

Toujeo® 300 j./ml SoloStar®

roztwór do wstrzykiwań we wstrzykiwaczu

Toujeo® 300 j./ml DoubleStar™

roztwór do wstrzykiwań we wstrzykiwaczu

Przewodnik dla pacjentów i/lub opiekunów

- Jeśli przepisano Panu/Pani produkt leczniczy Toujeo®, musi Pan/Pani zostać przeszkolony/-a w zakresie używania wstrzykiwacza Toujeo® przez pracownika fachowego personelu medycznego i musi Pan/Pani zapoznać się z pełną treścią instrukcji użycia dołączonej do wstrzykiwacza.
- Ten dokument ma wyłącznie charakter przewodnika.
- Leczenie należy rozpocząć od dawki podanej w jednostkach na recepcie.

Ważne informacje dotyczące pierwszych tygodni leczenia insuliną Toujeo®

- Insulina glargine 300 j./ml (Toujeo®) i insulina glargine 100 j./ml **nie są biorównoważne i w związku z tym nie mogą być stosowane zamiennie bez odpowiedniej modyfikacji dawki** (oznacza to, że wymienione wyżej produkty różnią się od siebie i nie wolno zastępować jednego z tych produktów drugim produktem bez odpowiedniego dostosowania dawki).
- Zamiana jednej insuliny na drugą powinna nastąpić wyłącznie wówczas, gdy zadecyduje o tym lekarz. Należy zawsze przestrzegać dawki zalecanej przez lekarza.
- Konieczne jest ścisłe kontrolowanie stężenia glukozy we krwi w okresie zamiany produktu leczniczego oraz przez pierwsze tygodnie stosowania nowego schematu leczenia.
- **Insulina glargine 300 j./ml jest dostępna w dwóch dawkach całkowitych:**

Toujeo® SoloStar®
(wstrzykiwacz półautomatyczny
napętniony 1,5 ml/450 j.)



Toujeo® DoubleStar™
(wstrzykiwacz półautomatyczny
napętniony 3 ml/900 j.)



**Regulacja dawki w przypadku produktu Toujeo® SoloStar® następuje co 1 j.,
a w przypadku produktu Toujeo® DoubleStar™ następuje co 2 j.**

Podawana dawka to dawka wskazana w okienku dawki.

Proszę skonsultować się z pracownikiem fachowego personelu medycznego w celu uzyskania dalszych informacji. Przed wstrzyknięciem produktu leczniczego Toujeo® należy zapoznać się instrukcją użycia dołączoną do ulotki dla pacjenta.

Jeśli u pacjenta wystąpią jakiegokolwiek błędy w stosowaniu leku lub działania niepożądane, w tym wszelkie możliwe działania niepożądane niewymienione w ulotce, należy powiedzieć o tym lekarzowi lub farmaceutce.

Działania niepożądane można również zgłaszać do:
Sanofi-Aventis Sp. z o.o., ul. Bonifraterska 17, tel. 22 28 00 000, fax 22 28 00 603
www.sanofi.pl