

Toujeo® (glargininsuliini 300 yksikköä/ml)

Opas terveydenhuollon ammattilaisille

Keskeiset turvallisuusasiat siirryttäessä toisesta insuliinista Toujeo®-insuliiniin tai Toujeo®-insuliinista toiseen insuliiniin

Tämä opas on tarkoitettu vain ohjeistukseksi. Terveydenhuollon ammattilaisten on luettava Toujeo®-insuliinin valmisteyhteenvedo ennen tämän kynän määräämistä ja toimittamista, ja potilasta on neuvottava lukemaan huolellisesti käyttöohjeet kynän mukana olevasta pakkausselosteesta.

Tärkeää tietoa annostelusta määrättäessä Toujeo®-insuliinia

Toujeo® SoloStar® on esitäytetty kynä, joka sisältää glargininsuliinia 300 yksikköä/ml. Toujeo® (glargininsuliini 300 yksikköä/ml) ja Lantus® (glargininsuliini 100 yksikköä/ml) eivät ole biologisesti samanarvoisia eivätkä suoraan keskenään vaihtokelpoisia ilman annosmuutoksia.



Seuraavat tiedot on kirjoitettava jokaiseen Toujeo®-lääkemääräykseen

- ✓ Kauppanimi ja konsentraatio (Toujeo® SoloStar® 300 yksikköä/ml)
- ✓ Suositeltu vuorokausiannos yksikköinä eri tilanteet huomioiden

Siirtyminen glargininsuliinista 100 yksikköä/ml Toujeo®-insuliiniin

- ✓ Toujeo®-insuliinin annostusta (annosta ja ajoitusta) on muutettava yksilöllisen hoitovasteen mukaan. Kliinisissä tutkimuksissa annoksen titrauksen jälkeen keskimäärin 10–18 % suurempi perusinsuliiniannos oli tarpeen tavoitellun plasman glukoositason saavuttamiseksi käytettäessä 300 yksikköä/ml -vahvuutta verrattuna glargininsuliiniin 100 yksikköä/ml.

Siirtyminen muista perusinsuliineista Toujeo®-insuliiniin

- ✓ Siirryttäessä kerran vuorokaudessa pistettävästä perusinsuliinista kerran vuorokaudessa pistettävään Toujeo®-insuliiniin voidaan käyttää samaa yksikkömäärää kuin aiemmassa perusinsuliinin annoksessa.
- ✓ Siirryttäessä kahdesti vuorokaudessa pistettävästä perusinsuliinista kerran vuorokaudessa pistettävään Toujeo®-insuliiniin suositeltu Toujeo®-aloitusannos on 80 % lopetettavan perusinsuliinin kokonaisvuorokausiannoksesta.

Siirryttäessä keskipitkävaikutteisesta tai pitkävaikutteisesta insuliinista Toujeo®-insuliiniin perusinsuliinin annosta sekä muuta meneillään olevaa diabeteslääkitystä voi olla tarpeen muuttaa.

Annosmuutokset ensimmäisinä viikkoina hoidon aloittamisesta

- ⚠ **Annosmuutokset voivat olla tarpeen potilaan siirtyessä käyttämään eri vahvuista insuliinia.**

Selitä potilaallesi, että Toujeo® ei ole biologisesti samanarvoinen eikä suoraan vaihtokelpoinen minkään muun perusinsuliinin, ei myöskään Lantus® 100 yksikköä/ml -insuliinin, kanssa ilman yksilöllisiä

Toujeo[®] (glargininsuliini 300 yksikköä/ml)

Opas terveydenhuollon ammattilaisille

Keskeiset turvallisuusasiat siirryttäessä toisesta insuliinista Toujeo[®]-insuliiniin tai Toujeo[®]-insuliinista toiseen insuliiniin

annosmuutoksia. Potilaan on seurattava verensokeria siirtymisen aikana ja ensimmäisinä viikkoina sen jälkeen.

- ✓ Toujeo[®]-insuliinin annostusta (annosta ja ajoitusta) on muutettava yksilöllisen hoitovasteen mukaan.
- ! **Huolellista verensokerin seuranta suositellaan siirtymisen aikana ja ensimmäisinä viikkoina sen jälkeen.**

Siirtyminen Toujeo[®]-insuliinista glargininsuliiniin 100 yksikköä/ml tai muihin perusinsuliineihin

Siirryttäessä Toujeo[®]-insuliinista (glargininsuliini 300 yksikköä/ml) Lantus[®]-insuliiniin (glargininsuliini 100 yksikköä/ml) hypoglykeemisten tapahtumien riski lisääntyy lähinnä ensimmäisen viikon aikana siirtymisestä. Hypoglykemian riskin pienentämiseksi annosta on pienennettävä noin 20 % siirryttäessä kerran vuorokaudessa pistettävästä Toujeo[®]-insuliinista (glargininsuliini 300 yksikköä/ml) kerran vuorokaudessa pistettävään Lantus[®]-insuliiniin (glargininsuliini 100 yksikköä/ml).

Lue lisätietoa Toujeo[®]-insuliinin valmisteyhteenvedosta.

Anna potilaallesi potilaskortti ja kehota häntä lukemaan se huolellisesti, kuten myös käyttöohjeet Toujeo[®] SoloStar[®] -pakkauksessa mukana olevasta pakkausselosteesta. Neuvo potilasta ottamaan kortti mukaan asioidessaan apteekissa.

Haittavaikutuksista ilmoittaminen: Ilmoita Toujeo[®] SoloStar[®] -kynän käyttöön mahdollisesti liittyvistä lääkitysvirheistä tai haittavaikutuksista Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskus Fimeaan: www.fimea.fi tai myyntiluvan haltijalle: drugsafety.finland@sanofi.com tai puh. 0201 200 368.