mg in te stellen. De getallen in het afleesvenster moeten precies tegenover de aanwijspijl staan om er zeker van te zijn dat u de juiste dosering krijgt. De dosisinstelknop klikt als u eraan draait. Gebruik deze klikjes niet voor het instellen van de dosering. Gebruik de schaalverdeling van de patroon niet om de hoeveelheid toe te dienen liraglutide af te meten – de schaalverdeling is niet nauwkeurig genoeg.

**Uw dosis injecteren**

**Steek de naald in uw huid zoals uw arts of verpleegkundige het u heeft laten zien. Volg vervolgens de instructies hieronder:**

Druk op de drukknop om te injecteren totdat de aanwijspijl op 0 mg staat. Let er bij het injecteren op dat u het afleesvenster niet aanraakt met uw andere vingers en dat u de dosisinstelknop niet in zijwaartse richting drukt. Hierdoor kan de injectie blokkeren. Houd de drukknop ingedrukt en houd de naald nog ten minste zes seconden onder de huid. Zo bent u er zeker van dat u uw volledige dosis krijgt.



Neem de naald uit de huid.  
Er kan daarna een druppel liraglutide aan de punt van de naald verschijnen.  
Dit is normaal en heeft geen invloed op uw dosis.



Schuif de punt van de naald in het buitenste naaldkapje zonder de naald of het buitenste naaldkapje aan te raken.



Als de naald bedekt is, duwt u voorzichtig het buitenste naaldkapje helemaal op de naald. Schroef vervolgens de naald los. Gooi de naald voorzichtig weg en plaats de pendop terug.

Als de pen leeg is, gooit u deze op voorzichtige wijze weg zonder een naald erop. Gelieve de pen en naald weg te gooien volgens de lokale voorschriften.



⚠️ Verwijder altijd de naald na elke injectie en bewaar uw pen zonder een naald erop.

- ⚠ Dit verkleint de kans op besmetting, infectie, lekken van liraglutide, verstopte naalden en een verkeerde dosering.
- ⚠ Verzorgers moeten zeer voorzichtig zijn bij het omgaan met gebruikte naalden – om prikaccidenten en kruisbesmetting te voorkomen.