

TOUJEO (INSULINĂ GLARGIN 300 U/ml)

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

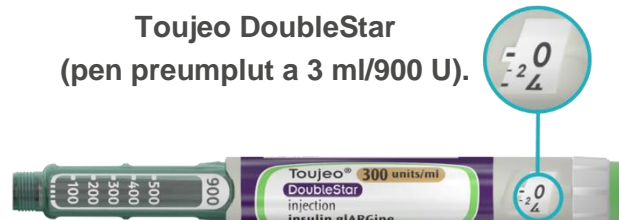
Toujeo 300 unități/ml DoubleStar soluție injectabilă în stilou injector (pen) preumplut

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:



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, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului. Acestea includ orice reacții adverse nemenționate 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 SRL, telefon +40 (0) 21 317 31 36, e-mail: pv.ro@sanofi.com.