

# 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 neželjene reakcije na ovaj lek možete prijaviti Agenciji za lekove i medicinska sredstva Srbije (ALIMS) putem online prijave dostupne na internet stranici [www.alims.gov.rs](http://www.alims.gov.rs) ili popunjavanjem obrasca za prijavu neželjene reakcije za pacijenta koji je dostupan na internet stranici [www.alims.gov.rs](http://www.alims.gov.rs) i slanjem poštom na adresu Agencija za lekove i medicinska sredstva Srbije, Vojvode Stepe 458, 11221 Beograd ili elektronskom poštom na adresu [nezeljene.reakcije@alims.gov.rs](mailto:nezeljene.reakcije@alims.gov.rs). Takođe, sumnju na neželjene reakcije možete da prijavite nosiocu dozvole za ovaj lek kompaniji sanofi-aventis d.o.o. Beograd telefonom (011 4422 900), telefaksom (+381 11 44 22 924), putem elektronske pošte (e-mail: [Pharmacovigilance.Serbia@sanofi.com](mailto:Pharmacovigilance.Serbia@sanofi.com)) ili pošte (adresa: sanofi-aventis d.o.o. Beograd, Španskih boraca 3/VI, 11 070 Beograd).