

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 otehotníeť, liečba liraglutidom sa má prerušiť.
Dospelý	Áno <input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	U dospevajúcich pacientov sa, prosím, riadte SmPC.
BMI $\geq 30 \text{ kg/m}^2$ alebo $\geq 27 \text{ kg/m}^2$ až $< 30 \text{ kg/m}^2$ pri súčasnom výskypke komorbiditu:	Áno <input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
artériová hypertenzia dyslipidémia syndróm obstrukčného spánkového apnoe dysglykémia: prediabetes	<input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	DM 2. typu <input type="checkbox"/> Pacientovi s DM 2. typu nepredpisujte, odošlite k diabetológovi.
Primárna obezita	<input type="checkbox"/>	Sekundárna <input type="checkbox"/> obezita	<input type="checkbox"/>	Pacientovi so sekundárnou obezitou (endokrinologické ochorenie, poruchy príjmu potravy, lieky spôsobujúce nárast telesnej hmotnosti) nepredpisujte.
Patient má				
• Známu precitlivenosť na liraglutid alebo pomocné látky	Nie <input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	Áno <input type="checkbox"/>	Kontraindikácia. Nepredpisujte.
Patient má				
• závažnú poruchu funkcie obličiek (Používanie lieku sa neodporúča u pacientov so závažnou poruchou funkcie obličiek (klírens kreatinínu $\leq 30 \text{ ml/min}$) • závažné poškodenie funkcie pečene (Používanie lieku Saxenda sa neodporúča u pacientov so závažnou poruchou funkcie pečene (AST alebo ALT $\geq 2.5 \times$ horný limit normálu)	Nie <input type="checkbox"/> Nie <input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/> Áno <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.	
Patient bol poučený				
• o rizikách a príznakoch: • veľmi častých nežiaducích reakcií (žalúdočná nevoľnosť (nauzea), vracanie, hnačka, zápcha, bolest hlavy) • riziku dehydratácie v súvislosti s gastrointestinálnymi vedľajšími účinkami • pankreatitídy • cholelitíasy a cholecystitídy • anafylaxie	<input type="checkbox"/>			• o plánovanom zvyšovaní dávky • o možnosti návratu k nižšej dávke v prípade vzniku tráviacich ľažkostí • o postupnom zlepšení gastrointestinálnej tolerancie



Liečba sa má začať alebo pokračovať len po celkovom zhodnotení možných prínosov a rizík a prečítaní SmPC Saxenda, <https://www.ema.europa.eu>
Materiál určený pre odbornú verejnosť vypracovala Slovenská obezitolotická asociacia a Slovenská spoločnosť všeobecného praktického lekárstva.