

ЗВІЛЬНЕННЯ

ВІД СКЛАДНОЩІВ ЛІКУВАННЯ ПРИ ДІАБЕТІ 2-ГО ТИПУ

СОЛІКВА допомагає дорослим з діабетом 2-го типу подолати повсякденні складнощі, оскільки це:

- Швидкий і стабільний контроль глікемії протягом доби – натще, і після прийому їжі^{1,3,5-7}
- Терапія без підвищення ризику гіпоглікемії та набору маси тіла, що надає впевненості^{1,4-7}
- Проста одноразова щоденна ін'єкція, яка гармонійно поєднується з сучасним ритмом життя⁵⁻⁷

порівняно з інтенсивними інсуліновими режимами



СОЛІКВА, розчин для ін'єкцій, 100 Од/мл+33 мкг/мл, РП в Україні № UA/16775/01/01, Наказ МОЗ № 270 від 10.02.2023,
СОЛІКВА, розчин для ін'єкцій, 100 Од/мл+50 мкг/мл, РП в Україні № UA/16774/01/01, Наказ МОЗ № 270 від 10.02.2023.

ФК - Фіксована комбінація.

Інформація про лікарський засіб СОЛІКВА: розчин для ін'єкцій, 100 Од./мл + 50 мкг/мл або розчин для ін'єкцій, 100 Од./мл + 33 мкг/мл. Склад діючих речовин: інсулін гларгін, ліксісенатид. 1 мл розчину для ін'єкцій містить 100 одиниць інсуліну гларгіну та 50 мкг ліксісенатиду; 1 шприць-ручка містить 3 мл розчину для ін'єкцій, що еквівалентно 300 Од. інсуліну гларгіну та 150 мкг ліксісенатиду; 1 подлітка дозування відповідає 1 Од. інсуліну гларгіну та 0,5 мкг ліксісенатиду або 1 мл розчину для ін'єкцій містить 100 одиниць інсуліну гларгіну та 33 мкг ліксісенатиду; 1 шприць-ручка містить 3 мл розчину для ін'єкцій, що еквівалентно 300 Од. інсуліну гларгіну та 100 мкг ліксісенатиду; 1 подлітка дозування відповідає 1 Од. інсуліну гларгіну та 0,33 мкг ліксісенатиду; Лікарська форма. Розчин для ін'єкцій. Фармакотерапевтична група. Лікарські засоби, що застосовуються при цукровому діабеті, інсуліни та їхні аналоги тривалої дії для ін'єкційного введення. Код АТХ: А10АЕ54. Показання. Для лікування дорослих пацієнтів із недостатньо контрольованим цукровим діабетом 2-го типу з метою покращення контролю глікемії як доповнення до дієти і вправ на додаток до метформи́ну з інгібіторами натрій-глюкозогового котранспортера 2-го типу або без них. Протипоказання. Іперчувливість до діючих речовин або до будь-якої допоміжної речовини, що входить до складу препарату. Спосіб застосування та дози. Препарат Соліква доступний у двох типах шприць-ручок з різними опціями дозування, а саме шприць-ручка Соліква (10-40) та шприць-ручка Соліква (30-60). Відмінність між дозувальними шприць-ручками пов'язана з їхніми драговинами дозування. Соліква 100 Од./мл + 50 мкг/мл у попередньо наповненій шприць-ручці – діапазон дозування становить 10-40 одиниць інсуліну гларгіну в комбінації з 5-20 мкг ліксісенатиду (шприць-ручка Соліква (10-40)) Соліква 100 Од./мл + 33 мкг/мл у попередньо наповненій шприць-ручці – діапазон дозування становить 30-60 одиниць інсуліну гларгіну в комбінації з 10-20 мкг ліксісенатиду (шприць-ручка Соліква (30-60)). Початкова доза. Терапію базальним інсуліном або агоністом рецепторів глюкагоноподібного пептиду-1 (ППП-1), або пероральним цукрознижувальним лікарським засобом із глікемічною метформіну та інгібіторів натрій-глюкозогового котранспортера 2-го типу, перед початком застосування препарату Соліква слід припинити. Початкова доза препарату Соліква визначається на підставі попереднього протидіабетичного лікування, при цьому рекомендована початкова доза ліксісенатиду не повинна перевищувати 10 мкг (див. таблицю 4, ознайомитись з детальною інформацією можна в інструкції для медичного застосування лікарського засобу СОЛІКВА). Максимальна добова доза становить 60 одиниць інсуліну гларгіну та 20 мкг ліксісенатиду, що відповідає 60 подліткам дозування. Ін'єкцію препарату Соліква потрібно здійснювати один раз на добу в межах однієї години перед їдою. Титування дозування. Якщо пацієнт починає застосовувати шприць-ручку Соліква (10-40), тоді дозування може бути титроване до 40 подліток дозування. Для дозування > 40 подліток дозування на добу титрування потрібно продовжувати з використанням шприць-ручки Соліква (30-60). Якщо пацієнт починає застосовувати шприць-ручку Соліква (30-60), тоді дозування може бути титроване до 60 подліток дозування. Для загального добового дозування > 60 подліток дозування препарат Соліква не слід застосовувати. Побічні реакції. Часто та дуже часто: гіпоглікемія, запаморочення; нудота; діарея; блювання; реакції в місці ін'єкції. Категорія відпуску. За рецептом.

* Швидкий глікемічний контроль: При застосуванні ФК у 50% пацієнтів було досягнуто цільовий рівень HbA1c < 7%, у той час як у 70% пацієнтів на базальному інсуліні цей показник не був досягнутий до завершення дослідження на 30-й тиждень.^{1,2} Контроль глікемії протягом доби – і натще, і після прийому їжі: У дослідженні LixiLan-L, препарат ФК знижував рівні глікемії в усіх 7 часових точках самомоніторингу (LS середнє ± зміна SE від вихідного рівня (ммоль/л): ФК -1,5 ± 0,1, інсулін гларгін: 100 од./мл -0,6 ± 0,1, (p<0,0001)).¹ Стабільний глікемічний контроль протягом дня: ФК продемонструвала стабільний контроль глікемії у розширеному дослідженні LixiLan-G з 26-го до 52-го тижня (зниження HbA1c на -1,0% HbA1c на 26-й тиждень і -1,0% HbA1c на 52-й тиждень).³ ФК асоціювалася зі зниженням на 26-й тиждень рівня глікемії від початкових – ППП (PPG, середня зміна ± SD: -2,1 ± 2,3 ммоль/л), 2-год. ППГ (2h PPG, -3,9 ± 3,6 ммоль/л), а також 2-годинних коливань рівня глюкози в плазмі (-1,6 ± 3,2 ммоль/л) – яке зберігалось до 52-го тижня (середня зміна SD: -2,3 ± 2,4 ммоль/л, -4,3 ± 3,9 ммоль/л та -1,9 ± 2,9 ммоль/л відповідно, від початкового рівня до 52-го тижня).¹ Без впливу на масу тіла: ФК в порівнянні з інсуліном гларгіном 100 од./мл у дослідженні LixiLan-L, змінна вага тіла +0,7 кг проти +0,7 кг відповідно (p<0,001) та порівнянні з премікс-інсуліном BAsp 30 у дослідженні SoliMix, +0,7 кг проти 1,2 кг відповідно (p<0,001).⁴ Без підвищення ризику гіпоглікемії: ФК в порівнянні з інсуліном гларгіном 100 од./мл у дослідженні LixiLan-L, 3,03 випадка на пацієнта-рік проти 4,22 випадка на пацієнта-рік відповідно 1,5; порівняно з премікс-інсуліном BAsp 30 у дослідженні SoliMix, 2,63 випадка на пацієнта-рік проти 3,90 випадка на пацієнта-рік відповідно (RR 0,67, 95% CI: 0,49, 0,91).

Посилання: 1. Aroda VR, et al. Diabetes Care. 2016;39:1972-1980. 2. Frias J, et al. Diabetes Obes Metab. 2018;20:2314-8. 3. Blonde L, et al. Diabetes Care. 2021;44(3):774-780. 4. Rosenstock J, et al. Diabetes Care. 2021;44(10):2361-2370. 5. Suliqua. Assessment report. 10 November 2016; EMA/800280/2016; Committee for Medicinal Products for Human Use (CHMP) https://www.ema.europa.eu/en/documents/assessment-report/suliqua-epar-public-assessment-report_en.pdf доступ на 15.11.2023. 6. Інструкція для медичного застосування лікарського засобу СОЛІКВА, розчин для ін'єкцій, 100 Од./мл + 33 мкг/мл, РП № UA/16775/01/01, Наказ МОЗ №270 від 10.02.2023. 7. Інструкція для медичного застосування лікарського засобу СОЛІКВА, розчин для ін'єкцій, 100 Од./мл + 50 мкг/мл, РП № UA/16774/01/01, Наказ МОЗ №270 від 10.02.2023.

Інформація подана скорочено. Повна інформація про препарат міститься в інструкції для медичного застосування. Перед використанням препарату обов'язково ознайомитись з повною інструкцією для медичного застосування препарату.

Інформація для розміщення у спеціалізованих виданнях, призначених для медичних установ, лікарів та фармацевтичних працівників, а також для розповсюдження на семінарах, конференціях, симпозіумах з медичної тематики. Матеріал призначений виключно для спеціалістів охорони здоров'я.
ТОВ «Санofi-Авентіс Україна», Україна, Київ, вул. Жилинянська, 48-50а, тел.: +380 (44) 354-20-00. www.sanofi.ua
МАТ-UA-2300777 30.11.2023

ТОЖЕО СОЛОСТАР ДЛЯ ДОРΟΣЛИХ ТА ДІТЕЙ У ВІЦІ ВІД 6 РОКІВ
ДЛЯ ЛІКУВАННЯ ЦУКРОВОГО ДІАБЕТУ 1-ГО ТА 2-ГО ТИПІВ¹¹

Тожео СолоСтар підтримка з самого початку лікування ЦД¹



- Допоможіть своїм пацієнтам знайти баланс між зниженням HbA_{1c} та ризиком гіпоглікемії²⁻⁹
- Більш збалансоване 24-годинне зниження рівня цукру^{1,8,11*}
- З простим у використанні інсуліном **Тожео СолоСтар**^{1,9,10}

**Забезпечте своїм пацієнтам той старт,
якого усі ми заслуговуємо¹**



* У стійкому стані при аналізі ЦД 2 типу, **Тожео СолоСтар** продемонстрував більш послідовний і тривалий ефект зниження глюкози в крові порівняно з інсуліном гларгіном 100од/мл^{1,8}

Тожео СолоСтар доступний у зручній для використання ручці і може бути введений один раз в будь-який час доби, в ідеалі в один і той же час щодня. При необхідності можна також вводити **Тожео СолоСтар** до трьох годин до або після звичайного часу¹¹. Гнучке дозування було підтверджено у двох рандомізованих відкритих клінічних дослідженнях ЦД 2 типу¹

Скорочення: HbA_{1c} , глікований гемоглобін; ФД, фармакодинаміка; ФК, фармакокінетика; ЦД1, діабеті 1-го типу; ЦД2, діабет 2-го типу.

Посилання: 1. Toujeo® European Summary of Product Characteristics 2022 augusztus. 2. Home PD, et al. Diabetes Care 2015;38(12):2217-2225. 3. Matsuhisa M, et al. Diabetes Obes Metab 2016;18(4):375-383. 4. Danne T, et al. Diabetes Care 2020; 43(7):1512-1519. 5. Riddle MC, et al. Diabetes Care 2014;37:2755-2762. 6. Yki-Jarvinen H, et al. Diabetes Care 2014;37:3235-3243. 7. Bolli GB, et al. Diabetes Obes Metab 2015;17:386-394. 8. Becker RHA, et al. Diabetes Care 2015;38(4):637-43. 9. Singh R, et al. Eur Endocrinol 2018;14:47-51. 10. Pohlmeier H, et al. J Diabetes Sci Technol 2017;11:263-269. 11. Інструкція для медичного застосування **Тожео СолоСтар**, розчин для ін'єкцій, 300 Од./мл Р.П. № UA/14720/01/01. Наказ МОЗ України №1246 від 18.07.2022

sanofi

«ТОВ Санофі-Авентіс Україна»,
Україна 01033, м.Київ, вул. Жилянська 48/50А
МАТ-UA-2200645


Toujeo[®]
insulin glargine 300U/mL