

Pred začatím liečby Liraglutid 3,0 mg u dospelých

Údaje o pacientovi		Muž <input type="checkbox"/>	Žena <input type="checkbox"/>	Liraglutid sa nemá používať počas gravidity ani dojčenia. Ak si pacientka želá otehotnieť alebo otehotnie, liečba liraglutidom sa má prerušiť.
Indikácia	Dospelý	Áno <input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/> Nie	U dospelých pacientov sa, prosím, riadte SmPC.
	BMI ≥ 30 kg/m ²	Áno <input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/> Nie	
	alebo			
	≥ 27 kg/m ² až < 30 kg/m ²	Áno <input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/> Nie	
	pri súčasnom výskyte komorbidít:			
	artériová hypertenzia	<input type="checkbox"/>		
	dyslipidémia	<input type="checkbox"/>		
	syndróm obštrukčného spánkového apnoe	<input type="checkbox"/>		
	dysglykémia: prediabetes	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/> DM 2. typu	Pacientovi s DM 2. typu nepredpisujte, odošlite k diabetológovi.
	Primárna obezita	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/> Sekundárna obezita	Pacientovi so sekundárnou obezitou (endokrínologické ochorenie, poruchy príjmu potravy, lieky spôsobujúce nárast telesnej hmotnosti) nepredpisujte.
Pacient má				
• Známu precitlivosť na liraglutid alebo pomocné látky		Nie <input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/> Áno	Kontraindikácia. Nepredpisujte.
Pacient má				
• závažnú poruchu funkcie obličiek (Používanie lieku sa neodporúča u pacientov so závažnou poruchou funkcie obličiek (klírens kreatinínu ≤ 30 ml/min)		Nie <input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/> Áno	Osobitné upozornenia a opatrenia pri používaní. Liečba sa má začať alebo pokračovať len po celkovom zhodnotení možných prínosov a rizík a prečítaní časti 4.4. SmPC.
• závažné poškodenie funkcie pečene (Používanie lieku Saxenda sa neodporúča u pacientov so závažnou poruchou funkcie pečene (AST alebo ALT ≥ 2.5 x horný limit normálu)		Nie <input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/> Áno	
Pacient bol poučený				
<ul style="list-style-type: none"> o rizikách a príznakoch: <ul style="list-style-type: none"> veľmi častých nežiaducich reakcií (žalúdočná nevoľnosť (nauzea), vracanie, hnačka, zápcha, bolesť hlavy) riziku dehydratácie v súvislosti s gastrointestinálnymi vedľajšími účinkami pankreatitídy cholelitiázy a cholecystitídy anafylaxie 		<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<ul style="list-style-type: none"> o plánovanom zvyšovaní dávky o možnosti návratu k nižšej dávke v prípade vzniku tráviacich ťažkostí o postupnom zlepšení gastrointestinálnej tolerancie