

## Pred začatím liečby Liraglutid 3,0 mg u dospelých

|   |  |                                 |   |  |
|---|--|---------------------------------|---|--|
| <b>Údaje o pacientovi</b>   |  | Muž<br><input type="checkbox"/> | Žena<br><input type="checkbox"/>            | Liraglutid sa nemá používať počas gravidity ani dojčenia. Ak si pacientka želá otehotnieť alebo otehotnie, liečba liraglutidom sa má prerušiť.   |
| <b>Indikácia</b>  | Dospelý  | Áno <input type="checkbox"/>    | <input type="checkbox"/> Nie                | U dospelých pacientov sa, prosím, riadte SmPC.   |
|   | BMI $\geq 30$ kg/m <sup>2</sup><br>alebo<br>$\geq 27$ kg/m <sup>2</sup> až $< 30$ kg/m <sup>2</sup>                      | Áno <input type="checkbox"/>    | <input type="checkbox"/> Nie                |  |
|   | <b>pri súčasnom výskyte komorbidít:</b><br>artérová hypertenzia<br>dyslipidémia<br>syndróm obštrukčného spánkového apnoe | Áno <input type="checkbox"/>    | <input type="checkbox"/> Nie                |  |
|   | dysglykémia: prediabetes   | <input type="checkbox"/>        | <input type="checkbox"/> DM 2. typu         | Pacientovi s DM 2. typu nepredpisujte, odložte k diabetológovi.  |
|   | Primárna obezita   | <input type="checkbox"/>        | <input type="checkbox"/> Sekundárna obezita | Pacientovi so sekundárnou obezitou (endokrinné ochorenie, poruchy príjmu potravy, lieky spôsobujúce nárast telesnej hmotnosti) nepredpisujte.  |
| <b>Pacient má</b><br>• Známu precitlivosť na liraglutid alebo pomocné látky   | Nie <input type="checkbox"/>   | <input type="checkbox"/> Áno    |   | Kontraindikácia. Nepredpisujte.  |
| <b>Pacient má</b><br>• závažnú poruchu funkcie obličiek (Používanie lieku sa neodporúča u pacientov so závažnou poruchou funkcie obličiek (klírens kreatinínu $\leq 30$ ml/min)<br>• závažné poškodenie funkcie pečene (Používanie lieku Saxenda sa neodporúča u pacientov so závažnou poruchou funkcie pečene (AST alebo ALT $\geq 2.5$ x horný limit normálu) | Nie <input type="checkbox"/>   | <input type="checkbox"/> Áno    |   | Osobitné upozornenia a opatrenia pri používaní.<br>Liečba sa má začať alebo pokračovať len po celkovom zhodnotení možných prínosov a rizík a prečítaní časti 4.4. SmPC.  |
| <b>Pacient bol poučený</b><br>• o rizikách a príznakoch:<br>• veľmi častých nežiaducich reakcií (žalúdočná nevoľnosť (nauzea), vracanie, hnačka, zápcha, bolesť hlavy)<br>• riziku dehydratácie v súvislosti s gastrointestinálnymi vedľajšími účinkami<br>• pankreatitídy<br>• cholelitiázy a cholecystitídy<br>• anafylaxie                                   | <input type="checkbox"/>   |                                 |   | • o plánovanom zvyšovaní dávky<br>• o možnosti návratu k nižšej dávke v prípade vzniku tráviacich ťažkostí<br>• o postupnom zlepšení gastrointestinálnej tolerancie<br>• o možnom vzniku reakcií v mieste podania injekcie |