

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 PREDPÍSANÍ 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 dávku, 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 vlozenej v balení lieku.

HLÁSENIE PODOZRENÍ NA VEDĽAJŠIE ÚČINKY:

Ak máte podozrenie, že sa u vás vyskytol akýkoľvek vedľajší účinok alebo chyba v liečbe, obráťte sa na svojho lekára, lekárnik alebo zdravotnú sestru. To sa týka aj akýchkoľvek vedľajších účinkov, ktoré nie sú uvedené v Písomnej informácii pre používateľa.

Podozrenia na vedľajšie účinky môžete hlásiť aj priamo na Štátny ústav pre kontrolu liečiv, Sekcia vigilancie, Kvetná 11, 825 08 Bratislava, tel.: +421 2 5070 1206, e-mail: neziaduce.ucinky@sukl.sk

Tlačivo na hlásenie podozrenia na vedľajší účinok lieku je na webovej stránke www.sukl.sk v časti Bezpečnosť liekov / Hlásenie podozrení na nežiaduce účinky liekov. Formulár na elektronické podávanie hlásení: <https://portal.sukl.sk/eskadra/>

Hlásením podozrení na vedľajšie účinky môžete prispieť k získaniu ďalších informácií o bezpečnosti tohto lieku.

V hlásení, prosím, uveďte aj presný názov lieku a číslo šarže, ktorá vám bola podaná, ak ho máte k dispozícii..

Podozrenia na vedľajšie účinky môžete hlásiť aj spoločnosti Swixx Biopharma s.r.o. na adrese:

Swixx Biopharma s.r.o,
Eurovea Central 3
Pribinova 10, 811 09 Bratislava
email: medinfo.slovakia@swixxbiopharma.com
tel.: +421 220 833 600