

Toujeo® (insulina glargine 300 jednostek/ml) Przewodnik dla pacjentów i/lub ich opiekunów

Niniejszy dokument jest dostarczany jedynie jako przewodnik. Każdy pacjent, któremu lekarz zalecił stosowanie leku Toujeo®, powinien być przeszkolony przez fachowego pracownika opieki zdrowotnej w zakresie stosowania wstrzykiwacza Toujeo® SoloStar® oraz powinien zapoznać się z pełną instrukcją używania zawartą w Ulotce dołączonej do opakowania.

- ✓ Należy zachować niniejszy przewodnik, aby w razie potrzeby móc go ponownie przeczytać. W tym miejscu należy zapisać swoje imię i nazwisko: _____
- ✓ Lek Toujeo® przepisano ściśle określonej osobie. Nie należy go przekazywać innym. Lek może zaszkodzić innej osobie, nawet jeśli objawy jej choroby są takie same.

Toujeo® SoloStar® jest jednorazowym wstrzykiwaczem zawierającym insulinę glargine 300 jednostek w mililitrze. Jest to zmodyfikowana insulina, bardzo podobna do insuliny ludzkiej. Lek Toujeo® wykazuje stałe i długotrwałe działanie zmniejszające stężenie cukru we krwi. Przeznaczony jest do stosowania raz na dobę.



Okienko wstrzykiwacza Toujeo® SoloStar® pokazuje liczbę jednostek leku Toujeo® gotowych do wstrzyknięcia.

- ✓ **Nie należy wykonywać żadnych przeliczeń dawki leku**
Należy rozpocząć leczenie z użyciem dawki zapisanej przez lekarza na receptycie

Insulina glargine 300 jednostek/ml (Toujeo®) i insulina glargine 100 jednostek/ml (Lantus®) nie są biologicznie równoważne i dlatego nie można ich stosować zamiennie bez dostosowania dawki (oznacza to, że nie są to takie same leki i nie wolno ich zamieniać bez dostosowania dawki).

Zamiana z jednego rodzaju terapii insuliną na inny powinna być dokonana jedynie z zalecenia lekarza. Zawsze należy stosować dawkę zaleconą przez lekarza.

Należy ściśle monitorować stężenie glukozy we krwi w okresie zamiany leczenia oraz w ciągu pierwszych tygodni leczenia nową insuliną.

W celu uzyskania dalszych informacji należy skonsultować się z lekarzem.

Przed wykonaniem wstrzyknięcia Toujeo®

- ✓ Należy zapoznać się z treścią instrukcji użycia zawartą w Ulotce dołączonej do opakowania
 - × Jeśli pacjent nie będzie postępował zgodnie z tą instrukcją, może podać za małą lub zbyt dużą dawkę insuliny
- Jeśli wystąpią jakiegokolwiek objawy niepożądane, w tym wszelkie objawy niepożądane niewymienione w ulotce, należy powiedzieć o tym lekarzowi lub farmaceucie.

Działania niepożądane można również zgłaszać do:

Sanofi-Aventis Sp. z o.o.

ul. Bonifraterska 17

00-203 Warszawa

tel. 22 28 00 000, fax 22 28 00 603

www.sanofi.pl