



Toujeo (insulină glargin 300 u/ml) - Ghid pentru pacienți și/sau persoanele care îi îngrijesc

TOUJEO (INSULINĂ GLARGIN 300 U/ml)

Toujeo 300 unități/ml SoloStar soluție injectabilă în stilou injector (pen) preumplut
Toujeo 300 unități/ml DoubleStar soluție injectabilă în stilou injector (pen) preumplut

GHID PENTRU PACIENȚI ȘI/SAU PERSOANELE CARE ÎI ÎNGRIJESC:

- Dacă vi se prescrie Toujeo, trebuie să fiți instruit de către medicul dumneavoastră cu privire la modul de utilizare a stiloului injector (pen-ului) Toujeo și trebuie să citiți în întregime prospectul cu instrucțiunile de utilizare, care însoțește stiloul injector (pen-ul).
- Acest document este destinat doar ca ghid de recomandări.
- Începeți cu doza exprimată în unități, scrisă în prescripția dumneavoastră medicală.

Informații importante pentru primele săptămâni de la prescrierea Toujeo

- Insulina glargin 300 unități/ml (Toujeo) și insulina glargin 100 unități/ml (Lantus) nu sunt bioechivalente și, prin urmare, nu sunt interschimbabile fără ajustarea dozei (aceasta înseamnă că aceste insuline nu sunt la fel și nu trebuie să treceți de la o insulină la alta fără să vi se ajusteze doza).
- Schimbarea tratamentului de la o insulină la alta trebuie efectuată numai atunci când vă prescrie medicul dumneavoastră. Trebuie întotdeauna respectată doza recomandată de către medicul dumneavoastră.
- Valoarea glicemiei (zahărul din sângele dumneavoastră) trebuie supravegheată cu atenție în timpul schimbării tratamentului și, ulterior, în timpul primelor săptămâni de tratament.



- Insulina glargin 300 unități/ml este disponibilă în două forme de prezentare diferite:

Toujeo SoloStar
(pen preumplut a 1,5 ml /450 U)



Toujeo DoubleStar
(pen preumplut a 3 ml/900 U)



TREAPTA DE FIXARE A DOZEI DIN TOUJEO SOLOSTAR ESTE DE 1 UNITATE, IAR TREAPTA DE FIXARE A DOZEI DIN TOUJEO DOUBLESTAR ESTE DE 2 UNITĂȚI.

Doza administrată este cea evidențiată în fereastra dozei.

Vă rugăm să vă adresați medicului dumneavoastră pentru informații suplimentare. Înainte de a injecta Toujeo, citiți Instrucțiunile de utilizare care însoțesc prospectul din cutie. În cazul apariției unor erori de medicație sau reacții adverse, agresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului. Acestea includ orice reacții adverse nementionate în prospectul din ambalaj.

De asemenea, puteți raporta reacțiile adverse prin intermediul sistemului național de raportare la: Centrul Național de Farmacovigilență, Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România, Str. Aviator Sănătescu nr. 48, sector 1, 011478 – București; Tel: + 4 0757 117 259; Fax: +4 021 316 34 97; e-mail: adr@anm.ro; www.anm.ro.

Totodată, reacțiile adverse suspectate se pot raporta către reprezentanța locală a deținătorului autorizației de punere pe piață, la următoarele date de contact: Sanofi Romania S.R.L., telefon +40 (0) 21 317 31 36, e-mail pv.ro@sanofi.com.