

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. | |
|---|------------------------------|---------------------------------|---|---|--------------------------|
| Dospelý | Áno <input type="checkbox"/> | | <input type="checkbox"/> Nie | 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 výskytu komorbidity: artériová hypertenzia dyslipidémia syndróm obstrukčného spánkového apnoe dysglykémia: prediabetes | Áno <input type="checkbox"/> | | <input type="checkbox"/> Nie | | |
| | | | <input type="checkbox"/> Nie | | |
| | | | <input type="checkbox"/> Nie | | |
| | | | <input type="checkbox"/> DM 2. typu | Pacientovi s DM 2. typu nepredpisujte, odošlite k diabetológovi. | |
| | | | <input type="checkbox"/> Sekundárna obezita | Pacientovi so sekundárной obezitou (endokrinologické ochorenie, poruchy príjmu potravy, lieky spôsobujúce nárast telesnej hmotnosti) nepredpisujte. | |
| Pacient má • Známu precitlivenosť 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 $\leq 30 \text{ ml/min}$) • závažné poškodenie funkcie pečene (Používanie lieku Saxenda sa neodporúča u pacientov so závažnou poruchou funkcie pečene (AST alebo ALT ≥ 2.5 horný limit normálu) | 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. | |
| Pacient 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 • cholelitiázy a cholecystitídy • anafylaxie | | <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• o možnom vzniku reakcií v mieste podania injekcie | <input type="checkbox"/> |