

Fachkurzinformation Luntin 6 mg/ml Injektionslösung im Fertigpen

Bezeichnung des Arzneimittels: Luntin 6 mg/ml Injektionslösung im Fertigpen. **Qualitative und quantitative Zusammensetzung:** 1 ml Lösung enthält 6 mg Liraglutid. Ein Fertigpen enthält 18 mg Liraglutid in 3 ml. Das synthetisch hergestellte Liraglutid ist ein Analogon des humanen Glucagon-like Peptide-1 (GLP-1). **Liste der sonstigen Bestandteile:** K Natriumcitrat (Ph.Eur.), Propylenglycol, Phenol, Wasser für Injektionszwecke, Salzsäure 1,825 % (zur pH-Wert Einstellung), Natriumhydroxidlösung (zur pH-Wert Einstellung). **Anwendungsgebiete:** Erwachsene: Luntin wird als Ergänzung zu einer kalorienreduzierten Ernährung und verstärkter körperlicher Aktivität zur Gewichtsregulierung bei erwachsenen Patienten angewendet mit einem Ausgangs-Body-Mass-Index (BMI) von: $\geq 30 \text{ kg/m}^2$ (Adipositas) oder $\geq 27 \text{ kg/m}^2$ bis $< 30 \text{ kg/m}^2$ (Übergewicht), bei denen mindestens eine gewichtsbedingte Begleiterkrankung, wie z. B. Fehlregulation der glykämischen Kontrolle (Prädiabetes oder Diabetes mellitus Typ 2), Hypertonie, Dyslipidämie oder obstruktive Schlafapnoe, vorliegt. Luntin ist nach 12-wöchiger Behandlung mit einer Dosis von 3,0 mg/Tag abzusetzen, wenn die Patienten nicht mindestens 5 % ihres ursprünglichen Körpergewichts verloren haben. Jugendliche (≥ 12 Jahre): Luntin kann als Ergänzung zu einer gesunden Ernährung und verstärkter körperlicher Aktivität zur Gewichtsregulierung bei jugendlichen Patienten im Alter ab 12 Jahren oder älter verwendet werden bei: Adipositas (BMI entsprechend $\geq 30 \text{ kg/m}^2$ für Erwachsene nach internationalen Cut-off-Punkten) und einem Körpergewicht über 60 kg. BMI-Cut-off-Punkte der IOTF für Adipositas nach Geschlecht zwischen 12 und 18 Jahren siehe Tabelle 1 in der Fachinformation. **Gegenanzeigen:** Überempfindlichkeit gegen Liraglutid oder einen der genannten sonstigen Bestandteile. **Pharmakotherapeutische Gruppe:** Antidiabetika, Glucagon-like-Peptid-1-(GLP-1)-Rezeptoragonisten. ATC-Code: A10BJ02. **Zulassungsinhaber:** Zentiva k.s., U Kabelovny 130, 102 37 Praha 10, Tschechische Republik. **Rezept- und Apothekenpflicht:** Rezept- und apothekenpflichtig, wiederholte Abgabe verboten. **Weitere Informationen zu den Abschnitten Besondere Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung, Wechselwirkungen mit anderen Arzneimitteln und sonstige Wechselwirkungen, Schwangerschaft und Stillzeit und Nebenwirkungen sind der Austria-Codex- Fachinformation zu entnehmen.**