

# Brochure voor zorgverleners over de risico's van insuline glargine 300 eenheden/ml (Toujeo)

Dit materiaal beschrijft aanbevelingen om belangrijke risico's van insuline glargine 300 eenheden/ml te beperken of te voorkomen. Het materiaal is beoordeeld door het College ter Beoordeling van Geneesmiddelen (CBG). Insuline glargine 300 eenheden/ml is geïndiceerd voor de behandeling van diabetes mellitus bij volwassenen.

- Deze brochure bevat aanbevelingen om medicatiefouten te voorkomen. Insuline glargine 300 eenheden/ml is beschikbaar in 2 verschillende presentaties: SoloStar voorgevulde pen (1 doseerstap = 1 eenheid) en DoubleStar voorgevulde pen (1 doseerstap = 2 eenheden).
- Raadpleeg de samenvatting van de productkenmerken (SmPC) voordat u één van de pennen voorschrijft of toedient.
- Geef uw patiënten de patiëntengids voordat u insuline glargine 300 eenheden/ml voor het eerst voorschrijft of toedient of wanneer u overschakelt naar een nieuwe pen om ervoor te zorgen dat uw patiënten en hun verzorgers goed geïnformeerd zijn over het gebruik van insuline glargine 300 eenheden/ml om het risico op medicatiefouten te verminderen.
- Geef ook de gebruiksaanwijzing die in de verpakking wordt verstrekt.
- Nodig uw patiënten uit om de gids mee te nemen wanneer hij/zij naar de apotheek gaat.

## Belangrijke informatie over aanpassingen tijdens de eerste weken bij het voorschrijven van insuline glargine 300 eenheden/ml

- **Insuline glargine 100 eenheden/ml en insuline glargine 300 eenheden/ml zijn niet bio-equivalent en zijn daarom niet onderling uitwisselbaar** zonder dosisaanpassing.
- Dosisaanpassing kan nodig zijn wanneer patiënten worden overgezet op een insuline met een andere sterkte.
- Het insuline glargine 300 eenheden/ml-dosisregime (dosis en timing) moet worden aangepast volgens individuele respons op de behandeling. Na titratie is gemiddeld een 10-18% hogere basale insulinedosis nodig om de doelwaarden te bereiken voor de plasmaglucosespiegels bij gebruik van de insuline glargine 300 eenheden/ml vergeleken met insuline glargine 100 eenheden/ml.
- **Insuline glargine 300 eenheden/ml is beschikbaar in 2 verschillende presentaties:**

**Toujeo SoloStar**  
(1,5 ml voorgevulde pen/  
450 eenheden)



**Toujeo DoubleStar**  
(3 ml voorgevulde pen/  
900 eenheden)



**De dosisverhoging in Toujeo SoloStar gaat per 1 eenheid  
en de dosisverhoging in Toujeo DoubleStar gaat per 2 eenheden.**

De afgegeven dosis wordt weergegeven in het dosisvenster.

## Omzetting van andere basale insulines naar insuline glargine 300 eenheden/ml

- Indien overgegaan wordt van een behandelingschema met een middellang- of langwerkend insuline naar een behandelingschema met insuline glargine 300 eenheden/ml, kan een verandering van de dosis basale insuline gewenst zijn en moet de gelijktijdige anti-hyperglycemische behandeling mogelijk bijgesteld worden.
- Nauwgezette metabole controle wordt aanbevolen tijdens de omzetting en in de eerste weken daarna.
- **Omzetten van basale insulines eenmaal daags naar insuline glargine 300 eenheden/ml eenmaal daags** kan eenheid-voor-eenheid worden gedaan op basis van de vorige dosis.
- **Wanneer wordt overgegaan van tweemaal daags basale insulines naar eenmaal daags** is de aanbevolen startdosis insuline glargine 300 eenheden/ml 80% van de totale dagelijkse dosis basale insuline die wordt gestopt.
- Controle van de bloedglucosespiegels door patiënten is nodig tijdens de overstap en de eerste weken daarna.

## Omzetting van insuline glargine 300 eenheden/ml naar andere basale insulines

- Het omzetten van insuline glargine 300 eenheden/ml naar insuline glargine 100 eenheden/ml resulteert in een verhoogd risico op hypoglykemische voorvallen, voornamelijk in de eerste week na het omzetten.
- Patiënten die hun basale insulinerégime veranderen van een insulinerégime met eenmaal daags insuline glargine 300 eenheden/ml naar een eenmaal daags régime met insuline glargine 100 eenheden/ml dienen hun dosis met 20% te verlagen om het risico op hypoglykemie te verkleinen.

### Melden van bijwerkingen:

Meld bijwerkingen bij het Nederlands Bijwerkingencentrum Lareb. Het is belangrijk om na toelating van het geneesmiddel vermoedelijke bijwerkingen te melden. Op deze wijze kan de verhouding tussen voordelen en risico's van het geneesmiddel voortdurend worden gevolgd.

Beroepsbeoefenaren in de gezondheidszorg wordt verzocht alle vermoedelijke bijwerkingen te melden via het Nederlands Bijwerkingen Centrum Lareb. Bijwerkingen kunnen ook altijd gemeld worden bij de houder van de handelsvergunning van het product. De naam en contactgegevens van de vergunninghouder staan vermeld op de verpakking en in de bijsluiters (telefoonnummer 020 245 4000 of e-mail [meldpunt.nl@sanofi.com](mailto:meldpunt.nl@sanofi.com)).

### Extra materiaal

U kunt extra materiaal online printen via [www.sanofi.nl/geneesmiddelen/toujeo](http://www.sanofi.nl/geneesmiddelen/toujeo). Aanvullende informatie betreffende insuline glargine 300 eenheden/ml is beschikbaar in de Samenvatting van productkenmerken (SmPC) en bijsluiters op [www.cbg-meb.nl](http://www.cbg-meb.nl)

Voor additionele informatie of bij vragen kunt u bellen met Sanofi (020 245 4000).