

Esta información se suministra solo como una guía. Los profesionales de la salud deben consultar la información de prescripción de Toujeo<sup>®</sup> antes de recetar y dispensar este lapicero, y aconsejar a los pacientes que lean las instrucciones completas de uso del folleto que acompaña al lapicero.

### INFORMACIÓN IMPORTANTE SOBRE LA DOSIFICACIÓN AL RECETAR TOUJEO<sup>®</sup>



**Toujeo SoloStar<sup>®</sup>** es una pluma precargada que contiene insulina glargina 300 unidades / ml. Toujeo<sup>®</sup> (insulina glargina 300 unidades / ml) y Lantus<sup>®</sup> (insulina glargina 100 unidades / ml) no son bioequivalentes y, por lo tanto, **no son intercambiables sin un ajuste de dosis.**

#### La siguiente información debe estar escrita en cada receta para Toujeo<sup>®</sup>

- Nombre comercial y concentración (Toujeo<sup>®</sup> SoloStar<sup>®</sup> 300 unidades / ml)
- Dosis diaria recomendada en unidades según las diferentes situaciones descritas

La ventana de dosis de la pluma Toujeo<sup>®</sup> SoloStar<sup>®</sup> muestra la cantidad de unidades de Toujeo<sup>®</sup> que se inyectarán.

#### Iniciación

- Pacientes con diabetes mellitus tipo 1: Toujeo<sup>®</sup> debe usarse una vez al día en combinación con insulina de acción rápida y ajustarse de acuerdo a la respuesta individual
- Pacientes con diabetes mellitus tipo 2: la dosis inicial diaria recomendada es 0.2 unidades / kg seguido de ajustes de dosis individuales

#### Cambiar de insulina glargina 100 unidades / ml a Toujeo<sup>®</sup>

- El cambio de insulina glargina 100 unidades / ml a Toujeo<sup>®</sup> una vez al día se puede hacer unidad a unidad según la dosis previa.

#### Cambiar de otras insulinas basales a Toujeo<sup>®</sup>

- El cambio de insulinas basales una vez al día a Toujeo<sup>®</sup> una vez al día se puede hacer unidad por unidad según la dosis previa.
- Cambiando de insulinas basales dos veces al día a Toujeo<sup>®</sup> una vez al día, la dosis inicial recomendada de Toujeo<sup>®</sup> es el 80% de la dosis diaria total de insulina basal que se está descontinuando.

**Cuando se cambia de un régimen de tratamiento con un producto de insulina de acción intermedia o prolongada a un régimen con Toujeo<sup>®</sup>, puede ser necesario un cambio de la dosis de insulina basal y es posible que sea necesario ajustar el tratamiento anti-hiperglucémico concomitante.**

#### AJUSTES DURANTE LAS PRIMERAS SEMANAS

**Puede ser necesario un ajuste de dosis cuando los pacientes cambian a una insulina con una concentración diferente.**

Explique a su paciente que Toujeo<sup>®</sup> no es bioequivalente y no es intercambiable con ninguna otra insulina basal, incluyendo Lantus 100 unidades / ml, sin ajuste de dosis individualizado. La monitorización de la glucosa en sangre por parte de los pacientes es necesaria durante el cambio y las semanas iniciales posteriores.

- El régimen de dosis de Toujeo<sup>®</sup> (dosis y tiempo) debe ajustarse de acuerdo con la respuesta individual al tratamiento. En el entorno de ensayos clínicos, después de la titulación inicial, en promedio, se necesitaba una dosis basal de insulina 10-18% más alta para alcanzar los rangos objetivo de los niveles de glucosa en plasma cuando se usa la formulación de 300 unidades / ml en comparación con la formulación de 100 unidades / ml

**Se recomienda un control metabólico estricto durante el cambio y en las semanas iniciales posteriores.**



#### CAMBIO DE TOUJEO<sup>®</sup> A INSULINA GLARGINA 100 UNIDADES / ML U OTROS PRODUCTOS DE INSULINA BASAL

El cambio de Toujeo<sup>®</sup> (insulina glargina 300 unidades / ml) a Lantus<sup>®</sup> (insulina glargina 100 unidades / ml) da como resultado un mayor riesgo de eventos hipoglucémicos, principalmente en la primera semana después del cambio. Para reducir el riesgo de hipoglucemia, los pacientes que están cambiando su régimen de insulina basal de Toujeo<sup>®</sup> una vez al día (insulina glargina 300 unidades / ml) a un régimen una vez al día con Lantus<sup>®</sup> (insulina glargina 100 unidades / ml) deben reducir su dosis en 20 %

Consulte el resumen de características del producto Toujeo<sup>®</sup> para obtener recomendaciones de prescripción extendidas.

**Entregue una tarjeta de paciente a su paciente y recomíndele que la lea detenidamente, así como las instrucciones de uso que se incluyen en el paquete de Toujeo<sup>®</sup> SoloStar<sup>®</sup>. Invite a su paciente a tomar la tarjeta cuando vaya a la farmacia.**

Informe de eventos adversos: informe errores de medicación o cualquier efecto secundario sospechoso de estar asociado con el uso de la pluma Toujeo<sup>®</sup> SoloStar<sup>®</sup> a Sanofi, por teléfono en +511 631 9100 o por correo electrónico [Farmacovigilancia.Peru@sanofi.com](mailto:Farmacovigilancia.Peru@sanofi.com)