



Si su profesional de la salud le prescribió Toujeo[®], debe recibir capacitación sobre cómo utilizar la pluma Toujeo[®] SoloStar[®] y debe leer las instrucciones completas del folleto de uso que acompaña a la pluma. Esta tarjeta se proporciona solo como guía.

- ✓ Guarde esta tarjeta. Es posible que tenga que volver a leerla.
Escriba su nombre en esta tarjeta: _____
- ✗ Este medicamento ha sido recetado solo para usted. No lo pase a otros.
Puede dañarlos, incluso si sus signos de enfermedad son los mismos que los suyos.

Toujeo[®] SoloStar[®] es una pluma de inyección precargada que contiene insulina glargina 300 unidades por ml. Es una insulina modificada, muy similar a la insulina humana. Toujeo[®] reduce el azúcar en la sangre de manera constante durante un largo período de tiempo. Se utiliza para una dosis diaria.



La ventana de dosis de la pluma Toujeo[®] SoloStar[®] muestra la cantidad de unidades de Toujeo[®] que se inyectarán.

- ✗ No vuelva a calcular la dosis y comience con la dosis en unidades escritas en su receta médica

La insulina glargina 300 unidades / ml (Toujeo[®]) y la insulina glargina 100 unidades / ml (Lantus[®]) no son bioequivalentes y, por lo tanto, no son intercambiables sin un ajuste de dosis (esto significa que los medicamentos no son lo mismo y no debe cambiar entre ellos sin ajustar la dosis).

El cambio de una terapia de insulina a otra solo debe hacerse cuando lo prescriba su proveedor de atención médica. Siempre se debe seguir la dosis recientemente recomendada por su proveedor de atención médica.

Su glucosa en sangre necesita ser monitoreada de cerca durante el cambio y las semanas iniciales posteriores.

Consulte a su proveedor de atención médica para obtener más información.

Antes de inyectar Toujeo[®]

- ✓ Lea las instrucciones de uso que vienen con el prospecto.
- ! Si no sigue todas estas instrucciones, puede recibir demasiada o muy poca insulina. Si tiene algún efecto secundario, hable con su médico o farmacéutico. Esto incluye los posibles efectos secundarios que no figuran en este prospecto.

También puede informar los efectos secundarios a Sanofi por teléfono +511 6319190 o por correo electrónico a Farmacovigilancia.Peru@sanofi.com.