

Cómo inyectar ACTIMMUNE® (Interferón gamma-1b)

Esta guía es un recordatorio útil sobre cómo preparar y administrar su terapia

No administrar ACTIMMUNE® hasta que un profesional de atención médica lo haya capacitado completamente en las técnicas adecuadas.

1 Prepare sus materiales

- 1** Saque el vial ACTIMMUNE® del refrigerador alrededor de 15 minutos antes de la hora de la inyección de modo que pueda alcanzar la temperatura ambiente antes de la administración.
- 2** Observe el vial para asegurarse de que no haya superado la fecha de vencimiento y que los contenidos no estén descoloridos.
- 3** Coloque los siguientes contenidos sobre una superficie limpia y plana:



Hisopos con alcohol



Jeringa, aguja, y vial



Recipiente de objetos cortopunzantes para descartar la jeringa y la aguja

2

Mida su dosis

1



Lave sus manos con agua y jabón antes de medir su dosis de ACTIMMUNE® (Interferón gamma-1b).

4



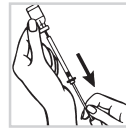
A continuación, clave cuidadosamente la aguja a través de la tapa de goma, y empuje el émbolo hasta el fondo para que entre el aire dentro del vial.

2



Retire la tapa plástica del vial, y luego limpie la punta de la tapa de goma con un hisopo con alcohol.

5



Sostenga el vial invertido con una mano, y con la otra mano, tire lentamente del émbolo hasta la marca para la dosis de ACTIMMUNE® recetada por su médico.

3



Retire la jeringa del envase. Retire el protector de aguja y déjelo a un lado. Después, aspire aire dentro de la jeringa tirando del émbolo hacia atrás. Tire hacia atrás hasta la marca para la dosis de ACTIMMUNE® recetada por el médico.

6



Retire la aguja del vial, y vuelva a colocar el protector plástico de la aguja hasta el momento de la administración. Luego deseche el vial como le indicó su médico. Cada vial sirve únicamente para un uso.

3

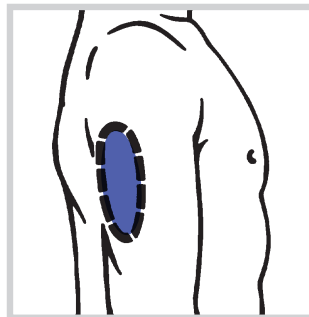
Seleccione el lugar de la inyección

Seleccione un lugar que esté algo relleno de grasa debajo de la piel, y asegúrese de rotar el lugar en cada inyección, para que la piel tenga tiempo de cicatrizar.

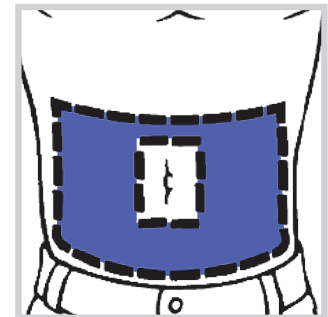
A continuación hay algunos sitios frecuentes de inyección entre los que puede elegir:



Muslo



Brazo



Abdomen*

*Si elige el abdomen, asegúrese de inyectarse al menos a 2 pulgadas lejos del ombligo.

No administrar ACTIMMUNE® hasta que un profesional de atención médica lo haya capacitado completamente en las técnicas adecuadas.

Consulte la información de seguridad importante en las páginas 4 y 5, y la información de prescripción completa de ACTIMMUNE® y la información para el paciente/cuidador en ACTIMMUNE.com.

4

Inyectar el medicamento

1



Limpié el lugar de la inyección con un hisopo con alcohol.

2



Retire el protector de la aguja mientras sostiene la jeringa como un lápiz.

3



Con la otra mano, pellizque suavemente la piel donde se inyectará. Inserte la aguja en la piel en un ángulo de 45° con un movimiento rápido y firme. Esto duele menos que empujar la aguja lentamente.

4



Una vez que la aguja está introducida, tire del émbolo muy ligeramente hacia atrás con una mano para ver si entra sangre a la jeringa. Si ve sangre, retire la aguja y pruebe otra vez en otro lugar.

5



Inyecte lentamente ACTIMMUNE® (Interferón gamma-1b) empujando el émbolo hasta que se vacíe la jeringa. Esto solo debe tomar unos segundos.

6



Luego lentamente tire de la aguja fuera de la piel. Aplique presión con una gasa o un algodón, y coloque una venda sobre el lugar de la inyección.

5

Limpieza

Después de haber terminado con el proceso de inyección, coloque la aguja y la jeringa dentro del recipiente de objetos cortopunzantes, y elimine todo el ACTIMMUNE® no utilizado, como le indicó su médico.

¿Tiene preguntas acerca de sus inyecciones?

Un educador de enfermería en CGD, ofrecido a través de Horizon Patient Services™, estará encantado de ayudarlo.

Por favor, llame al **1 (877) 305-7704** y elija la opción N.º 3 para dejar un mensaje a un educador de enfermería en CGD o para programar una cita de capacitación para la aplicación de inyecciones en su hogar, sin cargo. También puede visitar **ACTIMMUNE.com/support** para explorar todos los recursos y herramientas disponibles.

No administrar ACTIMMUNE® hasta que un profesional de atención médica lo haya capacitado completamente en las técnicas adecuadas.

Consulte la información de seguridad importante en las páginas 4 y 5, y la información de prescripción completa de ACTIMMUNE® y la información para el paciente/cuidador en ACTIMMUNE.com.

INFORMACIÓN DE SEGURIDAD IMPORTANTE

¿Para qué se usa ACTIMMUNE® (Interferón gamma-1b)?

ACTIMMUNE® forma parte de una farmacoterapia que se utiliza para tratar la enfermedad granulomatosa crónica, o CGD. La CGD es un trastorno genético, que generalmente se diagnostica en la niñez, que afecta a algunas células del sistema inmunitario y la capacidad del cuerpo para combatir infecciones de manera eficaz. Con frecuencia, la CGD se trata (aunque no se cura) con antibióticos, antifúngicos y ACTIMMUNE.

ACTIMMUNE también se usa para retrasar el empeoramiento de la osteopetrosis maligna grave (Severe Malignant Osteopetrosis, SMO). La SMO es un trastorno genético que afecta la formación normal de los huesos y, por lo general, se diagnostica en los primeros meses después del nacimiento.

¿Cuándo no debería tomar ACTIMMUNE?

No use ACTIMMUNE si es alérgico al interferón-gamma, a los productos derivados de *E. coli* o a cualquiera de los ingredientes que contiene el producto.

¿Qué advertencias debería conocer acerca de ACTIMMUNE?

En dosis altas, ACTIMMUNE puede causar síntomas (similares a la gripe) que pueden empeorar algunas afecciones cardíacas preexistentes.

ACTIMMUNE puede causar disminución del estado mental, alteraciones de la marcha y mareos, especialmente en dosis muy altas. Estos síntomas suelen ser reversibles en el transcurso de unos pocos días después de la reducción de la dosis o la interrupción de la terapia.

La función de la médula ósea puede verse reducida con ACTIMMUNE, y puede producirse una disminución de la producción de células importantes para el cuerpo. Este efecto, que puede ser grave, suele ser reversible cuando se suspende el fármaco o se reduce la dosis.

Usar ACTIMMUNE puede causar cambios reversibles en la función hepática, especialmente en pacientes menores de 1 año de edad. Su médico debe monitorear su función hepática cada 3 meses y, todos los meses, en niños menores de 1 año de edad.

En casos poco frecuentes, ACTIMMUNE puede causar reacciones alérgicas y/o sarpullido graves. Si experimenta una reacción grave a ACTIMMUNE, interrúmpalo inmediatamente y comuníquese con su médico, o busque ayuda médica.

¿Qué debo decirle a mi proveedor de atención médica?

Asegúrese de informarle a su médico sobre todos los medicamentos que toma.

Informe a su médico si usted:

- está embarazada o planea quedar embarazada o amamantar
- tiene una afección cardíaca tal como latidos irregulares, insuficiencia cardíaca o flujo sanguíneo disminuido hacia el corazón
- tiene antecedentes de convulsiones u otros trastornos neurológicos
- tiene, o ha tenido, una disminución en la función de la médula ósea. Su médico controlará estas células con análisis de sangre al comienzo de la terapia y en intervalos de 3 meses durante la terapia con ACTIMMUNE

¿Cuáles son los efectos secundarios de ACTIMMUNE?

Los efectos secundarios más frecuentes de ACTIMMUNE son síntomas “similares a la gripe”, como fiebre, dolor de cabeza, escalofríos, dolor muscular o fatiga, cuya gravedad puede disminuir a medida que el tratamiento continúa. La administración de ACTIMMUNE a la hora de irse a dormir puede ayudar a reducir algunos de estos síntomas. El acetaminofén puede ser útil para prevenir la fiebre y los dolores de cabeza.

No administrar ACTIMMUNE® hasta que un profesional de atención médica lo haya capacitado completamente en las técnicas adecuadas.

INFORMACIÓN DE SEGURIDAD IMPORTANTE (continuación)

¿Qué otros medicamentos pueden interactuar con ACTIMMUNE?

Algunos fármacos pueden interactuar con ACTIMMUNE y aumentar, posiblemente, el riesgo de daño al corazón o al sistema nervioso, como ciertos fármacos de quimioterapia. Asegúrese de informarle a su médico sobre todos los medicamentos que toma.

Evite recibir ACTIMMUNE al mismo tiempo que una vacuna.

Se le recomienda que informe los efectos secundarios negativos de los fármacos recetados a la Administración de Alimentos y Medicamentos (Food and Drug Administration, FDA). Visite www.fda.gov/medwatch, o llame al 1-800-FDA-1088.

La información sobre los riesgos que se proporciona aquí no es exhaustiva. Para obtener más información, hable sobre ACTIMMUNE con su proveedor de atención médica o farmacéutico. Puede encontrar la etiqueta del producto aprobada por la FDA en <http://www.ACTIMMUNE.com> o al 1-866-479-6742.

Consulte la información de prescripción completa de ACTIMMUNE® y la información para el paciente/cuidador en ACTIMMUNE.com.



Horizon es propietaria o posee la licencia de ACTIMMUNE® y Horizon Patient Services™
ACTIMMUNE® es distribuido en los EE. UU. por Horizon Pharma USA, Inc.
Febrero de 2019 P-ACT-00612

No administrar ACTIMMUNE® hasta que un profesional de atención médica lo haya capacitado completamente en las técnicas adecuadas.