

TOUJEO® (GLARGININSULIINI 300 yksikköä/ml)

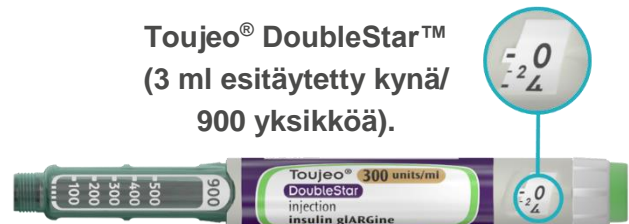
Toujeo® 300 yksikköä/ml SoloStar® injektioneste, liuos, esitäytetty kynä
Toujeo® 300 yksikköä/ml DoubleStar™ injektioneste, liuos, esitäytetty kynä

OPAS TERVEYDENHUOLLON AMMATTILAISILLE

- Tämä opas on tarkoitettu vain ohjeistukseksi ja auttaa välttämään lääkitysvirheitä. Terveysthuollon ammattilaisten on luettava Toujeo®-insuliinin valmisteyhteenveto ennen kynän määräämistä ja toimittamista.
- Anna potilaallesi Potilasopas ennen kuin määrät tai toimitat Toujeo®-insuliinia hänelle ensimmäisen kerran, tai jos kynä vaihdetaan. Tällä on tarkoitus varmistaa, että potilas ja hänen hoitajansa/huoltajansa ovat tietoisia miten Toujeo®-kyniä käytetään, ja täten pienentää lääkitysvirheiden riskiä.

Tärkeää tietoa Toujeo®-insuliinin annostelusta ensimmäisten käyttöviikkojen aikana

- Glargininsuliini 100 yksikköä/ml ja Toujeo (glargininsuliini 300 yksikköä/ml) eivät ole biologisesti samanarvoisia ja siten vaihtokelpoisia ilman annosmuutoksia.
- Annosmuutos voi olla tarpeen, kun potilaan käyttämän insuliinin vahvuutta muutetaan.
- 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.
- Toujeo® (glargininsuliini 300 yksikköä/ml) on saatavilla kahdessa eri kynässä:



Toujeo® SoloStar® -kynän annosväli on 1 yksikkö ja Toujeo® DoubleStar™ -kynän annosväli on 2 yksikköä.

Pistettävien annosten lukumäärä on nähtävissä annosikkunassa.

Siirtyminen muista perusinsuliineista Toujeo®-insuliiniin

- Siirryttäessä keskipitkävaikutteisesta tai pitkävaikutteisesta insuliinista Toujeo®-insuliiniin perusinsuliinin annosta sekä muuta meneillään olevaa diabeteslääkitystä voi olla tarpeen muuttaa. Huolellista verensokerin seurantaa suositellaan siirtymisen aikana ja ensimmäisinä viikkoina sen jälkeen.
- **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 perusinsuliiniin kokonaisvuorokausiannoksesta.
- Huolellista verensokerin seurantaa suositellaan siirtymisen aikana ja ensimmäisinä viikkoina sen jälkeen.

Siirtyminen Toujeo®-insuliinista 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 lisätieto Toujeo®-insuliinin valmisteyhteenvedosta.

Anna potilaallesi potilasopas ja kehota häntä lukemaan se huolellisesti, kuten myös käyttöohjeet Toujeo®-pakkauksessa olevasta pakkausselosteesta.

Neuvo potilasta ottamaan potilasopas mukaan asioidessaan apteekissa.

Haittavaikutuksista ilmoittaminen

Ilmoita Toujeo®-kynän käyttöön mahdollisesti liittyvistä lääkitysvirheistä ja haittavaikutuksista Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskus Fimeaan: www.fimea.fi tai myyntiluvan haltijalle: pharmacovigilance.finland@sanofi.com tai puh. 020 120 0368