

Toujeo® (insulina glargina 300 U/mL, solución inyectable): información importante para EVITAR ERRORES DE DOSIFICACIÓN DEL MEDICAMENTO

Febrero 2021

Estimado profesional sanitario,

Le hacemos llegar esta carta con el objetivo de proporcionarle información que le ayude a evitar posibles errores de dosificación asociados al uso de Toujeo® (insulina glargina 300 U/mL), medicamento indicado en el tratamiento de la diabetes mellitus en adultos, adolescentes y niños a partir de los 6 años.

RESUMEN

- Toujeo® (insulina glargina 300 U/mL) está disponible en dos presentaciones diferentes:
 - Toujeo® SoloStar®: 1,5 mL de bolígrafo precargado/450 U.
 - Toujeo® DoubleStar®: 3 mL de bolígrafo precargado/900 U.
- El incremento de la dosis en Toujeo® SoloStar® es de 1 U y el incremento de la dosis en Toujeo® DoubleStar® es de 2 U.
- Toujeo® (insulina glargina 300 U/mL) e insulina glargina 100 U/mL no son bioequivalentes y por tanto no son intercambiables sin realizar un ajuste previo de dosis.
- Puede ser necesario ajustar la dosis cuando se cambia de Toujeo® a una insulina de diferente concentración o viceversa.

Junto a esta carta se le proporcionará el siguiente material sobre prevención de riesgos:

- **Guía para profesionales sanitarios, cuyo objetivo es informar sobre los posibles errores de medicación asociados a este tratamiento.**
- **Guía para pacientes. Usted deberá proporcionar este documento a todos sus pacientes en tratamiento con Toujeo® y explicarles los distintos aspectos de este.**

También se le proporcionará la Ficha Técnica de Toujeo®.

Los documentos anteriormente mencionados los encontrará en la página web del Centro de Información Online de Medicamentos de la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios (<https://cima.aemps.es/cima/publico/detalle.html?nregistro=100133034>).

Además, si tiene alguna pregunta sobre el contenido de esta carta o del material informativo adjunto, o si necesita copias adicionales de dicho material, por favor contacte con el Departamento de Farmacovigilancia de Sanofi (es-farmacovigilancia@sanofi.com) o visite el siguiente sitio web <https://www.vigimed.es/>

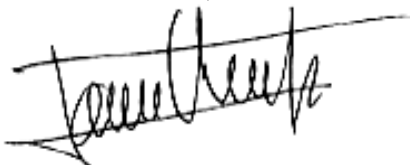
Notificación de sospechas de reacciones adversas:

Se recuerda la importancia de notificar cualquier sospecha de errores de medicación o reacciones adversas a través del Centro Autonómico de Farmacovigilancia correspondiente o a través del formulario electrónico disponible en <https://www.notificaRAM.es>

Por favor consulte la Ficha Técnica adjunta para Toujeo®.

Para más información, por favor llame a Sanofi al 93 485 9649

Atentamente,



Xavier Marfà