

No realice ningún nuevo cálculo de la dosis y comience con la dosis en unidades escritas en su receta médica o que le ha indicado su médico.

Información sobre prevención de riesgos autorizada por la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios (AEMPS) junio 2015



La ventana de dosis de la pluma Toujeo[®] muestra el número de unidades de Toujeo[®] que van a inyectarse.

Toujeo[®] SoloStar[®] es una pluma de inyección precalorada que contiene 300 unidades/ml de insulina glargina que reduce su azúcar en sangre de forma continua durante un periodo prolongado de tiempo. Se utiliza una vez al día.

Toujeo[®] (insulina glargina 300 unidades/ml) Tarjeta de información para pacientes y/o cuidadores

Al prescribirle este medicamento, su profesional sanitario deberá enseñarle cómo utilizar la pluma Toujeo[®] SoloStar[®] y usted deberá leer el prospecto con las instrucciones completas de uso que acompañan a la pluma. Esta tarjeta se proporciona únicamente a modo de guía.

- ✓ Conserve esta tarjeta y llévela consigo. Puede necesitar volver a leerla.

Escriba su nombre en la tarjeta: _____

Toujeo® (insulina glargina 300 unidades/ml) Tarjeta de información para pacientes y/o cuidadores

La insulina glargina 300 unidades/ml (Toujeo®) e insulina glargina 100 unidades/ml (Lantus®) no son intercambiables sin ajuste de la dosis (esto significa que estos medicamentos no son iguales y no debe cambiar de uno al otro sin ajustar la dosis).

El cambio de un tratamiento con insulina a otro únicamente debe realizarse cuando lo prescriba su profesional sanitario. Siempre debe seguir la nueva dosis que le haya recomendado su profesional sanitario.

Su glucosa en sangre necesita estar controlada durante el cambio y en las primeras semanas después del mismo. Consulte a su profesional sanitario para 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.

Comunicación de efectos adversos

Si experimenta algún tipo de efecto adverso, consulte a su médico, incluso si se trata de posibles efectos adversos que no aparecen en el prospecto. También puede comunicarlos directamente a través del Sistema Español de Farmacovigilancia de Medicamentos de Uso Humano, www.notificaram.es.

También puede notificar efectos adversos a Sanofi por teléfono en el 934859649 o por correo electrónico <es-farmacovigilancia@sanofi.com>