Guía de dosificación Saxenda®

Muestre a sus pacientes lo simple que es inyectarse con el lápiz de Saxenda[®]



- El dispositivo precargado de Saxenda® se puede utilizar a cualquier hora del día, independientemente de los alimentos.
- El dispositivo de Saxenda® está diseñado para ser utilizado con agujas NovoFine®de una longitud de hasta 8 mm y un grosor de 32G.

Para escalar la dosis diaria se recomienda que los pacientes sigan un programa de 4 semanas para así minimizar los posibles efectos gastrointestinales¹



- Hable con sus pacientes sobre la posibilidad de que pueda sentir náuseas, oriéntelo sobre cómo manejar esta posible situación.
- La dosis debe aumentarse gradualmente hasta llegar a
 3.0 mg al día con incrementos de 0.6 mg en intervalos de por lo menos una semana para mejorar la tolerabilidad gastrointestinal.
 - Si la intensificación no es tolerada durante 2 semanas consecutivas, considere la suspención del tratamiento o retornar a la máxima dosis tolerada como dosis de mantención.

Ayude a sus pacientes en el control de las náuseas con estas sugerencias:



TRATE DE:

- · Comer porciones de comida más pequeñas.
- · Dejar de comer cuando esté satisfecho/a.
- · Tomar mucha agua.
- Cambiar la hora del día en la que utiliza Saxenda®



FVITAR:

- · Comer comida grasosa o frita.
- · Comer comidas muy condimentadas de olor fuerte.
- · Alimentos altos en fibra.
- Fumar o beber alcohol.

La mayoría de los desórdenes GI fueron leves a moderados y transitorios.¹ Ajuste el programa de aumento escalado de la dosis según sea necesario.⁵

Basado en los materiales de los pacientes de los ensayos SCALE.5



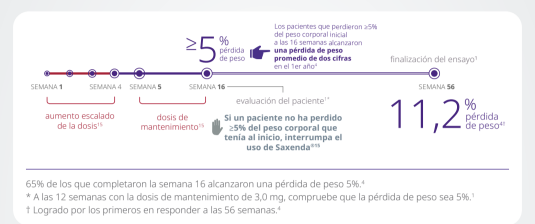
Para iniciar el tratamiento, recomendamos prescribir a sus paciente una receta para:

- Una caja de 3 dispositivos para poder escalar la dosis.
 - Cada caja de Saxenda® contiene 3 dispositivos.
- Cinco cajas de 3 dispositivos para completar
 12 semanas de tratamiento.



Evalúe el progreso de su paciente con Saxenda®

- · La pérdida de peso 5% es un logro significativo.²
- Después de 12 semanas en la dosis de mantenimiento de 3.0 mg, evalúe si la pérdida de peso es 5%.1
- Si un paciente no ha perdido 5% del peso corporal inicial descontinúe el uso de Saxenda^{®1}



Almacenamiento del dispositivo de Saxenda® e información de uso¹

	Modo de almacenamiento	
	EN REFRIGERADOR (2°C-8°C)	A TEMPERATURA AMBIENTE (Debajo de 30°C)
Nuevo, previo al primer uso	/	NO RECOMENDADO
Después del primer uso	/	/

- El dispositivo de Saxenda® que ya ha sido abierto, debe desecharse después de 1 mes aunque aún contenga medicamento.
- No congelar el dispositivo de Saxenda[®]. Si se congela, no se debe utilizar.
- · Cada dispositivo de Saxenda® es para uso personal.
- Desechar la aguja después de cada inyección y conservar el dispositivo de Saxenda[®] sin la aguja puesta.





Whatsapp Contacto virtual a pacientes

+569 3911 4342

Call center

Centro de atención a pacientes

800 000 052







EDUCACIÓN DE ENFERMERÍA

Educación por parte de una enfermera por video llamada o virtual, por medio de videos.

APOYO MULTI-DISCIPLINARIO

Programa gratuito que cuenta con apoyo nutricional, psicológico y de kinesiología. Derivación con receta.

ENTREGA DE AGUJAS

El beneficio de agujas se otorga al paciente de acuerdo al protocolo de educación seleccionado.

BENEFICIO

Informe a su paciente sobre el **Beneficio NOVO.**

Referencias 1. Folleto de información al profesional autorizado por el ISP. 2. Apovian CM, Aronne LJ, Bessesen DH, et al. Pharmacological management of obesity: an Endocrine Society clinical practice guideline. J Clin Endocrinol Metab. 2015;100(2):342-362. 3. NovoFine. Plus—diseñada para la comodidad y menor dolor del paciente. Aguja Novo Nordisk. https://www. novoneedles. com/novofine-plus.html. Actualizada en Septiembre del 2017 y accedida el 14 de marzo del 2019. 4. Fujioka K, O'Neil PM, Davies M, et al. La pérdida de peso temprana con liraglutida 3.0 mg predice la pérdida de peso a 1 año y se asocia con mejores en los marcadores clínicos. Obesidad (Silver Spring) 2016;24(11):2278-228. 5. Data on file. Tips that may help you manage some common side effects; 2017. Bagsværd, Denmark: Novo Nordisk A/S



Material exclusivo para profesionales de la salud. Prohibida su re-distribución Folleto de información al profesional autorizado por ISP disponible escaneando el siguiente código QR



