

TOUJEO® (inzulín glargin 300 U/ML)

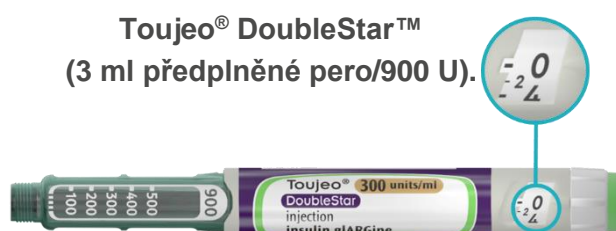
Toujeo® 300 jednotek/ml SoloStar® injekční roztok v předplněném peru
Toujeo® 300 jednotek/ml DoubleStar™ injekční roztok v předplněném peru

PRŮVODCE PRO PACIENTA A/NEBO OŠETŘOVATELE:

- Pokud Vám byl předepsán přípravek Toujeo®, musí Vás lékař nebo zdravotní sestra poučit, jak se inzulínové pero obsahující přípravek Toujeo® používá, a zároveň si musíte přečíst celý návod k použití, který je k peru přiložen.
- Tento dokument slouží pouze jako průvodce.
- Začněte dávkou v jednotkách, která je uvedena na lékařském předpisu.

Důležité informace během prvních týdnů po předepsání přípravku Toujeo®

- Inzulín glargin 300 U/ml (Toujeo®) a inzulín glargin 100 U/ml **nejsou bioekvivalentní, a bez úpravy dávky proto nejsou zaměnitelné.** To znamená, že léky nejsou stejné a bez úpravy dávky mezi nimi nesmíte přecházet.
- Přechod z jedné léčby inzulínem na jinou může být proveden pouze tehdy, pokud je předepsán lékařem. Dodržujte vždy dávku, kterou Vám doporučí Váš lékař.
- Během přechodu a v počátečních týdnech po něm musí být pečlivě sledována Vaše hladina glukózy v krvi.
- Inzulín glargin 300 U/ml je k dispozici ve dvou různých verzích:



Minimální možné navýšení dávky u přípravku Toujeo® SoloStar® je 1 jednotka (U), u přípravku Toujeo® DoubleStar™ jsou to 2 jednotky (U).

Kontrolní dávkovací okénko na inzulínovém peru znázorňuje počet jednotek přípravku Toujeo®, které mají být aplikovány

V případě zájmu o další informace se obraťte na svého lékaře.

Přečtěte si návod k použití, který je součástí příbalové informace.

Pokud se u Vás vyskytne kterýkoli z nežádoucích účinků, sdělte to svému lékaři nebo lékárníkovi. Stejně postupujte i v případě jakýchkoli nežádoucích účinků, které nejsou uvedeny v příbalové informaci. Nežádoucí účinky můžete hlásit také přímo prostřednictvím národního systému hlášení nežádoucích účinků. Podrobnosti o hlášení najdete na: <http://www.olecich.cz/hlaseni-pro-sukl/nahlasit-nezadouci-ucinek>. Adresa pro zaslání je Státní ústav pro kontrolu léčiv, oddělení farmakovigilance, Šrobárova 48, Praha 10, 100 41, email: farmakovigilance@sukl.cz Nahlášením nežádoucích účinků můžete přispět k získání více informací o bezpečnosti tohoto přípravku.

Tato informace může být tak hlášena společnosti sanofi-aventis, s.r.o., tel.: 00420 233 086 111, PRG.CZ.PHV@sanofi.com

Datum přípravy materiálu: květen 2019, schváleno SÚKL: červenec 2019