



## Leitfaden für die sichere Anwendung – Patientinnen und Patienten

# Awiqli (Insulin icodec)

(Insulin icodec Injektionslösung [gentechnisch hergestellt durch rekombinante DNA-Technologie])

Bitte lesen Sie auch die Gebrauchsinformation (Packungsbeilage) zu Awiqli aufmerksam durch.

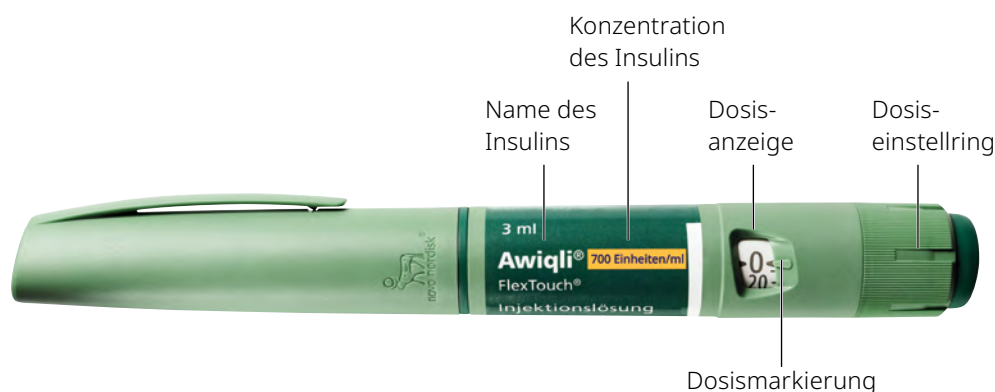
▼ Dieses Arzneimittel unterliegt einer zusätzlichen Überwachung. Dies ermöglicht eine schnelle Identifizierung neuer Erkenntnisse über die Sicherheit. Sie können dabei helfen, indem Sie jede auftretende Nebenwirkung melden (siehe letzte Seite).

## Wichtige Information zu Vermeidung folgender Risiken durch

- **Medikationsfehler durch Umstellung von einem täglichen Basalinsulin auf Insulin icodec**
- **Medikationsfehler durch Verwechslung mit einem anderen Insulin**
- **Medikationsfehler durch Dosierfehler**

## Umstellung von täglichen Basalinsulinen auf Insulin icodec

- Bei der Umstellung von ein- oder zweimal täglichen Basalinsulinen auf einmal wöchentliches Insulin icodec wird Ihr Arzt Ihre wöchentliche Dosis unter anderem auf der Grundlage Ihrer aktuellen Basalinsulindosis und Ihres Blutzuckerspiegels festlegen.
- Basierend auf Ihren Blutzuckerwerten kann Ihr Arzt **nur für diese erste Injektion einmalig eine erhöhte erste Dosis von Insulin icodec** verordnen. Diese erhöhte Dosis ist **nur einmalig bei der ersten Injektion** notwendig, sie darf nicht für die zweite und die folgenden Injektionen verwendet werden.
- Vergewissern Sie sich immer, dass Sie die **richtige verordnete Dosis von Insulin icodec** injizieren, **insbesondere bei der ersten und zweiten Injektion**. Überprüfen Sie vor der Injektion immer in der Dosisanzeige des Pens, wie viele Einheiten ausgewählt wurden.
- Während der Umstellung auf Insulin icodec und in den Wochen danach sollten Sie Ihren **Blutzuckerspiegel häufiger messen**.



# Vermeidung von Verwechslungen

## Das Insulin betreffend:

- Insulin icodec wird nur **einmal pro Woche angewendet** werden. Halten Sie sich strikt an das wöchentliche Dosierungsschema, das von Ihrem Arzt verordnet wurde.
- Wenn Sie **mehr als ein Insulin anwenden**, stellen Sie immer sicher, dass Sie das richtige Insulin verwenden, indem Sie vor jeder **Injektion den Namen und die Konzentration des Insulins überprüfen** und sicherstellen, dass auf dem Etikett des Pens Awiqli 700 Einheiten/ml steht.

## Die Dosis betreffend:

- Halten Sie sich strikt an **die von Ihrem Arzt verordnete Dosis**.
- Die Insulindosis des Insulin icodec Pens wird **in Schritten von 10 Einheiten** eingestellt. Pro Injektion kann **eine Dosis von 10 bis 700 Einheiten injiziert** werden. Verwenden Sie immer die **Dosisanzeige und die Dosismarkierung, um die Dosis auszuwählen**. Zählen Sie nicht die Pen-Klicks, um die Dosis auszuwählen.
- Überprüfen Sie in der Dosisanzeige immer, **wie viele Einheiten am Pen ausgewählt wurden**, bevor Sie das wöchentliche Insulin icodec injizieren.
- Wenn Sie **blind oder sehbehindert** sind und den Anweisungen nicht folgen können, verwenden Sie den Pen nicht ohne Hilfe. Lassen Sie sich **von jemandem mit gutem Sehvermögen helfen**, der in der Anwendung des Insulin icodec Pens geschult ist.

## Meldung von Nebenwirkungen

Die Meldung von Nebenwirkungen ist von großer Wichtigkeit für eine kontinuierliche Überwachung des Nutzen-Risiko-Verhältnisses von Arzneimitteln. Bitte melden Sie Nebenwirkungen dem Bundesinstitut für Arzneimittel und Medizinprodukte, Abt. Pharmakovigilanz, Kurt-Georg-Kiesinger-Allee 3, 53175 Bonn, <http://www.bfarm.de/>.

Ebenso können Sie Verdachtsfälle von Nebenwirkungen des Arzneimittels oder Medikationsfehler (z. B. Verwechslungen des Produkts) an Novo Nordisk Pharma GmbH, Abteilung Produktsicherheit, Isaac-Fulda-Allee 24, D-55124 Mainz melden.



Alle Schulungsmaterialien für Patienten zu Insulin icodec (Leitfaden für die sichere Anwendung – Patientinnen und Patienten) sowie die Gebrauchsinformation sind auch online durch Scannen des QR-Codes oder über <https://www.novonordisk.de/disease-areas/tagebuecher-bestellen-schlungsmaterialien/schulungsmaterialien-awiqli.html> verfügbar.

Gedruckte Exemplare können Sie beim pharmazeutischen Unternehmen (siehe Kontaktdaten des Kundenservice unten) bestellen.

Die digitalen Versionen des Schulungsmaterials und der Gebrauchsinformation sind auch jederzeit unter [www.gebrauchsinformation4-0.de](http://www.gebrauchsinformation4-0.de) verfügbar.

Bei weiteren Fragen wenden Sie sich bitte an:

Kundenservice:

Novo Nordisk Pharma GmbH  
Isaac-Fulda-Allee 24  
55124 Mainz

Tel.: 06131 903-1133  
Fax: 06131 903-210  
E-Mail: [KD\\_Service@novonordisk.com](mailto:KD_Service@novonordisk.com)

## Referenzen:

(1) Awiqli® Fachinformation. Bagsværd, Dänemark: Novo Nordisk A/S; Mai 2024  
FlexTouch® und Awiqli® sind eingetragene Marken der Novo Nordisk A/S.

© Novo Nordisk A/S, Novo Allé, DK-2880 Bagsværd, Dänemark; Datum der Genehmigung: Mai 2024

Zur besseren Lesbarkeit wurde das generische Maskulinum verwendet. Die Personenbezeichnungen beziehen sich – sofern nicht anders kenntlich gemacht – auf alle Geschlechter.