

# Toujeo® (insulin glargin 300 enheter/ml)

## Guide för hälso- och sjukvårdspersonal

Viktiga säkerhetsföreskrifter vid byte från ett annat insulin till Toujeo® eller från Toujeo® till ett annat insulin

Denna guide är endast avsedd för vägledning. Hälso- och sjukvårdspersonalen bör läsa produktinformationen för Toujeo® innan de förskriver eller expedierar denna penna och patienten bör rådas att noggrant läsa bruksanvisningen i bipacksedeln som medföljer pennan.

### Viktig information om doseringen när Toujeo® förskrivs

**Toujeo® SoloStar® är en förfylld penna, som innehåller insulin glargin 300 enheter/ml. Toujeo® (insulin glargin 300 enheter/ml) och Lantus® (insulin glargin 100 enheter/ml) är inte bioekvivalenta och inte direkt utbytbara utan dosjustering.**



**Följande information bör anges vid varje förskrivning av Toujeo®**

- ✓ Läkemedlets namn och koncentration (Toujeo® SoloStar® 300 enheter/ml)
- ✓ Den rekommenderade dygnsdosen som enheter vid olika situationer

### Byte från insulin glargin 100 enheter/ml till Toujeo®

- ✓ Dosregimen (dos och tidpunkt) av Toujeo® ska anpassas individuellt. I kliniska studier krävdes efter titring i genomsnitt 10-18% högre dos av basinsulinet för att uppnå målintervall för plasmaglukosnivåerna, när beredningsformen med 300 enheter/ml användes jämfört med insulin glargin 100 enheter/ml.

### Byte från andra basinsuliner till Toujeo®

- ✓ Byte från ett basinsulin, som ges en gång dagligen, till Toujeo® en gång dagligen kan göras enhet för enhet baserat på den tidigare dosen basinsulin.
- ✓ Vid byte från ett basinsulin, som ges två gånger dagligen, till Toujeo® som ges en gång dagligen, är den rekommenderade initiala dosen av Toujeo® 80% av den totala dagliga dosen av det tidigare basinsulinet.

**Vid byte från en behandlingsregim med ett medellångverkande eller långverkande insulin till en dosregim med Toujeo®, kan en ändring av dosen av basinsulinet krävas och annan samtidig behandling av hyperglykemi behöva anpassas.**

### Dosförändringar under de första veckorna av behandlingen

! **Dosjusteringar kan vara nödvändiga när patienten ställs om från en insulinstyrka till en annan.**

Förklara för patienten, att Toujeo® inte är bioekvivalent och därför inte är utbytbar med något annat basinsulin, inklusive Lantus® 100 enheter/ml, utan individuell dosanpassning. Patienten bör kontrollera

## Toujeo<sup>®</sup> (insulin glargin 300 enheter/ml)

### Guide för hälso- och sjukvårdspersonal

Viktiga säkerhetsföreskrifter vid byte från ett annat insulin till Toujeo<sup>®</sup> eller från Toujeo<sup>®</sup> till ett annat insulin

blodsockervärden under övergången och de närmast påföljande veckorna.

✓ Dosregimen (dos och tidpunkt) av Toujeo<sup>®</sup> ska anpassas individuellt.

⚠ **Noggrann kontroll av metabolismen rekommenderas under omställningen och under de närmast påföljande veckorna.**

### Byte från Toujeo<sup>®</sup> till insulin glargin 100 enheter/ml eller något annat basinsulin

Byte från Toujeo<sup>®</sup> (insulin glargin 300 enheter/ml) till Lantus<sup>®</sup> (insulin glargin 100 enheter/ml) ger upphov till en ökad risk för hypoglykemi, främst under den första veckan efter bytet. För att minska risken för hypoglykemi ska patienter, som ändrar sin basinsulinregim från behandling med Toujeo<sup>®</sup> (insulin glargin 300 enheter/ml) en gång dagligen till en behandling med Lantus<sup>®</sup> (insulin glargin 100 enheter/ml) en gång dagligen, minska dosen med 20%.

Läs produktresumén för Toujeo<sup>®</sup> för ytterligare information.

**Ge patienten ett patientkort och råd henne/honom att läsa det noggrant, liksom bruksanvisningen i bipacksedeln som medföljer Toujeo<sup>®</sup> SoloStar<sup>®</sup>-förpackningen. Uppmana patienten att ta med sig patientkortet till apoteket.**

**Rapportering av biverkningar:** Rapportera felmedicinering eller biverkningar eventuellt förknippade med användning av Toujeo<sup>®</sup> SoloStar<sup>®</sup>-pennan till Säkerhets- och utvecklingscentret för läkemedelsområdet Fimea: [www.fimea.fi](http://www.fimea.fi) eller innehavaren av godkännandet för försäljning: [drugsafety.finland@sanofi.com](mailto:drugsafety.finland@sanofi.com) eller tel. 0201 200 368.