

Toujeo® 300 j./ml SoloStar® roztwór do wstrzykiwań we wstrzykiwaczu

Toujeo® 300 j./ml DoubleStar™ roztwór do wstrzykiwań we wstrzykiwaczu

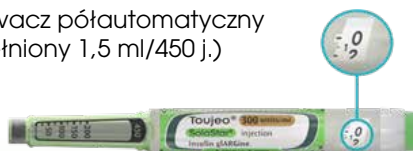
Przewodnik dla pracowników fachowego personelu medycznego

- Ten dokument ma wyłącznie charakter przewodnika i ma pomóc w uniknięciu błędów w stosowaniu leków. Przed przepisaniem i wydaniem pacjentowi wstrzykiwacza Toujeo® należy zapoznać się z Charakterystyką Produktu Lecznego (ChPL).
- Przed pierwszym przepisaniem lub wydaniem pacjentowi produktu leczniczego Toujeo® lub przed zmianą wstrzykiwacza na inny należy przekazać pacjentowi Przewodnik dla pacjenta. Przewodnik będzie źródłem niezbędnych informacji na temat sposobu użycia produktu leczniczego Toujeo® dla pacjentów i ich opiekunów, co pozwoli zmniejszyć ryzyko błędów podczas stosowania leku.

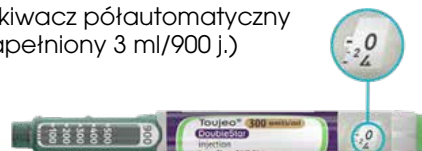
Ważne informacje o dostosowaniu dawki w pierwszych tygodniach leczenia produktem leczniczym Toujeo®

- **Insulina glargine 100 j./ml i produkt leczniczy Toujeo® (insulina glargine 300 j./ml) nie są biorównoważne i w związku z tym nie mogą być stosowane zamiennie** bez odpowiedniej modyfikacji dawki.
- W przypadku zmiany preparatu insuliny na preparat o innym stężeniu może być konieczna modyfikacja dawki.
- Dawkowanie produktu leczniczego Toujeo® (dawkę oraz porę stosowania) należy dostosować do indywidualnej odpowiedzi pacjenta na leczenie. W celu osiągnięcia docelowej wartości stężenia glukozy we krwi wymagana dawka insuliny Toujeo® 300 j./ml po okresie dostosowania dawki może być większa o ok. 10–18% niż w przypadku produktów dawce 100 j./ml.
- **Produkt Toujeo® (insulina glargine 300 j./ml) jest dostępny w dwóch dawkach całkowitych:**

Toujeo® SoloStar®
(wstrzykiwacz półautomatyczny
napętniony 1,5 ml/450 j.)



Toujeo® DoubleStar™
(wstrzykiwacz półautomatyczny
napętniony 3 ml/900 j.)



**Regulacja dawki w przypadku produktu Toujeo® SoloStar® następuje co 1 j.,
a w przypadku produktu Toujeo® DoubleStar™ następuje co 2 j.**

Podawana dawka to dawka wskazana w okienku dawki.

Zamiana innych insulin bazalnych na produkt leczniczy Toujeo®

- Po zamianie schematu leczenia z zastosowaniem insuliny o pośrednim czasie działania lub insuliny o długim czasie działania na schemat z użyciem produktu leczniczego Toujeo® 300 j./ml może być konieczna zmiana dawki insuliny bazalnej oraz dostosowanie dawki innych stosowanych leków przeciwcukrzycowych. Zaleca się ściśle monitorowanie parametrów metabolicznych w okresie zamiany produktu leczniczego oraz przez pierwsze tygodnie stosowania nowego schematu leczenia.
- **Podczas zamiany insuliny bazalnej przyjmowanej raz na dobę na produkt leczniczy Toujeo® przyjmowany raz na dobę** jednostki insuliny można przeliczyć jeden do jednego w oparciu o poprzednią dawkę.
- **Podczas zamiany insuliny bazalnej przyjmowanej dwa razy na dobę na produkt leczniczy Toujeo® przyjmowany raz na dobę** zalecana dawka początkowa produktu leczniczego Toujeo® wynosi 80% całkowitej dawki dobowej odstawianej insuliny bazalnej.
- Pacjenci powinni kontrolować stężenie glukozy we krwi w okresie zamiany produktu leczniczego oraz przez pierwsze tygodnie stosowania nowego schematu leczenia.

Zamiana produktu leczniczego Toujeo® na inne insuliny bazalne

- Przejście z produktu leczniczego Toujeo® (insulina glargine 300 j./ml) na produkt Lantus® (insulina glargine 100 j./ml) skutkuje zwiększeniem ryzyka epizodów hipoglikemii, głównie w pierwszym tygodniu po zamianie produktu leczniczego.
- Aby ograniczyć ryzyko hipoglikemii, pacjenci zmieniający schemat leczenia insuliną bazalną i przechodzący ze stosowania produktu leczniczego Toujeo® przyjmowanego raz na dobę na produkt Lantus® przyjmowany raz na dobę powinni zmniejszyć dawkę o 20%.

Szczegółowe zalecenia dotyczące przepisywania produktu leczniczego Toujeo® znajdują się w charakterystyce produktu leczniczego.

Należy przekazać pacjentowi Przewodnik dla pacjenta i zalecić jego uważne przeczytanie; pacjent powinien także zapoznać się z instrukcją użycia dołączoną do opakowania produktu leczniczego Toujeo®.

Zgłaszanie zdarzeń niepożądanych

Błędy medyczne oraz jakiegokolwiek podejrzewane działania niepożądane należy zgłaszać do:
Sanofi-Aventis Sp. z o.o., ul. Bonifraterska 17, tel. 22 28 00 000, fax 22 28 00 603

www.sanofi.pl