

Prospecto: información para el paciente

Eperzan 50 mg polvo y disolvente para solución inyectable

Albiglutida

▼ Este medicamento está sujeto a seguimiento adicional, lo que agilizará la detección de nueva información sobre su seguridad. Puede contribuir comunicando los efectos adversos que pudiera usted tener. La parte final de la sección 4 incluye información sobre cómo comunicar estos efectos adversos.

Lea todo el prospecto detenidamente antes de empezar a usar este medicamento, porque contiene información importante para usted.

- Conserve este prospecto, ya que puede tener que volver a leerlo.
- Si tiene alguna duda, consulte a su médico o farmacéutico.
- Este medicamento se le ha recetado solamente a usted, y no debe dárselo a otras personas aunque tengan los mismos síntomas que usted, ya que puede perjudicarles.
- Si experimenta efectos adversos, consulte a su médico, farmacéutico o enfermero, incluso si se trata de efectos adversos que no aparecen en este prospecto. Ver sección 4.

Contenido del prospecto

1. **Qué es Eperzan y para qué se utiliza**
2. **Qué necesita saber antes de empezar a usar Eperzan**
3. **Cómo usar Eperzan**
4. **Posibles efectos adversos**
5. **Conservación de Eperzan**
6. **Contenido del envase e información adicional**
 - Instrucciones de uso de la pluma precargada (*al dorso*)**
 - Preguntas y respuestas sobre las instrucciones de uso de la pluma precargada**

Leer ambas caras de este prospecto

1. Qué es Eperzan y para qué se utiliza

Eperzan contiene el principio activo albiglutida que pertenece a un grupo de medicamentos llamados agonistas de los receptores de GLP-1 que se utilizan para disminuir los niveles de azúcar (glucosa) en adultos con diabetes tipo 2.

Usted tiene diabetes tipo 2:

- porque su cuerpo no produce suficiente insulina para controlar el nivel de azúcar en su sangre
- o porque su cuerpo no puede usar la insulina adecuadamente.

Eperzan ayuda a su cuerpo a aumentar la producción de insulina cuando su azúcar en sangre está elevado.

Eperzan se utiliza para ayudar a controlar su azúcar en sangre, o bien:

- por sí solo si su azúcar en sangre no se controla de forma adecuada solamente con la dieta y el ejercicio, y no puede tomar metformina (otro medicamento para la diabetes)

o

- en combinación con otros medicamentos para la diabetes que se toman por vía oral (como metformina o medicamentos conocidos como sulfonilureas o tiazolidindionas) o con insulina.

Es muy importante que continúe siguiendo los consejos de su médico con respecto a dieta y estilo de vida mientras use Eperzan.

2. Qué necesita saber antes de empezar a usar Eperzan

No use Eperzan:

- si es **alérgico** a albigrutida o a cualquiera de los demás componentes de este medicamento (incluidos en la sección 6).

Si piensa que esto le aplica a usted, **no use Eperzan** hasta que lo haya comprobado con su médico, enfermero o farmacéutico.

Advertencias y precauciones

Consulte a su médico, farmacéutico o enfermero antes de empezar a usar Eperzan:

- si tiene **diabetes tipo 1** (insulino-dependiente) o **cetoacidosis** (una complicación muy grave de la diabetes que ocurre cuando su cuerpo no es capaz de degradar la glucosa porque no hay suficiente insulina), este medicamento no será adecuado para usted. Hable con su médico acerca de cómo reconocer los síntomas de cetoacidosis y **busque ayuda médica urgentemente** si esto ocurre.
- si alguna vez ha tenido **pancreatitis** (inflamación del páncreas). Su médico decidirá si puede usar Eperzan y le explicará los síntomas de pancreatitis (ver sección 4).
- si está tomando una **sulfonilurea** o **insulina** para la diabetes, ya que puede aparecer una bajada de azúcar en sangre (hipoglucemia). Su médico puede tener que cambiar la dosis de estos medicamentos para reducir este riesgo. (Ver 'Efectos adversos muy frecuentes' en la sección 4 en cuanto a los signos de una bajada de azúcar en sangre).
- si usted tiene un problema grave con el vaciado de su estómago (gastroparesia) o si tiene una **enfermedad gastrointestinal grave**. Eperzan no está recomendado si presenta estos trastornos.

Compruebe con su médico, enfermero o farmacéutico antes de usar Eperzan si cree que cualquiera de los puntos anteriores le aplica a usted.

Niños y adolescentes

Se desconoce si Eperzan es seguro y eficaz en personas menores de 18 años de edad. Eperzan no está recomendado para niños y adolescentes.

Uso de Eperzan con otros medicamentos

Comente con su médico o farmacéutico si está tomando, ha tomado recientemente o puede tener que tomar otros medicamentos (ver también sección 2 "Advertencias y precauciones").

No debe tomar acarbosa si sufre de obstrucción del intestino.

Consulte a su médico si está tomando acarbosa y utilizando Eperzan al mismo tiempo.

Embarazo, lactancia y fertilidad

Si está embarazada o en periodo de lactancia, cree que podría estar embarazada o tiene intención de quedarse embarazada, consulte con su médico, enfermero o farmacéutico antes de utilizar este medicamento. Si existe la posibilidad de que se pueda quedar embarazada, debe utilizar métodos anticonceptivos eficaces mientras utilice este medicamento.

Embarazo

Comuníquese a su médico, enfermero o farmacéutico inmediatamente si se queda embarazada durante el tratamiento con Eperzan.

No hay información sobre la seguridad de Eperzan en mujeres embarazadas. Eperzan no se debe usar mientras está embarazada.

Si tiene intención de quedarse embarazada, su médico podrá decidir interrumpir el tratamiento con Eperzan al menos un mes antes de que intente quedarse embarazada. Esto es porque Eperzan tarda un tiempo en eliminarse de su cuerpo.

Lactancia

Si está en periodo de lactancia, debe consultar a su médico antes de usar Eperzan. Se desconoce si Eperzan pasa a la leche materna. Usted y su médico decidirán si usar Eperzan u optar por la lactancia. No puede elegir ambas opciones.

Fertilidad

Tanto para hombres como para mujeres, se desconoce si Eperzan puede afectar a la fertilidad.

Conducción y uso de máquinas

La influencia de Eperzan sobre la capacidad para conducir o utilizar máquinas es nula o insignificante. Sin embargo, si usa Eperzan con sulfonilurea o insulina, puede tener una bajada de azúcar en sangre (hipoglucemia). Esto puede causarle problemas de concentración o bien producirle mareo o somnolencia. Si esto le ocurre, no conduzca ni utilice máquinas.

Contenido en sodio

Este medicamento contiene menos de 1 mmol de sodio (23 mg) por cada dosis de 0,5 ml, por lo que se considera esencialmente “exento de sodio”.

3. Cómo usar Eperzan

Siga exactamente las instrucciones de administración de este medicamento indicadas por su médico o farmacéutico. En caso de duda, consulte de nuevo a su médico o farmacéutico.

La dosis recomendada es de 30 mg una vez a la semana, inyectada el mismo día cada semana. Su médico puede aumentar su dosis a 50 mg una vez a la semana si su azúcar en sangre no se controla con la dosis de 30 mg. Si es necesario, puede cambiar el día de la semana en el que usa Eperzan, siempre que sea al menos 4 días después de su última dosis.

Puede usar Eperzan a cualquier hora del día, con o sin alimentos.

Eperzan se presenta en una pluma inyectable que se puede inyectar usted mismo. Su médico le mostrará cómo hacerlo antes de que lo use por primera vez. Se inyectará Eperzan bajo la piel en la zona abdominal, en la parte superior de la pierna (muslo) o en la parte superior trasera del brazo. Puede inyectarse en la misma zona de su cuerpo cada semana, pero no inyecte exactamente en el mismo sitio todas las veces. Eperzan no se debe inyectar en una vena (vía intravenosa) o en un músculo (vía intramuscular).

El inyector de la pluma contiene polvo y agua, que tendrá que mezclar antes de poder usarlo. Tras la sección 6 de este prospecto se encuentran las **Instrucciones de Uso** que dan unas pautas paso a paso sobre cómo mezclar el medicamento y cómo inyectarlo. Si tiene dudas o no entiende las Instrucciones de Uso, consulte a su médico, enfermero o farmacéutico.

Nunca mezcle insulina y Eperzan. Si necesita administrarse ambas al mismo tiempo, use dos inyecciones separadas. Se puede inyectar ambas en la misma zona del cuerpo (por ejemplo, en la zona abdominal) pero no debe ponerse las dos inyecciones muy juntas.

Si usa más Eperzan del que debe

Si usa demasiado Eperzan, consulte a un médico o farmacéutico. Si es posible, muéstrole el envase, o este prospecto. Puede tener náuseas graves, vómitos o dolor de cabeza.

Si olvidó usar Eperzan

Si olvida una dosis, inyecte la siguiente dosis tan pronto como sea posible dentro de los 3 días tras la dosis olvidada. Después de esto, puede volver a inyectar la siguiente dosis el día que lo haga habitualmente. Si han pasado más de 3 días desde que olvidó la dosis, espere hasta el día que tiene estipulado para la siguiente inyección. No inyecte una dosis doble para compensar las dosis olvidadas.

Si interrumpe el tratamiento con Eperzan

Utilice Eperzan durante el tiempo que su médico le recomiende. Si deja de usar Eperzan, su nivel de azúcar en sangre se verá afectado. No interrumpa el tratamiento a no ser que su médico se lo aconseje.

Si tiene cualquier otra duda sobre el uso de este medicamento, pregunte a su médico o farmacéutico.

4. Posibles efectos adversos

Al igual que todos los medicamentos, este medicamento puede producir efectos adversos, aunque no todas las personas los sufran.

Riesgo de pancreatitis aguda (páncreas inflamado)

Se ha comunicado pancreatitis como un efecto adverso poco frecuente. Puede afectar hasta 1 de cada 100 personas.

La pancreatitis puede ser grave y puede ser potencialmente mortal.

Si tiene:

- **dolor de estómago (abdominal) muy intenso, que no se va**, esto puede ser un síntoma de pancreatitis. El dolor puede tener lugar con o sin presencia de vómitos. Puede sentir que el dolor va desde la parte delantera (abdomen) hacia la espalda.

Deje de usar Eperzan y consulte a su médico inmediatamente

Otros efectos adversos comunicados con Eperzan

Muy frecuentes: pueden afectar a **más de 1 de cada 10 personas:**

- bajo nivel de azúcar en sangre (hipoglucemia) cuando se usa Eperzan en combinación con insulina o sulfonilurea. Los signos que alertan de una bajada de azúcar en sangre pueden ser, sudor frío, piel pálida y fría, dolor de cabeza, sentirse somnoliento, debilidad, mareo, sentirse confundido o irritable, sentirse hambriento, latidos rápidos del corazón y nerviosismo. Su médico le dirá qué hacer si tiene una bajada de azúcar.
- diarrea
- náuseas
- erupción, enrojecimiento o picor de la piel cuando se ha inyectado Eperzan

Frecuentes: pueden afectar **hasta 1 de cada 10 personas:**

- infección en el pecho (neumonía)
- bajo nivel de azúcar en sangre (hipoglucemia) si usa Eperzan solo o en combinación con metformina o pioglitazona
- latidos irregulares del corazón
- vómitos
- estreñimiento
- indigestión

- ardor de estómago (reflujo gastroesofágico)

Poco frecuentes: pueden afectar **hasta 1 de cada 100 personas:**

- obstrucción del intestino

Raras: pueden afectar **hasta 1 de cada 1.000 personas:**

- reacción alérgica (hipersensibilidad)

Comunicación de efectos adversos

Si experimenta cualquier tipo de efecto adverso, consulte a su médico, farmacéutico o enfermero, incluso si se trata de posibles efectos adversos que no aparecen en este prospecto. También puede comunicarlos directamente a través del Sistema Español de Farmacovigilancia de Medicamentos de Uso Humano, www.notificaram.es. Mediante la comunicación de efectos adversos usted puede contribuir a proporcionar más información sobre la seguridad de este medicamento.

5. Conservación de Eperzan

Mantener este medicamento fuera de la vista y del alcance de los niños.

No utilice este medicamento después de la fecha de caducidad que aparece en la pluma y la caja después de 'CAD'. La fecha de caducidad es el último día del mes que se indica.

Conservar las plumas y las agujas en el embalaje original hasta su utilización.

Conservar en nevera (entre 2°C y 8°C). No congelar. El medicamento se puede conservar a temperatura ambiente (a menos de 30°C) durante no más de un total de 4 semanas antes de uso. Después de este tiempo, las plumas se deben utilizar o desechar.

- Después de que el polvo y el líquido se mezclen en la pluma, la pluma se debe usar antes de las 8 horas siguientes.
- Usar la pluma inmediatamente después de haber puesto y preparado la aguja o la solución puede secarse en el interior de la aguja y bloquearla.

Utilizar cada pluma solamente una vez.

Tras haber utilizado la pluma, no quite la aguja. Deseche la pluma tal y como le hayan enseñado su médico, farmacéutico o enfermero.

Los medicamentos no se deben tirar por los desagües ni a la basura. Pregunte a su farmacéutico cómo deshacerse de los envases y de los medicamentos que ya no necesita. De esta forma, ayudará a proteger el medio ambiente.

6. Contenido del envase e información adicional

Composición de Eperzan

- El principio activo es albiglutida.
Cada pluma de 50 mg contiene 50 mg de albiglutida en un volumen de 0,5 ml.
- El disolvente es agua para preparaciones inyectables.
- Los demás componentes son: dihidrógeno fosfato de sodio monohidrato y fosfato disódico anhidro (ver sección 2 bajo “Contenido en sodio”), trehalosa dihidrato, manitol, polisorbato 80.

Aspecto del producto y contenido del envase

Eperzan se suministra como una pluma para auto-inyección. Cada pluma contiene un polvo de blanco a amarillo y un disolvente incoloro en compartimentos separados. Se proporciona una aguja con cada pluma.

Las plumas se suministran en envases de 4 plumas y 4 agujas y envases múltiples que están compuestos por 3 envases, que cada uno contiene 4 plumas y 4 agujas. Puede que solamente estén comercializados algunos tamaños de envases.

Titular de la autorización de comercialización

GlaxoSmithKline Trading Services Limited, Currabinny, Carrigaline, County Cork, Irlanda

Nombre y dirección del fabricante responsable de la liberación de lotes:

Glaxo Operations UK Limited (operando como Glaxo Wellcome Operations)
Harmire Road
Barnard Castle
Durham
DL12 8DT
Reino Unido

Pueden solicitar más información respecto a este medicamento dirigiéndose al representante local del titular de la autorización de comercialización:

België/Belgique/Belgien

GlaxoSmithKline Pharmaceuticals s.a./n.v.
Tél/Tel: + 32 (0)10 85 52 00

Luxembourg/Luxemburg

GlaxoSmithKline Pharmaceuticals s.a./n.v.
Belgique/Belgien
Tél/Tel: + 32 (0)10 85 52 00

България

ГлаксоСмитКлайн ЕООД
Тел.: + 359 2 953 10 34

Magyarország

GlaxoSmithKline Kft.
Tel.: + 36 1 225 5300

Česká republika

GlaxoSmithKline s.r.o.
Tel: + 420 222 001 111
cz.info@gsk.com

Malta

GlaxoSmithKline Malta
Tel: + 356 21 238131

Danmark

GlaxoSmithKline Pharma A/S
Tlf: + 45 36 35 91 00
info@glaxosmithkline.dk

Nederland

GlaxoSmithKline BV
Tel: + 31 (0)30 6938100
nlinfo@gsk.com

Deutschland

GlaxoSmithKline GmbH & Co. KG
Tel.: + 49 (0)89 36044 8701
produkt.info@gsk.com

Eesti

GlaxoSmithKline Eesti OU
Tel: + 372 6676 900
estonia@gsk.com

Ελλάδα

GlaxoSmithKline A.E.B.E.
Τηλ: + 30 210 68 82 100

España

GlaxoSmithKline, S.A.
Tel: + 34 902 202 700
es-ci@gsk.com

France

Laboratoire GlaxoSmithKline
Tél: + 33 (0)1 39 17 84 44
diam@gsk.com

Hrvatska

GlaxoSmithKline d.o.o.
[Tel:+385 1 6051 999](tel:+38516051999)

Ireland

GlaxoSmithKline (Ireland) Limited
Tel: + 353 (0)1 4955000

Ísland

Vistor hf.
Sími: + 354 535 7000

Italia

GlaxoSmithKline S.p.A.
Tel: + 39 (0)45 9218 111

Κύπρος

GlaxoSmithKline (Cyprus) Ltd
Τηλ: + 357 22 39 70 00
gskcyprus@gsk.com

Latvija

GlaxoSmithKline Latvia SIA
Tel: + 371 67312687

Norge

GlaxoSmithKline AS
Tlf: + 47 22 70 20 00
firmapost@gsk.no

Österreich

GlaxoSmithKline Pharma GmbH
Tel: + 43 (0)1 97075 0
at.info@gsk.com

Polska

GSK Services Sp. z.o.o.
Tel.: + 48 (0)22 576 9000

Portugal

GlaxoSmithKline – Produtos
Farmacêuticos, Lda.
Tel: + 351 21 412 95 00
FI.PT@gsk.com

România

GlaxoSmithKline (GSK) S.R.L.
Tel: + 4021 3028 208

Slovenija

GlaxoSmithKline d.o.o.
Tel: + 386 (0)1 280 25 00
medical.x.si@gsk.com

Slovenská republika

GlaxoSmithKline Slovakia s. r. o.
Tel: + 421 (0)2 48 26 11 11
recepacia.sk@gsk.com

Suomi/Finland

GlaxoSmithKline Oy
Puh/Tel: + 358 (0)10 30 30 30
Finland.tuoteinfo@gsk.com

Sverige

GlaxoSmithKline AB
Tel: + 46 (0)31 67 09 00
info.produkt@gsk.com

United Kingdom

GlaxoSmithKline UK
Tel: + 44 (0)800 221441

lv-epasts@gsk.com

customercontactuk@gsk.com

Lituva

GlaxoSmithKline Lietuva UAB

Tel: + 370 5 264 90 00

info.lt@gsk.com

Fecha de la última revisión de este prospecto: 03/2016.

Otras fuentes de información

La información detallada de este medicamento está disponible en la página web de la Agencia Europea de Medicamentos: <http://www.ema.europa.eu>.

INSTRUCCIONES DE USO

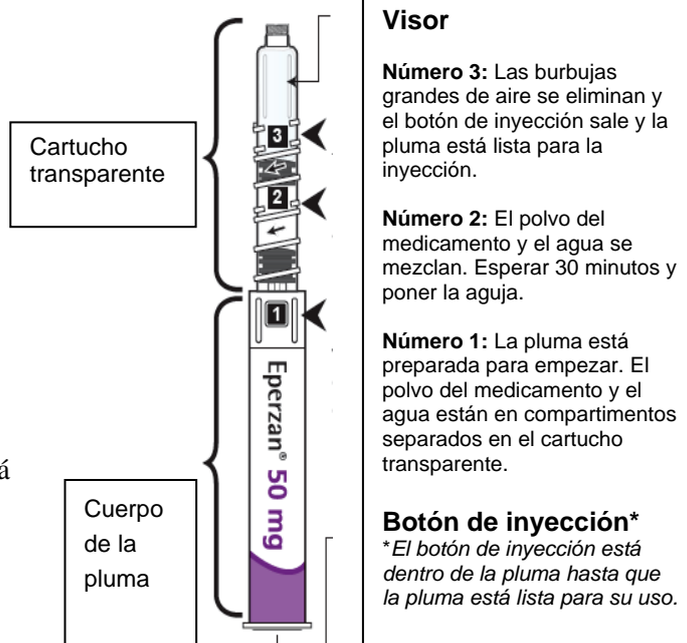
Pluma Eperzan 50 mg una vez a la semana

Leer todas las instrucciones y seguir los pasos siguientes para mezclar el medicamento y preparar la pluma para la inyección.

Si no se siguen los pasos del A al C en el orden correcto la pluma puede dañarse.

Partes de la pluma

La pluma tiene el polvo del medicamento en un compartimento y el agua en otro compartimento. Necesitará mezclarlos girando la pluma.



⚠ PRECAUCIÓN:

No permita que la pluma se congele. Descartarla si se congela.

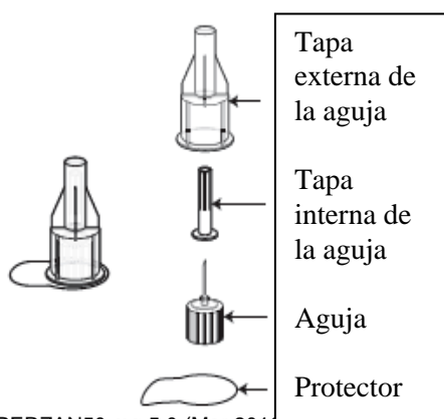
Si se conserva en nevera, mantenerla a temperatura ambiente durante 15 minutos antes de empezar con el paso A.

No reutilice, vuelva a tapar o quite la aguja de la pluma. Deseche la pluma justo después de la inyección.

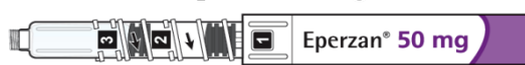
Antes de empezar: lávese las manos y después tome e inspeccione los materiales

- Lávese las manos.
- Coja una pluma y una nueva aguja de la caja y compruebe la etiqueta de la pluma para asegurarse de que se trata de la dosis de medicamento que le han recetado.
- Coja un **vaso limpio vacío** para mantener la pluma mientras se mezcla el medicamento, un **reloj/temporizador** para medir el tiempo mientras la medicación se mezcla y un **contenedor** para la eliminación de las plumas (estos objetos no están incluidos con el producto).

Aguja



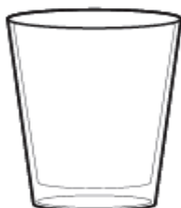
Pluma desechable Eperzan 50 mg



La pluma de EPERZAN 50 mg requiere **30 minutos** para que el polvo del medicamento y el agua se mezclen en el Paso A. Esto es diferente de la pluma de EPERZAN 30 mg que puede que haya usado previamente.

⚠ NO ponga la aguja hasta que se le indique

Vaso limpio, vacío



Reloj/Temporizador

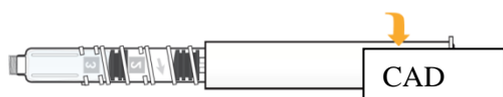


PASO A: Inspeccionar la pluma y mezclar el medicamento

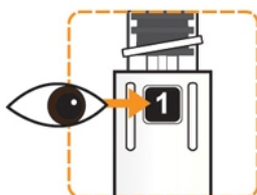
Inspeccionar la pluma

- Asegúrese de que tiene todas las partes enumeradas arriba (pluma, aguja, vaso, temporizador, equipo de eliminación).
- Comprobar la fecha de caducidad en la pluma. No usar si ya ha pasado.

COMPROBAR LA FECHA DE CADUCIDAD

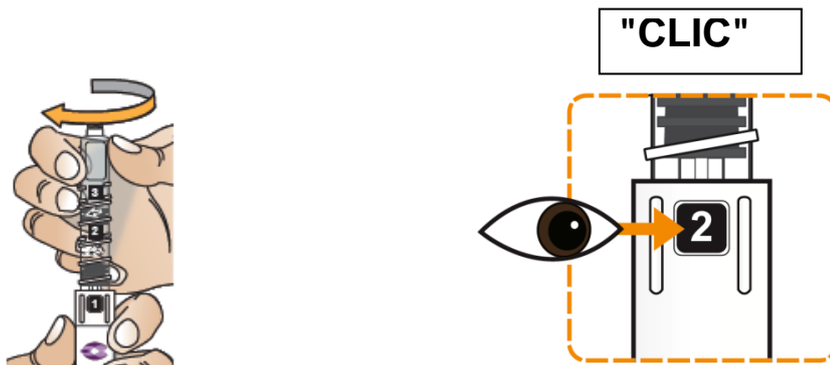


- Comprobar que la pluma tiene un [1] en el visor del número.
NO usar si no se muestra el [1].

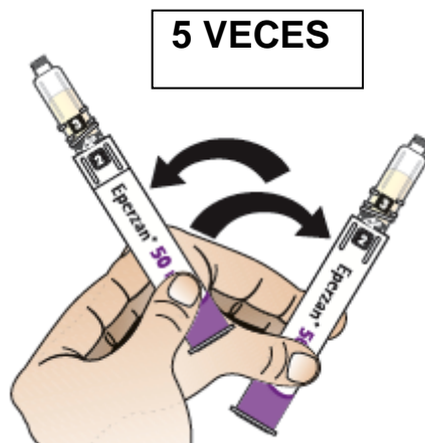
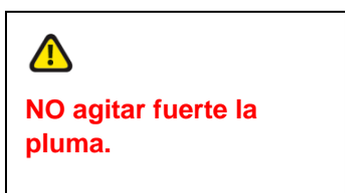


Girar la pluma para mezclar el medicamento

- Sujetar el cuerpo de la pluma con el cartucho transparente hacia arriba para que pueda ver el [1] en el visor del número.
- Con su otra mano, gire el cartucho transparente en la dirección de las flechas (en el sentido de las agujas del reloj) hasta que sienta/oiga que la pluma hace “clic” al llegar a su sitio y verá el [2] en el visor del número. Esto mezclará el polvo del medicamento y el líquido en el cartucho transparente.



- De forma lenta y suave balancee la pluma a un lado y a otro 5 veces para mezclar el medicamento (como un limpiaparabrisas). NO agitar fuerte la pluma para evitar la producción de espuma ya que esto podría afectar a su dosis.



Esperar a que el medicamento se disuelva.

- Coloque la pluma en el vaso limpio y vacío, para mantener el cartucho transparente hacia arriba.
- Ajustar el reloj/temporizador a 30 minutos.



Debe esperar 30 minutos a que el medicamento se disuelva antes de continuar con el

Paso B.

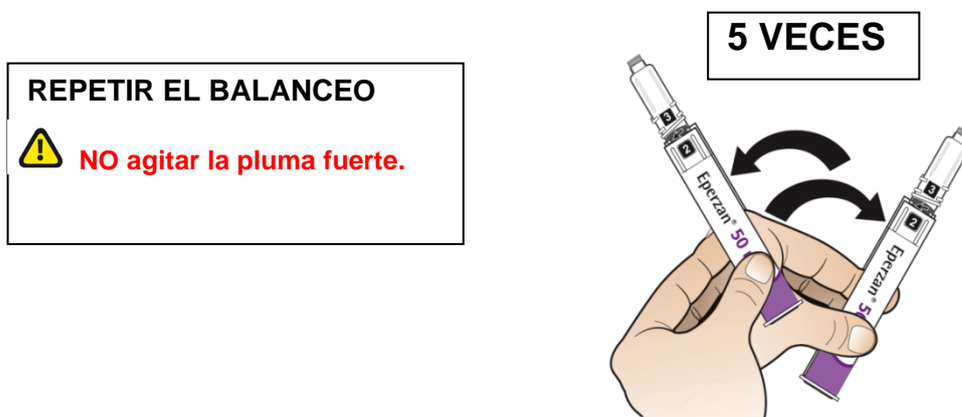
La pluma reconstituida se puede conservar un máximo de 8 horas antes de continuar con el Paso B. Una vez que se ajuste la aguja, la pluma se debe usar inmediatamente.

PASO B: Ajustar la aguja y preparar la pluma para la inyección

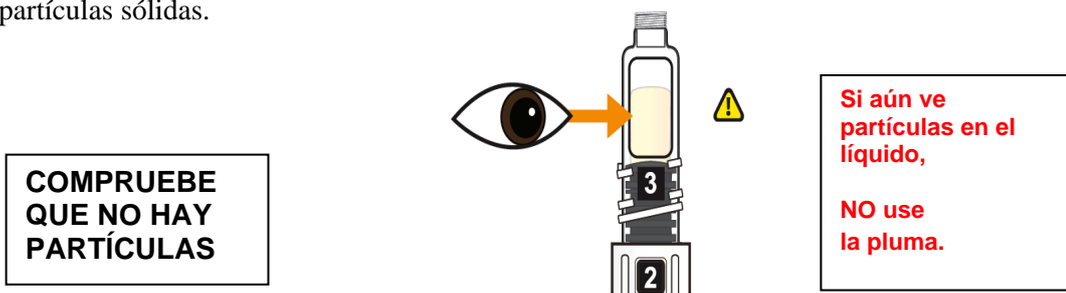
Tras esperar los 30 minutos, lávese las manos y termine con el resto de pasos inmediatamente.

Inspeccionar el medicamento disuelto

- De nuevo, de forma lenta y suave mueva la pluma a un lado y a otro 5 veces para volver a mezclar el medicamento (como un limpiaparabrisas). NO agitar fuerte la pluma para evitar la producción de espuma ya que esto podría afectar a su dosis.



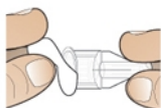
- Mire a través del visor de comprobación para asegurarse de que el líquido del cartucho es transparente y libre de partículas sólidas.



- El líquido tendrá color amarillo y habrá **grandes** burbujas de aire encima del líquido.

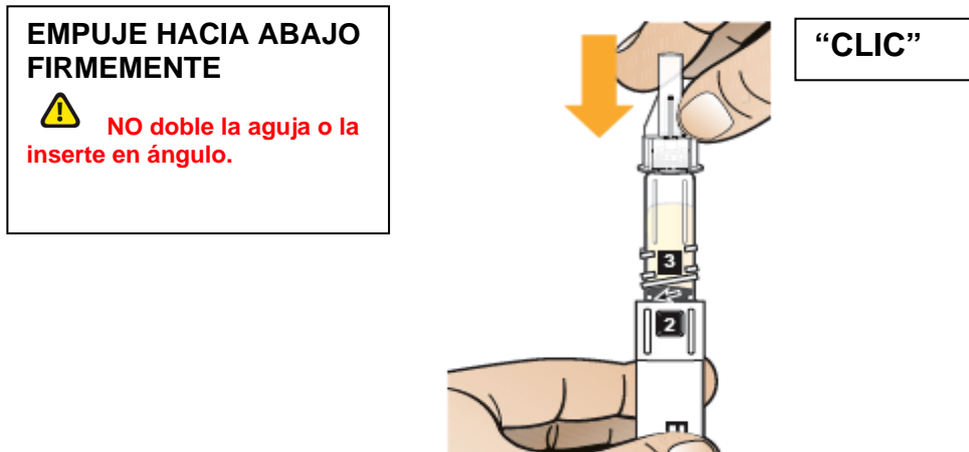
Ajuste la aguja

- Quite el protector de la tapa externa de la aguja.



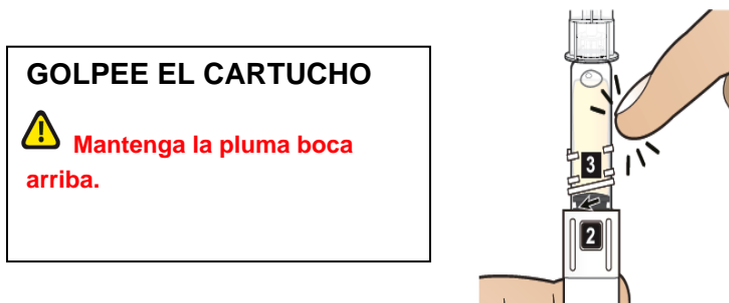
- Sujete la pluma con el cartucho transparente hacia arriba.

- Empuje la aguja firmemente hacia el fondo en el cartucho transparente hasta que sienta/oiga un “clic”– Esto significa que la aguja se ha insertado.



Golpear las burbujas de aire

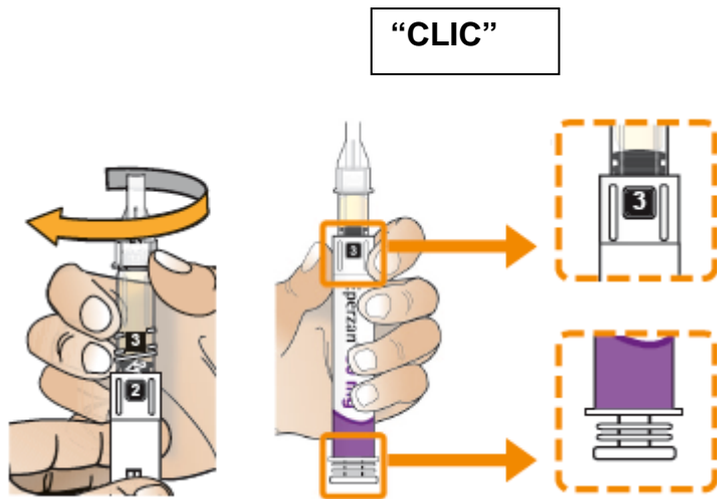
- Con la aguja hacia arriba, golpee suavemente el cartucho transparente 2-3 veces para llevar las burbujas de aire hasta arriba.



Es aceptable que haya burbujas pequeñas y no es necesario que asciendan.

Gire la pluma para purgar la aguja

- De forma lenta gire el cartucho transparente varias veces en la dirección de las flechas (en el sentido de las agujas del reloj) hasta que sienta/oiga la pluma hacer “clic” y **verá el [3] en el visor del número.** Esto elimina las burbujas de aire grandes del cartucho transparente. El botón de inyección también saldrá de la parte trasera de la pluma.



PASO C: Quitar ambas tapas de la aguja e inyectar el medicamento

Quitar las tapas de la aguja

- Quitar cuidadosamente la tapa externa de la aguja, y después la tapa interna. *Pueden salir algunas gotas de líquido de la aguja. Esto es normal.*

Paso 1: Quitar la tapa externa de la aguja



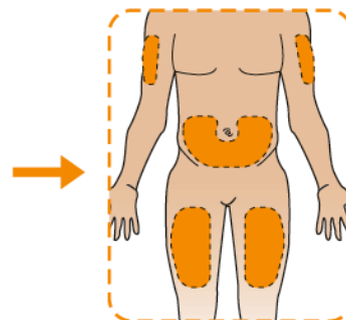
Paso 2: Quitar la tapa interna de la aguja



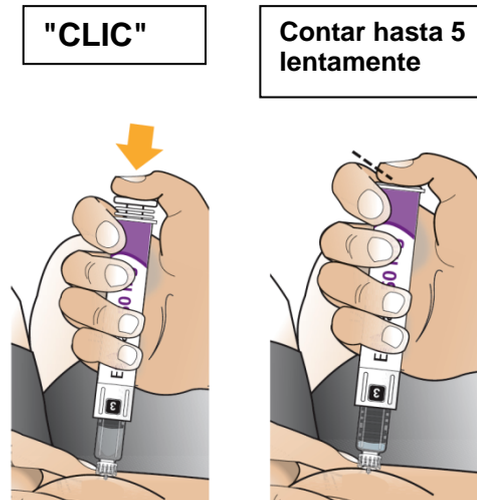
Inyectar el medicamento

- Insertar la aguja bajo la piel de su abdomen, muslo o parte superior del brazo e inyectar como su profesional sanitario le haya enseñado.

Lugares de inyección



- Apretar el botón de inyección con el pulgar de forma lenta y continua para inyectar el medicamento. **Cuanto más despacio apriete, más fácil será la inyección.**
- Mantener el botón de inyección apretado hasta oír un “clic”. **Siga manteniendo el pulgar en el botón y cuente lentamente hasta 5 para inyectar toda la dosis del medicamento.**



⚠ Inyectar de forma lenta y mantenida. Tras oír el 'clic', contar hasta 5 para liberar toda la dosis.

- Después de haber contado hasta 5, saque la aguja de la piel.

Eliminar la pluma

- No vuelva a tapar la aguja, ni la quite de la pluma.
- No tire la pluma usada a la basura. Deséchela como su médico o farmacéutico le hayan indicado.

Preguntas y respuestas

Número del visor

¿Son los números 1, 2 y 3 para seleccionar la dosis de medicamento?

- No, no tiene que seleccionar la dosis. Los números son para ayudar a preparar y administrar el medicamento.

Número 1 – La pluma está preparada para su uso. El polvo del medicamento y el agua están en compartimentos diferentes en el cartucho transparente.

Número 2 – El polvo del medicamento y el agua se mezclan y se balancean con suavidad. Esperar 30 minutos y ajustar la aguja.

Número 3 – Se eliminan las burbujas de aire grandes, el botón de inyección aparece y la pluma está preparada para la inyección.

¿Qué ocurre si no oigo el “CLIC” cuando aparecen el 2 y el 3 en el visor del número?

- Si no oye un “clic” cuando aparecen el 2 y el 3 en el visor del número, puede no tener el número completamente centrado en el visor. Gire ligeramente el cartucho en dirección de la flecha hasta completar el “clic” y centre el número en el visor.

Paso A - Inspeccionar la pluma y mezclar el medicamento

¿Qué pasa si no espero 30 minutos antes de pasar la pluma al número 2?

- Si no espera los 30 minutos completos puede que el polvo del medicamento no se haya mezclado adecuadamente con el agua. Esto puede hacer que haya partículas flotando en el cartucho transparente, que la dosis no sea eficaz y/o que se bloquee la aguja. Esperar los 30 minutos completos asegura que el polvo del medicamento y el agua se mezclan adecuadamente, aunque visualmente pueda parecer que están mezclados antes de este tiempo.

¿Qué pasa si dejo la pluma más de 30 minutos antes de pasar la pluma al número 2 en el paso A?

- Mientras no se haya puesto la aguja, la pluma se puede usar hasta 8 horas desde que empezó el paso A. Si han pasado más de 8 horas desde que se mezcló el medicamento en el paso A, descarte la pluma y use otra.

Paso B - Ajustar la aguja y preparar la pluma para la inyección

¿Qué pasa si dejo mi pluma con la aguja puesta en el paso B, y dejo para más tarde el paso C?

- Esto puede hacer que la aguja se bloquee, debe pasar del paso B al paso C inmediatamente.

¿Qué pasa si no inserto la aguja en el paso B?

- Si la aguja se inserta en el paso A, se puede perder parte del medicamento durante la mezcla. Descarte la pluma y use otra.
- Si la aguja no se inserta en el paso B, y procede al paso C para girar la pluma de la posición 2 a la 3, esto puede dañar la pluma.

Paso C - Quitar ambas tapas de la aguja e inyectar el medicamento

Tras girar la pluma al número 3 (Paso C), aún quedan algunas pequeñas burbujas de aire. ¿Puedo usar la pluma?

- Sí, es normal ver burbujas pequeñas y recibirá la dosis correcta del medicamento. Estas burbujas de aire pequeñas no son perjudiciales.

Tras administrar el medicamento, aún se puede ver algo de líquido en el cartucho transparente.

- Esto es normal. Si ha oído/sentido el botón de inyección hacer “clic” y ha contado despacio hasta 5 antes de sacar la aguja de la piel, ha recibido la dosis de medicamento correcta.



**Por favor compruebe que
está utilizando la dosis
correcta.
Estas instrucciones son
para:**

50 mg