



## Levemir® läuft ab Q2 2025 aus<sup>1</sup>

# Toujeo® bleibt

|                      |                       | Insulindosis <sup>†</sup> |
|----------------------|-----------------------|---------------------------|
| 1 × täglich Levemir® | ▶ 1 × täglich Toujeo® | 1:1 <sup>§</sup>          |
| 2 × täglich Levemir® | ▶ 1 × täglich Toujeo® | -20 %                     |

- Während der Umstellung und in den ersten Wochen danach wird eine engmaschige Stoffwechselüberwachung empfohlen.<sup>2</sup>

Levemir® ist eine eingetragene Marke von Novo Nordisk.

† Auf der Basis der Einheiten.

§ Die Umstellung von einem einmal täglich verabreichten Basalinsulin auf einmal täglich verabreichtes Toujeo® kann eins zu eins auf Basis der Einheiten der bisherigen Basalinsulindosis erfolgen. Bei Umstellung von zweimal täglich verabreichtem Basalinsulin auf einmal täglich verabreichtes Toujeo® beträgt die empfohlene Anfangsdosis von Toujeo® 80 % der Gesamttagesdosis des abgesetzten Basalinsulins.<sup>2</sup> Diese Hinweise basieren auf Studiendaten; die exakte Einstellung Ihrer Patient\*innen muss individuell ermittelt werden. Siehe auch Toujeo®-Fachinformation.<sup>2</sup>

# Toujeo® ist zugelassen zur Behandlung von Diabetes mellitus bei Erwachsenen, Jugendlichen und Kindern ab 6 Jahren.<sup>2</sup>

1. Bundesinstitut für Arzneimittel und Medizinprodukte (BfArM). Informationsschreiben der Novo Nordisk Pharma GmbH über die Einstellung von Fertigarzneimittel mit den Wirkstoffen Insulin human und Insulin detemir, 03.11.2025; verfügbar unter: <https://www.bfarm.de/SharedDocs/Downloads/DE/Arzneimittel/Zulassung/amInformationen/Lieferengpaesse...> [zuletzt aufgerufen: 24.11.2025] 2. Toujeo® Fachinformation, Stand November 2023.

**Toujeo® 300 Einheiten/ml SoloStar®, Injektionslösung in einem Fertipen · Toujeo® 300 Einheiten/ml DoubleStar®, Injektionslösung in einem Fertipen**

**Wirkstoff:** Insulin glargin. **Zusammens.:** 300 Einheiten Insulin glargin/ml (entsprechend 10,91 mg) SoloStar-Pen: Ein Pen enthält 1,5 ml Injektionslösung, entsprechend 450 Einheiten. DoubleStar-Pen: Ein Pen enthält 3 ml Injektionslösung, entsprechend 900 Einheiten. **Sonst. Bestandt.:** Zinkchlorid, Metacresol (Ph.Eur.), Glycerol, Salzsäure, Natriumhydroxid, Wasser für Injektionszwecke. **Anw.-Geb.:** Diabetes mellitus bei Erwachsenen, Jugendlichen u. Kindern ab 6 Jahren. **Gegenanz.:** Überempfindlichk. gegen d. Wirkstoff/sonstige Bestandt. **Warnhinw. u. Vorsichtsm.:** Arzneimittel für Kinder unzugänglich aufbewahren. Nur in diesem Pen anwenden, sonst kann schwe-re Überdosierung auftreten. Nur klare und farblose Lösungen verwenden. **Nebenwirk.:** *Immunsyst.:* Selten allerg. Reaktionen. *Stoffwechsel/Ernährungsstör.:* Sehr häufig Hypoglykämie. *Nervensyst.:* Sehr selten Geschmacksstör. *Augen:* Selten Sehstörungen, Retinopathie. *Haut/Unterhautzellgeweb.:* Häufig Lipohypertrophie, gelegentl. Lipoatrophie, nicht bekannt kutane Amyloidose. *Skelettmusk./Bindegew./Knochen:* Sehr selten Myalgie. *Allg./Verabr.art:* Häufig Reakt. a. d. Einstichstelle, selten Ödeme. **Verschreibungspflichtig.** Zulassungsinhaber: **Sanofi-Aventis Deutschland GmbH**, D 65926 Frankfurt am Main, Deutschland. Stand: November 2023

Sanofi-Aventis Deutschland GmbH | Industriepark Höchst, K703 | 65926 Frankfurt | [www.sanofi.de](http://www.sanofi.de).

MAT-DE-2405060-1.0-01/2025  
MAT-DE-2500578-1.0-02/2025