

Toujeo[®] (inzulín glargín 300 jednotiek/ml)

Karta pre pacienta a/alebo ošetrovateľov

Ak máte predpísaný liek Toujeo[®], musí vás lekár alebo zdravotná sestra oboznámiť s tým, ako používať inzulínové pero Toujeo[®] SoloStar[®]. Musíte si prečítať aj celý návod na používanie, ktorý je súčasťou písomnej informácie pre používateľa pera. Táto karta slúži len ako pomôcka.

▪ Túto kartu si uschovajte. Možno bude potrebné, aby ste si ju znova prečítali.

Napíšte na kartu svoje meno _____

▪ Tento liek bol predpísaný len pre vás. Nedávajte ho nikomu inému. Môže mu uškodiť, dokonca aj vtedy, ak má rovnaké príznaky ochorenia ako vy.

Toujeo[®] SoloStar[®] je naplnené pero, ktoré obsahuje inzulín glargín 300 jednotiek/ml. Je to pozmenený inzulín, veľmi podobný ľudskému inzulínu. Liek Toujeo[®] znižuje hladinu cukru v krvi neustále po dlhú dobu. Používa sa v dávke jedenkrát denne.

Ukazovateľ dávky pera Toujeo[®] SoloStar[®] ukazuje počet jednotiek lieku Toujeo[®], ktoré sa majú podať.

▪ **Dávku nijako neprepočítavajte a začnite s dávkou, ktorú máte predpísanú.**

Inzulín glargín 300 jednotiek/ml (Toujeo[®]) a inzulín glargín 100 jednotiek/ml (Lantus[®]) nie sú biologicky rovnocenné a preto nie sú zameniteľné bez úpravy dávky (to znamená, že lieky nie sú rovnaké a vy nesmiete zmeniť liečbu z jedného na druhý bez úpravy dávky).

Prechod z jedného inzulínu na iný inzulín sa môže vykonať len vtedy, ak vám to predpíše lekár. Vždy je potrebné dodržiavať dávku, ktorú vám lekár práve predpísal.

Počas prechodu a v prvých týždňoch po ňom si musíte dôsledne sledovať hladinu cukru v krvi.

V prípade záujmu o ďalšie informácie sa, prosím, obráťte na svojho lekára.

Predtým, ako si podáte Toujeo[®], venujte pozornosť nasledovnému:

Prečítajte si návod na používanie, ktorý je súčasťou písomnej informácie pre používateľa.

Ak nebudete postupovať podľa pokynov v tomto návode na používanie, môže sa vám stať, že si podáte príliš veľa alebo príliš málo inzulínu.

Ak sa u vás vyskytne akýkoľvek vedľajší účinok, obráťte sa na svojho lekára alebo lekárnika. To sa týka aj akýchkoľvek vedľajších účinkov, ktoré nie sú uvedené v písomnej informácii pre používateľa. Vedľajšie účinky môžete nahlásiť aj priamo prostredníctvom Štátneho ústavu pre kontrolu liečiv, Sekcia klinického skúšania a farmakovigilancie, Kvetná 11, 825 08 Bratislava 26, tel.: +421 2 507 01 206, fax: +421 2 507 01 237, internetová stránka: <http://www.sukl.sk/sk/bezpecnost-liekov>, e-mail: neziaduce.ucinky@sukl.sk. Tieto informácie môžete tiež nahlásiť spoločnosti sanofi-aventis Pharma Slovakia s.r.o., tel.: +421 2 33 100 100, email: repcia@sanofi.com.

Verzia 1, schválená 12/2015.