

OBEZITÁS

Változtassunk rajta időben!



Tájékoztató kiadvány a Saxenda® készítményről,

amely a testsúly csökkentésére adható
kiegészítő kezelésként
≥ 12 éves kortól^{1*}

**„V” - Orvosi rendelvényhez kötött gyógyszer.
BNO E6690 - Elhízás, k.m.n.**

*A Saxenda® a testtömeg csökkentésére kiegészítő kezelésként szolgál a fokozott fizikai aktivitás, valamint felnőtt betegek esetében a csökkentett kilokalória tartalmú étrend, serdülők (≥12 év) esetében pedig az egészséges táplálkozás mellett.¹

További részleteket az alkalmazási előírás 4.1 pontja tartalmaz.

Ez a tájékoztató kiadvány egészségügyi szakemberek számára készült.

Tartalomjegyzék

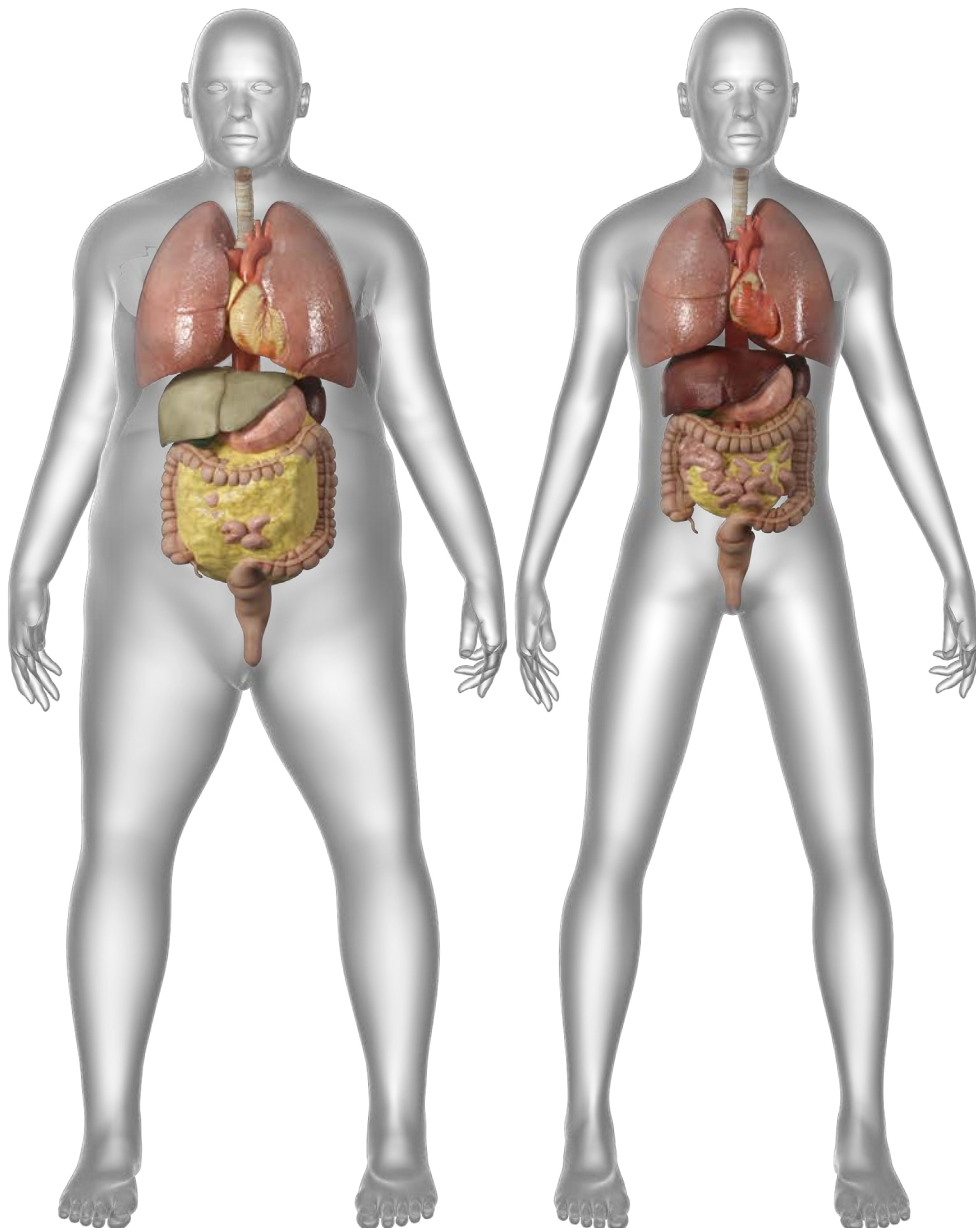
Az obezitás következményei.....	3
A testsúlycsökkenés kedvező hatásai.....	5
Ismerje meg a vényköteles Saxenda® készítményt	
● A Saxenda® hatása.....	6
● Kinek és milyen esetben adható?.....	6
● Ismerje meg a beadóeszközt, a Saxenda® előretöltött injekciós tollat	7
● Mikor kell beadni?	8
● Hová kell beadni a Saxenda® injekciót?	8
● A Saxenda® injekció beadása lépésről lépésre.....	9
● Saxenda® adagolás	11
● Mellékhatások	12
○ Néhány tanács arra az esetre, ha émelygést tapasztalna a beteg	12
● Egyéb információk.....	13
○ Szoptatás	
○ Terhesség	
○ Ha a beteg az előírtnál több Saxenda® injekciót alkalmazott	
○ Ha a beteg elfelejtette alkalmazni a Saxenda® injekciót	
Hogyan tárolja a beteg a Saxenda® injekciót?	14
Utazás a Saxenda® injekcióval.....	14
Fontos információk - mire figyeljen fokozottan a beteg?.....	15
Támogatással, árral valamint rendelhetőséggel kapcsolatos információ.....	16
Mi található a Saxenda® dobozában?	16

AZ OBEZITÁS LÁTHATATLAN KÖVETKEZMÉNYE

A belső szerveken is jelentkező
kóros zsírlerakódás

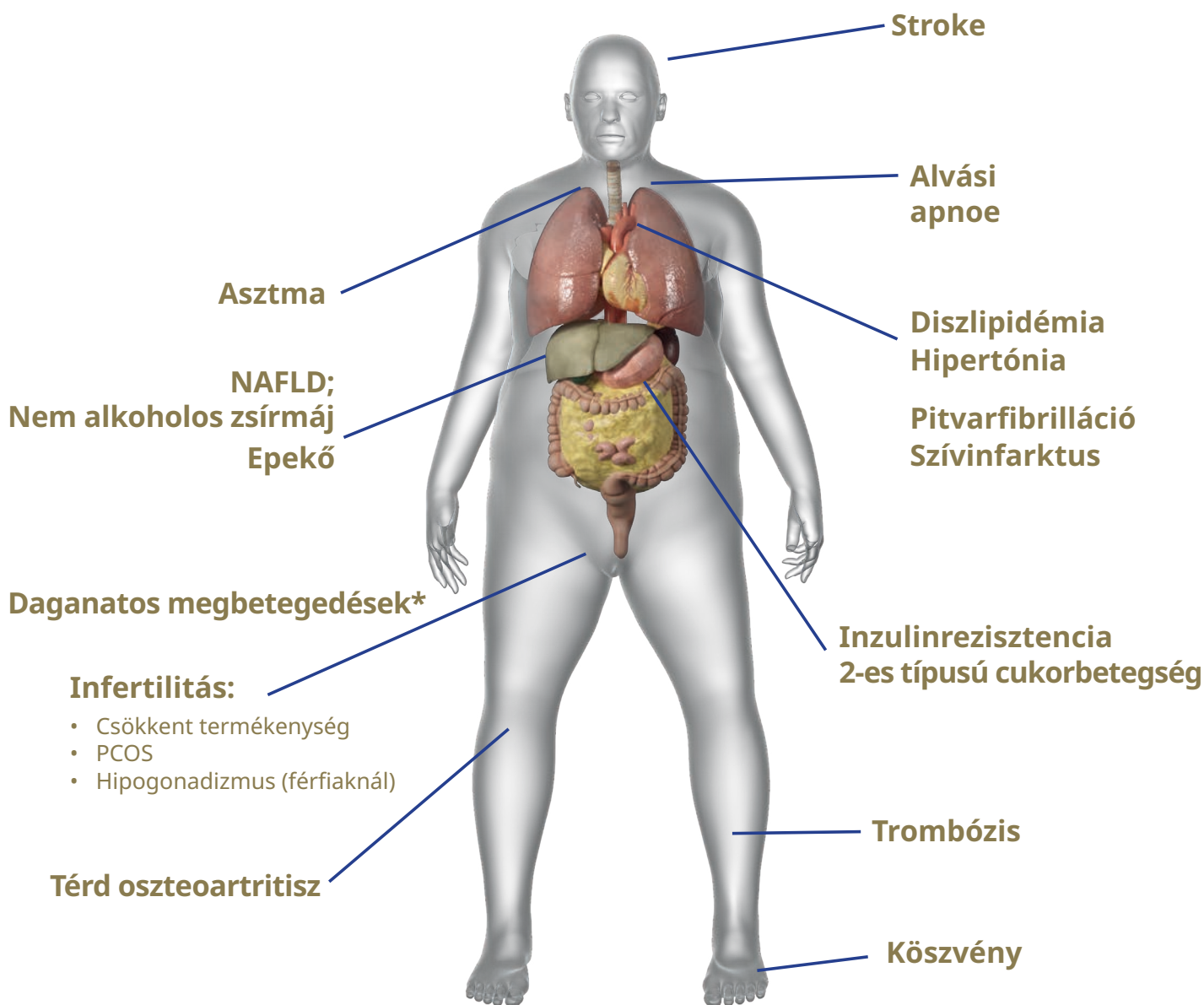
Elhízással élő beteg

Egészséges személy



A modellek illusztrációs célt szolgálnak.

Magyarországon egyre magasabb az elhízással élők aránya.²⁰ Ha egészségesebben és tovább szeretnénk élni, ezen változtatni kell, hiszen a testsúlytöbblet számos betegség, kórállapot kialakulásában szerepet játszik, mint például:²⁻⁷



A modell illusztrációs célt szolgál.

PCOS; policisztás ovárium szindróma

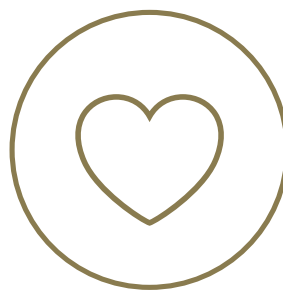
*Beleértve emlő-, kolorektális-, nyelőcső-, endometrium-, vese-, petefészek-, hasnyálmirigy- és prosztaták

A testsúlycsökkenés kedvező hatásai¹²⁻¹⁹

Például:



Csökkent a
2-es típusú cukorbetegség
kockázata¹²



Csökkent a
kardiovaszkuláris halálozás
kockázata¹³



Javult a
vérzsír-profil¹⁴



Javult a
vérnyomás¹⁵



Csökkent az **obstruktív**
alvási apnoe
súlyossága^{16,17}



Javult az egészséggel
kapcsolatos
életminőség^{18,19}

Már **5-10%-os testsúlycsökkenés is jelentős** klinikai előnyökkel jár.⁸⁻¹¹

A testsúly kezelése szükség esetén többlépcsős folyamat. A diéta és a testmozgás kiegészítésére farmakoterapiás lehetőségek is elérhetőek Magyarországon.

Ismerje meg a vényköteles Saxenda® készítményt, mely segíthet a megfelelő testsúly elérésében.¹



Saxenda® 6 mg/ml oldatos injekció előretöltött injekciós tollban

- ↓ Éhség
- ↓ Étvágy
- ↑ Teltségérzet /jóllakottság

A Saxenda® hatása¹

A Saxenda® **hatóanyaga a liraglutid**, mely **97%-ban azonos** az étvágy és a teltségérzet szabályozásában résztvevő **fiziológiás fehérjével (GLP-1)**, amely étkezés után szabadul fel a szervezetben. 3,0 mg fenntartó dózisban **az étvágyat és a táplálékbevitelt szabályozza;**

- ✓ **növeli a jóllakottságérzést,**
- ✓ **csökkenti az éhségérzetet és emiatt csökken a táplálékfelvétel mennyisége.**

Az elhízással élő betegeknél **megnövekszik a zsigeri zsírszövet**, amely indukálja a **krónikus gyulladási folyamatok** és a **társbetegségek** kialakulását.

A klinikai vizsgálatokban a **Saxenda®** kezelés hatására **elsődlegesen a zsigeri zsírszövet csökkent (izomtömeg helyett).**

Kinek és milyen esetben adható?¹



Csökkentett kilokalória-tartalmú étrend és a fokozott fizikai aktivitás mellett, olyan **felnőtt** betegek számára, akiknek a **testtömegindexe (BMI)** a kezelés megkezdésekor: **≥ 30 kg/m²** (elhízás), vagy **≥ 27 kg/m² de < 30 kg/m²** (túlsúly) **és** akiknél **legalább egy testtömeggel kapcsolatos kísérőbetegség** fennáll (például prediabetesz, magas vérnyomás, diszlipidémia, alvási apnoe).



12 éves kortól azoknak a serdülő betegeknek adható, **egészséges táplálkozás és fokozott fizikai aktivitás mellett,** akiknél fennáll az **elhízás*** és a **60 kg feletti** testtömeg.

A fenntartó dózis 12 hetes alkalmazását követően értékelni kell a kezelés addigi eredményét és további szükségességét. (Ld. alkalmazási előírás 4.1 pont.)

* a felnőttek $\geq 30 \text{ kg/m}^2$ BMI értékének megfelelő nemzetközileg elfogadott egyenérték alapján

Ismerje meg a beadóeszközt, a Saxenda® előretöltött injekciós tollat²¹

A Saxenda® **subcutan injekció**, a gyógyszert bőr alá kell injekció segítségével bejuttatni.



KÜLSŐ TÚSAPKA



BELSŐ TÚSAPKA



TŰ



PAPÍR VÉDŐLAP

Előfordul, hogy a beteg fél az injekciós tűtől.

Érdemes tudnia, hogy olyan **tű is használható a tollhoz, amely hozzávetőlegesen mindössze két emberi hajszál vastagságú.**²¹

Fontos, hogy a beteg minden egyes injekció beadása után rögtön dobja ki a tűt.

Az injekciós tollat **tű nélkül tárolja.**

Ezzel elkerülhető a tű elzáródása és szennyeződése, a fertőzések átvitele, az oldat elfolyása és a pontatlan adagolás.

Mikor kell beadni?¹



A Saxenda® injekciót **naponta kell beadni, étkezésektől függetlenül** alkalmazható, **a nap bármely időpontjában**, mindennap **nagyjából azonos időpontban**.

Hová kell beadni a Saxenda® injekciót?¹

A Saxenda® injekciót a **bőr alá** kell beadni, vénába vagy izomba nem szabad. Az injekció beadására a legalkalmasabb helyek a derék elülső felszíne (has), a comb elülső felszíne vagy a felkar.

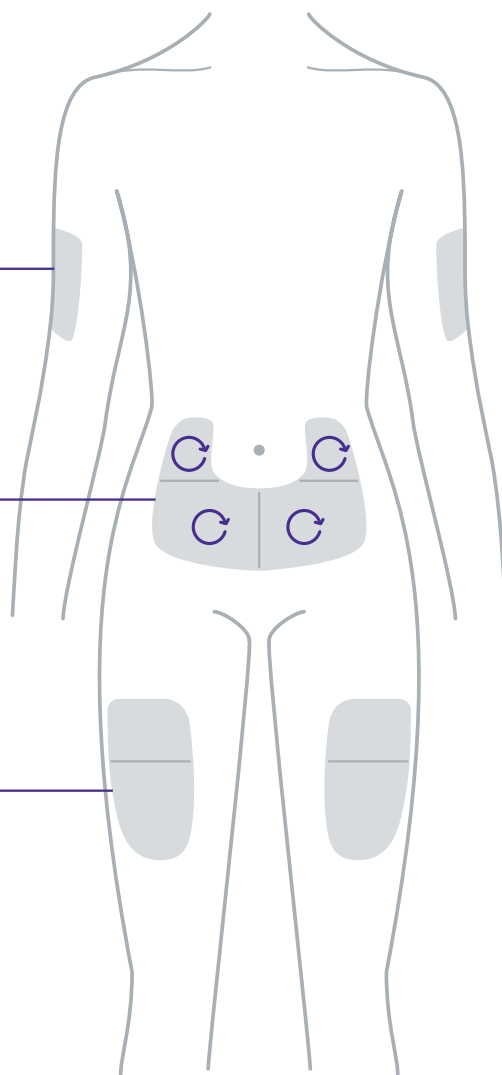
Felkar

A derék elülső felszíne (has)

Legalább 5 cm-re a köldöktől.

A comb elülső része

Legalább 10 cm-re a térdtől és a láb felső részétől.



A Saxenda® injekció beadása lépésről lépésre²¹

A betegtájékoztatóban és annak hátoldalán szereplő információk

1 ellenőrizze a tollat



- Ellenőrizze a toll nevét és a színes címkét, hogy megbizonyosodjon arról, hogy az Saxenda® injekciót tartalmaz.
- Vegye le a kupakot.

2 vegyen elő egy új tűt



- **Minden egyes injekció beadásához használjon új tűt.** Ezzel elkerülhető a tű elzáródása és szennyeződése, a fertőzések átvitele és a pontatlan adagolás.
- **Soha ne használjon elgörbült vagy sérült tűt.**
- **A tűt csak közvetlenül az injekció beadása előtt tegye rá az injekciós tollra.**

3 az új tűt csavarja rá az injekciós tollra



- Tépje le a papír védőlapot az új tűről.
- Csavarja a tűt egyenesen és szorosan az injekciós tollra.
- **Húzza le mindkét túsapkát. A külső túsapkát őrizze meg.**

4 Áramlásellenőrzés (Egy új injekciós toll első használata előtt)



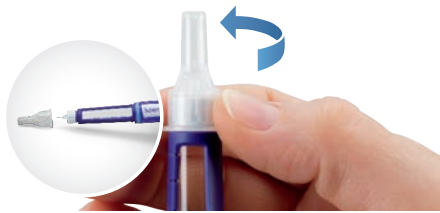
- Az alábbi áramlásellenőrzést mindegyik injekciós tollnál **kizárólag egyszer kell** elvégezni, közvetlenül az adott injekciós tollból történő **első adag beadása előtt**. Ha az adott injekciós tollat már használatba vette, hagyja ki ezt a lépést és folytassa a következő lépéssel.
- **Forgassa el az adagbeállítót addig, hogy a nyíl az áramlásellenőrző jelre mutasson.**
- Óvatosan **kocogtassa meg** a tollat, hogy felemelkedjenek a légbuborékok.
- **Nyomja le az adagológombot, amíg az adagjelző 0 mg-ot nem mutat.** Egy csepp Saxenda® oldatnak kell megjelennie a tű hegyén.

5 válassza ki az adagot



- **Forgassa el** az adagbeállítót a dózis kiválasztásához (0,6 mg, 1,2 mg, 1,8 mg, 2,4 mg vagy 3,0 mg).
- Ha tévedésből rossz adagot választott, forgassa vissza vagy előre az adagbeállítót a megfelelő adag kiválasztásához.

7 távolítsa el a tűt, rögtön, a beadást követően



- **Távolítsa el a tűt, rögtön a beadást követően.**
- Tegye rá a tűre a nagy külső tűsapkát.
- Miután az befedte a tűt, óvatosan nyomja rá teljesen a külső tűsapkát.
- Csavarja le a tűt, és óvatosan távolítsa el.
- Tegye vissza a tollra a kupakot.

9 a tollon a tárolás során mindig legyen rajta a kupak



- Amikor nem használja az injekciós tollat, tartsa rajta a kupakját, hogy óvja a fénytől.

6 adja be az adagot



- **Szúrja a tűt a bőrébe.**
- **Nyomja be és tartsa benyomva az adagológombot, amíg az adagjelző 0 mg-ot nem mutat.**
- **Továbbra is tartsa teljesen benyomva az adagológombot, és hagyja a tűt a bőre alatt legalább 6 másodpercig. Így lehet biztos benne, hogy a teljes adagot beadta.**
- **6 másodperc elteltével húzza ki a tűt a bőrből és csak ezt követően engedje fel az adagológombot.**

8 a tollat mindig tű nélkül tárolja



- **A tollat mindig tű nélkül tárolja!**
- Ezzel elkerülhető a tű elzáródása és szennyeződése, a fertőzések átvitele, az oldat elfolyása és a pontatlan adagolás.

Saxenda® adagolás¹

Felnőttek esetében:

A kezelés kis adaggal (0,6 mg) kezdődik, amit fokozatosan kell emelni az alkalmazási előírásnak megfelelően.

A kezelés első heteiben:

- A Saxenda® kezdeti adagja **naponta egyszer 0,6 mg, legalább egy héten** keresztül.
- **A napi dózis 3,0 mg-ig emelendő 0,6 mg-os lépésekben** úgy, hogy a **dózisemelések között legalább egy hétnél** el kell telnie **a gasztrointesztinális tolerancia növelése érdekében.**

Amennyiben a soron következő dózisemelést a beteg két, egymást követő héten keresztül nem tolerálja, akkor meg kell fontolni a kezelés leállítását.

- Ha a **napi dózis eléri a 3,0 mg-ot, nem szabad tovább emelni** az adagot, ezt a dózist kell alkalmazni a kezelési időszak végéig.

Például:

	Dózis	Hét
Dózisemelés: a kezelés első 4 hete	0,6 mg napi 1x	1. héten
	1,2 mg napi 1x	2. héten
	1,8 mg napi 1x	3. héten
	2,4 mg napi 1x	4. héten
5. héttől fenntartó dózis	3,0 mg napi 1x	5. héttől

A Saxenda® terápiát le kell állítani, ha 3,0 mg/nap adagot 12 héten keresztül alkalmazva a betegek nem fogytak legalább 5%-ot a kezelés megkezdésekor mért testtömegükhöz képest.

Serdülők (≥ 12 év) esetében:

A kezelés első 5 hetében:

- Serdülőknél **12 éves kortól 18 éves korig a felnőttekéhez hasonló adagemelési protokollt** kell alkalmazni.
- **Az adagot addig kell emelni, amíg a 3,0 mg-ot (fenntartó adag) vagy a tolerált legnagyobb adagot el nem éri.** 3,0 mg-nál magasabb napi adag nem javasolt.

A Saxenda® terápiát le kell állítani és újra kell értékelni, ha 3,0 mg/nap adagot vagy a tolerált legnagyobb adagot 12 héten keresztül alkalmazva a betegek BMI vagy BMI z értéke nem csökkent legalább 4%-kal a kezelés megkezdésekor mért értékhez képest. A BMI z-érték egy normalizált érték, ami a nemtől, életkortól és BMI-től függő referencia érték (Saxenda® alkalmazási előírás 4.1. pont)

Mellékhatások¹

Leggyakoribb mellékhatások a gasztrointesztinális tünetek, úgymint a hányinger, hányás, hasmenés, székrekedés. Nagyon gyakori mellékhatás még a fejfájás is.

A legtöbb gasztrointesztinális mellékhatás átmeneti, enyhe–közepes mértékű volt, és ezek többsége nem vezetett a kezelés megszakításához.

A reakciók általában a kezelés első heteiben jelentkeztek, és a folytatólagos kezelés során néhány nap vagy hét elteltével megszűntek.

A forgalomba hozatalt követően nem ismert gyakoriságú mellékhatásként – a gyakoriság a rendelkezésre álló adatokból nem volt megállapítható – jelentettek még bélelzáródást is.

Bővebb információ a Saxenda[®] alkalmazási előírásában található.

Néhány tanács arra az esetre, ha émelygést tapasztalna a beteg



IGYEKEZZEN:

- Kisebb adagokat enni
- Abbahagyni az evést teltségérzet jelentkezésekor
- Sok vizet inni
- Más napszakban beadni a Saxenda[®] injekciót



KERÜLJE:

- A zsíros vagy olajban sült ételeket
- Az erős illatú, csípős ételeket
- A dohányzást és az alkoholt

Egyéb információk¹

Szoptatás

Nem ismert, hogy a liraglutid kiválasztódik-e a humán anyatejbe. Nem klinikai vizsgálatok során a kezeléssel összefüggő neonatális testnövekedés-visszamaradást figyeltek meg szoptatott patkányutódoknál.

A tapasztalatok hiánya miatt a Saxenda® injekciót nem szabad alkalmazni szoptatás alatt.

Terhesség

A Saxenda® hatóanyagát, a liraglutidot terhesség alatt nem szabad alkalmazni. Ha a beteg terhességet tervez vagy teherbe esik, akkor a liraglutid-kezelést abba kell hagyni.

Ha a beteg az előírtnál több Saxenda® injekciót alkalmazott

Ha a beteg az előírtnál nagyobb adagot adott be a Saxenda® injekcióból, **orvosi kezelésre lehet szüksége**, az alábbi tünetek jelentkezhetnek:

- hányinger;
- hányás;
- alacsony vércukorszint

Ha a beteg elfelejtette alkalmazni a Saxenda® injekciót

- Ha a beteg elfelejtett beadni egy adagot, és ezt a **szokásos beadási időtől számított 12 órán belül észreveszi, adja be**, amint eszébe jut.
- Ha azonban a kihagyott adag **beadási ideje már több mint 12 órával elmúlt**, akkor **hagyja ki az elfelejtett adagot**, és a következő adagot **másnap a szokásos időben** adja be.

Ne adjon be kétszeres adagot a kihagyott adag pótlására, és **ne növelje meg** a következő **napi adag** mennyiségét a kihagyott adag pótlására.

Hogyan tárolja a beteg a Saxenda® injekciót?

Felbontás előtt

- Tárolja hűtőben (2 °C és 8 °C között)
- Óvja a tollat a 2 °C alatti hőmérséklettől, amennyiben megfagy, nem szabad többet használni.

Az első használat után

- Tárolja szobahőmérsékleten (30 °C alatt) vagy hűtőben (2 °C és 8 °C között).
- A használt tollat 30 nap elteltével ki kell dobni, még akkor is, ha van benne Saxenda®.
- Amikor nem használja az injekciós tollat, tartsa rajta a kupakját, hogy óvja a fénytől.
- Az injekció beadása után minden esetben rögtön vegye le a tűt az injekciós tollról és dobja ki.
- Ne használja a Saxenda® injekciót, ha az oldat nem tiszta és színtelen, vagy csaknem színtelen.
- Mindig ellenőrizze az injekciós tollra nyomtatott lejárati időt.
- Ne dobjon semmilyen gyógyszert szennyvízbe vagy háztartási hulladékba. Kérdezze meg gyógyszerészét, hogyan válhat meg a már nem használt gyógyszertől.

Utazás a Saxenda® injekcióval



- A már használatba vett injekciós tollat a beteg tartsa **hűvös helyen**, például hűvös, hőszigetelt tasakban (30 °C alatt).
- **Repülővel utazás esetén** a Saxenda® tollat tartsa a **kézipoggyászában**, mivel megfagyhat a feladott poggyászban, a csomagtérben. Azt a Saxenda® injekciót, amelyik megfagyott, nem szabad beadni. A toll és a tűk fedélzeten történő szállításához **a betegnek szüksége lesz orvosi igazolásra.**

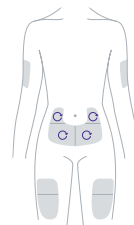
Fontos információk - mire figyeljen fokozottan a beteg?²¹



Az injekció **beadási helye** legyen **tiszta**.



Az injekciót nem szabad heges szövetbe, csomóba beadni, mivel ezek befolyásolhatják a hatóanyag felszívódását.



Változtassa napról napra az injekció beadási helyét, hogy segítse bőre regenerálódását.



Tartsa az injekciós tollat a bőrfelszínre merőlegesen.

Ezáltal jut a Saxenda® a megfelelő helyre.



Miután az adagszámláló visszatért a 0 értékre, még tartsa a tűt a bőrébe beszúrva, és **továbbra is tartsa benyomva az adagológombot** és **számoljon lassan 6-ig.**

Ha korábban húzza ki a tűt, előfordulhat hogy nem jut be a teljes adag, ami a terápia hatékonyságát befolyásolhatja.



Az injekció **beadása után minden esetben rögtön vegye le a tűt** az injekciós tollról és **dobja ki.** Egy tű többszöri használata befolyásolhatja a terápia hatékonyságát.



Fontos, hogy az injekciós **tollat mindig tű nélkül tárolja!** Ezzel elkerülhető a tű elzáródása és szennyeződése, a fertőzések átvitele, az oltad elfolyása és a pontatlan adagolás.



A tollon a **tárolás** során **mindig legyen rajta a kupak** a hatóanyag fénytől való védelme érdekében.



Az általános egészségi állapotra valamint a gyógyszer lehetséges mellékhatásainak kialakulására kedvező hatással bír a **bőséges folyadékfogyasztás, egész napra egyenletesen elosztva.**



A gyógyszer alkalmazása mellett előfordulhat, hogy az **étvágyérzet olyan mértékben csökken**, hogy a **beteg "elfelejt enni"** és ezáltal a napi energiaszükségletéhez nem jut hozzá, ami átmeneti rosszullétet eredményezhet. Ezért érdemes a **megfelelő mennyiségű táplálékbevitel** szerepéről is beszélni a betegével.

Támogatással, árral valamint rendelhetőséggel kapcsolatos információ¹

„V” - Orvosi rendelvényhez kötött gyógyszer.

BNO-kód: E6690 Hivatalos név: Elhízás, k.m.n. (Elhízás)

Társadalombiztosítás által elfogadott árral és **támogatással nem rendelkezik.**

Mivel a Saxenda® társadalombiztosítás által elfogadott árral és támogatással nem rendelkezik, emiatt **szabadáras, gyógyszertáranként eltérhet az ára.**

Mi található a Saxenda® dobozában?¹

A dobozban 3 db előretöltött injekciós toll található.

Minden egyes injekciós toll 3 ml oldatot tartalmaz.

A doboz tűt nem tartalmaz, **a tűket külön kell megvásárolni.**

A **Saxenda®** injekciós toll bármilyen gyártmányú, bőr alatti beadásra való, kompatibilis, **legfeljebb 8 mm hosszúságú és 32G vastagságnál nem vékonyabb** injekciós tűvel használható.



! Minden egyes injekció beadása után a beteg rögtön dobja ki a tűt. Egy tű többszöri használata befolyásolhatja a terápia hatékonyságát is.





Referencia: **1.** Saxenda® alkalmazási előírás, **2.** Sharma AM. *Obes Rev.* 2010;11:808-9; Guh *et al. BMC Public Health* 2009;9:88, **3.** Luppino *et al. Arch Gen Psychiatry* 2010;67:220-9, **4.** Simon *et al. Arch Gen Psychiatry* 2006;63:824-30, **5.** Church *et al. Gastroenterology* 2006;130:2023-30, **6.** Li *et al. Prev Med* 2010;51:18-23, **7.** Hosler. *Prev Chronic Dis* 2009;6:A48, **8.** Knowler *et al. N Engl J Med* 2002;346:393-403, **9.** Li *et al. Lancet Diabetes Endocrinol* 2014;2:474-80, **10.** Datillo *et al. Am J Clin Nutr* 1992;56:320-8, **11.** Wing *et al. Diabetes Care* 2011;34:1481-6, **12.** Knowler *et al. N Engl J Med* 2002;346:393-403, **13.** Li *et al. Lancet Diabetes Endocrinol* 2014;2:474-80, **14.** Datillo *et al. Am J Clin Nutr* 1992;56:320-8, **15.** Wing *et al. Diabetes Care* 2011;34:1481-6, **16.** Foster *et al. Arch Intern Med* 2009;169:1619-26, **17.** Kuna *et al. Sleep* 2013;36:641-9, **18.** Warkentin *et al. Obes Rev* 2014;15:169-82, **19.** Wright *et al. J Health Psychol* 2012;18:574-86, **20.** Hungary | World Obesity Federation Global Obesity Observatory (Elérés: 2024.11.20.), **21.** Saxenda® betegtájékoztató

A GYÓGYSZER NEVE: Saxenda® 6 mg/ml oldatos injekció előretöltött injekciós tollban

MINŐSÉGI ÉS MENNYISÉGI ÖSSZETÉTEL: 6 mg liraglutidot* tartalmaz 1 ml oldatban.

18 mg liraglutidot tartalmaz 3 ml-ben, előretöltött injekciós tollanként.

*humán glükagon-szerű peptid-1- (GLP-1-) analóg, rekombináns DNS-technológiával *Saccharomyces cerevisiae*-ben előállítva.

GYÓGYSZERFORMA: Oldatos injekció. Tiszta és színtelen vagy csaknem színtelen, izotóniás oldat; pH = 8,15.



A KÉSZÍTMÉNY RENDELÉSE ELŐTT KÉRJÜK, OLVASSA EL A HATÁLYOS TELJES ALKALMAZÁSI ELŐÍRÁST!

A hatályos alkalmazási előírás teljes szövege megtalálható az Európai Gyógyszerügynökség honlapján:

<https://www.ema.europa.eu/medicines/human/EPAR/Saxenda#product-information-section>

Megjegyzés: A QR-kód a készítmény oldalára mutat. A magyar nyelvű alkalmazási előírás ezen az oldalon a Product information rész első lenyíló listájában (Other languages) érhető el.

FELTÉTELEZETT MELLÉKHATÁSOK BEJELENTÉSE: A gyógyszer engedélyezését követően lényeges a feltételezett mellékhatások bejelentése, mert ez fontos eszköze annak, hogy a gyógyszer előny/kockázat profilját folyamatosan figyelemmel lehessen kísérni. Az egészségügyi szakembereket kérjük, hogy jelentsék be a feltételezett mellékhatásokat a hatóság részére az alábbi elérhetőségek valamelyikén keresztül: Nemzeti Népegészségügyi és Gyógyszerészeti Központ, Postafiók 450, H-1372 Budapest; honlap: www.ogyei.gov.hu; elektronikus bejelentő űrlap: <https://mellekhatas.ogyei.gov.hu>; e-mail: adr.box@ogyei.gov.hu

TÁMOGATÁSSAL, ÁRRAL VALAMINT RENDELHETŐSÉGGEL KAPCSOLATOS INFORMÁCIÓ:

A Saxenda® 6 mg/ml oldatos injekció előretöltött injekciós tollban osztályozási besorolása: „V” - Orvosi rendelvényhez kötött gyógyszer. Társadalombiztosítás által elfogadott árral és támogatással nem rendelkezik.

A Saxenda® a Novo Nordisk A/S, Dánia védjegye. © 2024 Novo Nordisk A/S



Novo Nordisk Hungária Kft.
1117 Budapest, Buda-part tér 2.
Tel: 06-1-325-9161, fax: 06-1-325-9169 • www.novonordisk.hu
Mellékhatás-jelentés esetén: safety-hu@novonordisk.com
HU24SX00070 2024-11-21

Saxenda®
liraglutid injekció