

Toujeo® (insulin glargin 300 jedinica/mL)

Vodič za pacijente i/ili staratelje

Ako Vam je propisan lek Toujeo®, morate biti obučeni od strane zdravstvenog radnika kako pravilno da upotrebljavate pen Toujeo® SoloStar® i morate pažljivo pročitati Uputstvo za lek priloženo uz pen. Ova kartica služi samo kao vodič.

- ✓ Sačuvajte ovu karticu. Može biti potrebno da je ponovo pročitate.

Napišite svoje ime na kartici: _____

- ✗ Ovaj lek propisan je Vama i ne smete ga davati drugima. Može da im škodi, čak i kada imaju iste znake bolesti kao i Vi

Toujeo® SoloStar® je rastvor za injekciju u penu sa uloškom koji sadrži insulin glargin jačine 300 jedinica po mL. To je modifikovan insulin, vrlo sličan ljudskom insulinu. Toujeo® ravnomerno snižava vrednost šećera u krvi tokom dužeg vremenskog perioda. Primenjuje se jedanput na dan.



Prozorčić za prikaz doze na penu Toujeo® SoloStar® prikazuje broj jedinica leka Toujeo® koje će se ubrizgati.

- ✗ **Nemojte preračunavati dozu i počnite sa dozom u jedinicama napisanim na Vašem receptu**

Insulin glargin jačine 300 jedinica/mL (Toujeo®) i insulin glargin jačine 100 jedinica/mL (Lantus®) nisu bioekvivalentni i stoga nisu međusobno zamenljivi bez prilagođavanja doze (to znači da ovi lekovi nisu isti i da ne smete prelaziti s jednog na drugi lek bez prilagođavanja doze).

Prelazak s jedne insulinske terapije na drugu treba da bude samo kada to propiše Vaš lekar. Uvek treba slediti preporuku lekara o novoj dozi leka.

Koncentraciju glukoze u krvi treba pažljivo pratiti tokom prelaska i u prvim nedeljama nakon toga.

Za dodatne informacije obratite se svom lekaru.

Pre ubrizgavanja leka Toujeo®

- ✓ Pročitajte uputstvo za upotrebu koje se nalazi u Uputstvu za lek
- ✓ Ako ne pratite sve navedene instrukcije, može se dogoditi da ubrizgate previše ili premalo insulina
- ⓘ Ukoliko primetite bilo koje neželjeno dejstvo, obavestite Vašeg lekara ili farmaceuta.

Sumnju na neželjeno dejstvo lijeka prijavite Odjeljenju za farmakovigilancu Agencije za lijekove i medicinska sredstva Cme Gore (CALIMS), popunjavanjem obrasca za prijavljivanje neželjenih reakcija, koji možete preuzeti sa portala CALIMS (www.calims.me) i slanjem na jedan od sljedećih načina: • poštom na adresu: Agencija za lijekove i medicinska sredstva Cme Gore Bulevar Ivana Cmojevića 64a 81000 Podgorica • telefonom: +382(0)20 310 280 • telefaksom: +382(0)20 310 581 • elektronskom poštom: nezelijenadejstva@calims.me • putem IS zdravstvene zaštite: ukoliko Vam je dostupna aplikacija za prijavu neželjenih dejstava. Sumnju na neželjeno dejstvo lijeka možete prijaviti i pomoću aplikacije za online prijavu, koja je dostupna zdravstvenim radnicima preko portala CALIMS - www.calims.me). Takođe, sumnju na neželjene reakcije na lek možete da prijavite nosiocu dozvole za lek kompaniji sanofi-aventis d.s.d. Podgorica telefonom (+382 20 228 445), telefaksom (+382 20 223 045), putem elektronske pošte (e-mail: pharmacovigilance.montenegro@sanofi.com) ili pošte (adresa: sanofi-aventis d.s.d. Podgorica, Bulevar Svetog Petra Cetinjskog 114, 81 000 Podgorica).