

Informační karta pro pacienta a/nebo ošetřovatele

Toujeo® (inzulín glargin 300 jednotek/ml)

Pokud Vám byl předepsán přípravek Toujeo®, musí Vás lékař nebo sestra seznámit s tím, jak používat inzulinové pero Toujeo® SoloStar® a zároveň si musíte přečíst celý návod k použití, přiložený k tomuto peru.

Tato karta slouží pouze jako orientační pomůcka.

Ponechejte si tuto kartu pro případ, že si ji budete potřebovat přečíst znovu.

Napište na kartu své jméno:.....

Tento přípravek byl předepsán výhradně Vám. Nedávejte jej žádné další osobě. Mohl by jí ublížit, a to i tehdy, má-li stejné známky onemocnění jako Vy.

Toujeo® SoloStar® je předplněné inzulinové pero, které obsahuje inzulín glargin v koncentraci 300 jednotek/ml. Jedná se o pozměněný inzulín, velmi podobný lidskému inzulinu. Inzulín glargin 300 jednotek/ml má rovnoměrný a dlouhodobý účinek na snížení hladiny cukru v krvi. Je určen pro dávkování jednou denně.

Dávkovací okénko na peru Toujeo® SoloStar® ukazuje dávku (počet jednotek) inzulinu, která má být podána.

Dávku nijak nepřepočítávejte a začněte léčbu dávkou, kterou máte uvedenu na vašem lékařském předpisu.

Ačkoliv přípravek Toujeo obsahuje stejnou léčivou látku jako inzulín glargin v koncentraci 100 jednotek/ml, nejsou tyto přípravky zaměnitelné. Přejít z jednoho inzulinu na druhý bývá proto spojen s mírnou úpravou dávky. Přejít z jedné inzulinové terapie na jinou vyžaduje lékařský předpis, lékařský dohled a sledování hladin glukózy v krvi. Vždy používejte tento přípravek přesně podle pokynů svého lékaře.

Během převodu na nový lék a několik týdnů poté je třeba důkladně sledovat hladiny glukózy v krvi.

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

Čemu musíte věnovat pozornost, než začnete přípravek Toujeo® používat?

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

(!) Pokud nebudete dodržovat všechny pokyny, může se stát, že si aplikujete příliš mnoho nebo příliš málo inzulinu.

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 zasílání 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 také hlášena společnosti sanofi-aventis, s.r.o., tel: 00420 233 086 111, PRG.CZ_PHV@sanofi.com.