

Información para el paciente
AIMOVIG® (AIM-oh-vig) (erenumab-aooe)
Inyección para administración subcutánea

¿Qué es AIMOVIG?

AIMOVIG es un medicamento de venta con receta indicado como tratamiento preventivo de la migraña en adultos. No se sabe si AIMOVIG es seguro y efectivo en niños menores de 18 años de edad.

¿Quién no debe usar AIMOVIG?

No use AIMOVIG si le tiene alergia al erenumab-aooe o a alguno de los ingredientes de AIMOVIG. Al final de esta Información para el paciente, encontrará una lista completa de los ingredientes de AIMOVIG.

Antes de comenzar a usar AIMOVIG, informe a su profesional de la salud sobre todas sus afecciones, incluso si:

- **Está embarazada o tiene planes de quedar embarazada.** Se desconoce si AIMOVIG puede dañar al bebé en gestación.
 - Registro durante el embarazo: Existe un registro durante el embarazo para mujeres que reciben AIMOVIG. El objetivo de este registro es obtener información acerca de la salud de usted y su bebé. Puede inscribirse llamando al 1-833-244-4083 o visitando <https://www.genesispregnancyregistry.com/>. También puede consultar con su médico sobre cómo puede participar en este registro.
- **Está amamantando o tiene planes de amamantar.** Se desconoce si AIMOVIG pasa a la leche materna. Consulte con su profesional de la salud sobre la mejor manera de alimentar a su bebé mientras use AIMOVIG.

Informe a su farmacéutico o profesional de la salud acerca de todos los medicamentos que use, incluidos los medicamentos de venta con receta y de venta libre, las vitaminas o los suplementos a base de hierbas.

¿Cómo debo usar AIMOVIG?

- **Consulte en las “Instrucciones de uso” detalladas la información completa sobre cómo usar AIMOVIG.**
- Use AIMOVIG exactamente según las indicaciones de su profesional de la salud.
- Antes de aplicar la inyección, lea siempre la etiqueta del autoinyector monodosis precargado o de la jeringa monodosis precargada para asegurarse de que tiene el medicamento correcto y la dosis correcta de AIMOVIG.
- Además, antes de aplicar la inyección, deje que AIMOVIG permanezca a temperatura ambiente durante un mínimo de 30 minutos protegido de la luz solar directa.
- AIMOVIG se inyecta debajo de la piel (por vía subcutánea) 1 vez al mes.
- AIMOVIG viene en 2 tipos de dispositivos: un autoinyector monodosis (1 sola dosis) precargado y una jeringa monodosis (1 sola dosis) precargada. Su profesional de la salud le recetará el tipo y la dosis más adecuados para usted.
- Si se olvida de usar AIMOVIG o no puede recibir la dosis en el momento habitual, adminístrese la dosis olvidada en cuanto se acuerde. Después de eso, podrá seguir recibiendo AIMOVIG 1 vez al mes a partir de la fecha de la última dosis.

¿Cuáles son los posibles efectos secundarios de AIMOVIG?

AIMOVIG puede causar efectos secundarios graves, como:

- Reacciones alérgicas. Tras recibir AIMOVIG, pueden presentarse reacciones alérgicas, como erupciones cutáneas o hinchazón; estas pueden ocurrir entre varias horas y varios días después de usar AIMOVIG. Llame a su profesional de la salud o busque ayuda médica de emergencia inmediatamente si tiene cualquiera de los siguientes síntomas de una reacción alérgica:
 - hinchazón de la cara, la boca, la lengua o la garganta
 - dificultad para respirar
- Estreñimiento con complicaciones graves. El tratamiento con AIMOVIG puede dar lugar a estreñimiento fuerte. En algunos casos, se ha tenido que hospitalizar u operar a las personas. Si usted tiene un estreñimiento fuerte o que esté asociado a síntomas como dolor abdominal continuo o grave, vómitos, hinchazón del abdomen o distensión abdominal, comuníquese con su profesional de la salud.
- Presión arterial alta. El tratamiento con AIMOVIG puede dar lugar a la aparición o el empeoramiento de presión arterial alta. Si le aumenta la presión arterial, comuníquese con su profesional de la salud.

Los efectos secundarios más frecuentes de AIMOVIG son entre otros: dolor, enrojecimiento o hinchazón en el lugar de inyección y estreñimiento.

Informe a su profesional de la salud si presenta algún efecto secundario que le cause molestias o que no desaparezca. Estos no son todos los posibles efectos secundarios de AIMOVIG. Pídale más información al farmacéutico o al profesional de la salud.

Llame a su profesional de la salud para obtener orientación médica sobre los efectos secundarios. Podrá notificar los efectos secundarios a la FDA llamando al 1-800-FDA-1088. También puede notificar los efectos secundarios a Amgen llamando al 1-800-77-AMGEN (1-800-772-6436).

¿Cómo debo conservar AIMOVIG?

- Conserve AIMOVIG en el refrigerador entre 36 °F y 46 °F (2 °C y 8 °C).
- Mantenga AIMOVIG dentro de la caja original para proteger el medicamento de la luz.
- Tras retirarlo del refrigerador, AIMOVIG puede conservarse a temperatura ambiente entre 68 °F y 77 °F (20 °C y 25 °C) durante un máximo de 7 días.
- Deseche AIMOVIG si lo ha dejado a temperatura ambiente más de 7 días.
- **No** lo congele.
- **No** lo agite.

Mantenga AIMOVIG y todos los medicamentos fuera del alcance de los niños.

Información general sobre el uso seguro y eficaz de AIMOVIG.

A veces los medicamentos se recetan para fines diferentes de los que se indican en un folleto de Información para el paciente. **No** use AIMOVIG para una afección para la que no se haya recetado. **No** les dé AIMOVIG a otras personas, ni siquiera si tienen los mismos síntomas que usted, ya que podría hacerles daño. Puede pedirle a su farmacéutico o profesional de la salud la información sobre AIMOVIG destinada a profesionales médicos.

¿Cuáles son los ingredientes de AIMOVIG?

- **Principio activo:** erenumab-aooe
- **Ingredientes inactivos:** acetato, polisorbato 80 y sacarosa

Los autoinyectores precargados y las jeringas precargadas de AIMOVIG no están hechos con látex de caucho natural.



AIMOVIG® (erenumab-aooe)

Fabricado por:

Amgen Inc.
One Amgen Center Drive
Thousand Oaks, CA 91320-1799 EE. UU.
Número de licencia en EE. UU.: 1080

Patente: <http://pat.amgen.com/aimovig/>

© 2018-2023 Amgen Inc. Todos los derechos reservados.

Para ver más información, visite www.aimovig.com o llame al 1-800-77-AMGEN (1-800-772-6436).

Esta Información para el paciente ha sido aprobada por la Administración de Alimentos y Medicamentos de EE. UU.
[part number] v8

Modificado: 5/2023