

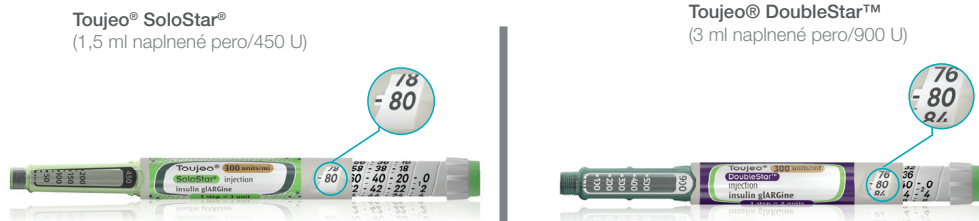
Toujeo 300 jednotiek/ml SoloStar®, injekčný roztok v naplnenom pere
Toujeo 300 jednotiek/ml DoubleStar™, injekčný roztok v naplnenom pere
(inzulín glargín 300 jednotiek/ml)

DÔLEŽITÉ BEZPEČNOSTNÉ INFORMÁCIE PRE PACIENTOV A/ALEBO OPATROVATEĽOV

- Ak máte predpísaný liek Toujeo®, musí vás lekár alebo zdravotná sestra oboznámiť s tým, ako sa používa a tiež si musíte prečítať celý návod na používanie, ktorý je súčasťou písomnej informácie pre používateľa pera.
- Táto príručka slúži len ako pomôcka.
- Začnite s dávkou v jednotkách, ktorá je uvedená na vašom lekárskom predpise.

DÔLEŽITÉ INFORMÁCIE V PRVÝCH TÝŽDŇOCH PO PREDPISANÍ LIEKU TOUJEO®

- Inzulín glargín 300 jednotiek/ml (Toujeo®) a inzulín glargín 100 jednotiek/ml **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 dodržať dávkou, ktorú vám lekár predpísal.
- Pri zmene liečby a v prvých týždňoch po nej si musíte dôsledne sledovať hladinu cukru v krvi.
- Inzulín glargín 300 jednotiek/ml je dostupný v dvoch odlišných perách:



Toujeo® SoloStar®
(1,5 ml naplnené pero/450 U)

Toujeo® DoubleStar™
(3 ml naplnené pero/900 U)

Dávka **Toujeo® SoloStar®** sa zvyšuje po jednej jednotke (1U)
a u **Toujeo® DoubleStar™** po 2 jednotkách (2U).
Kontrolné dávkovacie okienko na inzulínovom pere znázorňuje počet
jednotiek lieku **Toujeo®**, ktoré majú byť aplikované.

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

Pred použitím naplneného pera Toujeo® si pozorne prečítajte návod na použitie, ktorý je súčasťou písomnej informácie pre používateľa vloženéj v balení lieku.



VÝZVA NA HLÁSENIE NEŽIADUCÍCH ÚČINKOV:

Ak sa u vás vyskytne akýkoľvek vedľajší účinok alebo chyba v liečbe, obráťte sa na svojho lekára alebo lekárnik. To sa týka aj akýchkoľvek vedľajších účinkov, ktoré nie sú uvedené v písomnej informácii pre používateľa. Vedľajšie účinky môžete hlásiť aj priamo na Štátny ústav pre kontrolu liečiv, Sekcia klinického skúšania liekov a farmakovigilancie, Kvetná ul. 11, 825 08 Bratislava 26, tel.: +421 2 5070 1206, e-mail: neziaduce.ucinky@sukl.sk

Tlačivo na hlásenie vedľajších účinkov je na webovej stránke www.sukl.sk v časti Bezpečnosť liekov / Hlásenie o nežiaducích účinkoch. Formulár na elektronické podávanie hlásení: <https://portal.sukl.sk/eskadra/>

Pri hlásení uveďte aj presný názov lieku a číslo šarže.

Hlásením vedľajších účinkov môžete prispieť k získaniu ďalších informácií o bezpečnosti tohto lieku.

Informáciu o vedľajších účinkoch môžete nahlásiť aj spoločnosti

sanofi-aventis Slovakia s.r.o.,
Aupark Tower, Einsteinova 24,
851 01 Bratislava,
email: bezpecnostliekov@sanofi.com
tel.: +421 233 100 100.