

INFORMACIÓN ADICIONAL

7+13. DESCRIBIR REACCIÓN(ES) continuación

No se proporcionaron los antecedentes médicos, los tratamientos médicos, las vacunas, la medicación concomitante ni los antecedentes familiares del paciente.

En febrero de 2025, la paciente empezó a tomar LANTUS SOLOSTAR (INSULINA GLARGINA) Solución inyectable 100 UI/ml a una dosis de 12 iu por la mañana y 16 iu por la noche por vía subcutánea para la diabetes mellitus tipo 2(Pauta inadecuada de administración del producto) (latencia en el mismo día) (número de lote, fecha de caducidad desconocidos).

Se podría solicitar información sobre el número de lote y la fecha de caducidad correspondientes al momento en que ocurrió el evento.

Se desconocen las medidas tomadas con Insulina glargina (Lantus Solostar).

Esta notificación de sospecha de reacción adversa se presenta y clasifica como error de medicación única y exclusivamente para asegurar el cumplimiento por parte del titular de la autorización de comercialización de los requisitos establecidos en la Directiva 2001/83/CE y en el Módulo VI de las Buenas Prácticas de Farmacovigilancia. La clasificación como error de medicación no pretende en modo alguno, ni debe interpretarse o entenderse como una alegación o pretensión por parte del titular de la autorización de comercialización de que un tercero haya contribuido o deba ser considerado responsable de la ocurrencia de este error de medicación.

14-19. MEDICAMENTO(S) SOSPECHOSO(S) continuación.

14. MEDICAMENTO(S) SOSPECHOSO(S) (incluyendo el nombre genérico)	15- Dosis diaria 16. Ruta de administración	17 indicaciones de uso	18. Días de tratamiento (desde/ hasta) 18 duración de tratamiento
#1) LANTUS (INSULINA GLARGINA) Solución inyectable, 100 UI/ ml; régimen #1	12 UI en la mañana y 16 UI en la noche; Subcutánea	Diabetes mellitus tipo 2 (Diabetes mellitus tipo 2)	Feb-2025/ Continua; Desconocido