

Información para el paciente
REPATHA®
(evolocumab)
inyectable, para uso subcutáneo

¿Qué es REPATHA?

REPATHA es un medicamento inyectable de venta con receta que se utiliza:

- en adultos con enfermedad cardiovascular para reducir el riesgo de ataque cardíaco y derrame cerebral, así como determinados tipos de cirugía cardíaca.
- junto con una dieta sola o con medicamentos que reducen el colesterol en adultos con niveles altos de colesterol en la sangre conocido como hiperlipidemia primaria (que incluye un tipo de colesterol alto llamado hipercolesterolemia familiar heterocigótica) para reducir el colesterol de las lipoproteínas de baja densidad (LDL) o colesterol malo.
- junto con una dieta y otros medicamentos reductores del colesterol en personas que tienen un tipo de colesterol alto llamado hipercolesterolemia familiar homocigótica (HFHo) que necesitan reducir aún más su colesterol LDL

Se desconoce si REPATHA es seguro y eficaz en niños con HFHo menores de 13 años o en niños que no presentan HFHo.

¿Quién no debe usar REPATHA?

No use REPATHA si es alérgico al evolocumab o a alguno de los ingredientes de REPATHA. Al final de este folleto encontrará una lista completa de los ingredientes de REPATHA.

¿Qué debo decirle a mi proveedor de servicios de salud antes de usar REPATHA?

Antes de comenzar a usar REPATHA, informe a su proveedor de servicios de salud sobre todas sus afecciones, incluso si:

- es alérgico al caucho o al látex. Las tapas de las agujas de las jeringas precargadas de un solo uso y el interior de las tapas de las agujas de los autoinyectores precargados SureClick® de un solo uso contienen caucho natural seco. El sistema Pushtronex® de un solo uso (infusor que se adhiere al cuerpo con un cartucho precargado) no está elaborado con látex de caucho natural.
- está embarazada o tiene planes de quedar embarazada. Se desconoce si REPATHA puede dañar al bebé en gestación. Informe a su proveedor de servicios de salud si queda embarazada mientras recibe REPATHA.
Registro de embarazos. Existe un registro de embarazos para mujeres que reciben REPATHA durante el embarazo. El objetivo de este registro es recopilar información sobre su salud y la de su bebé. Para inscribirse en este registro u obtener más información, puede hablar con su proveedor de servicios de salud, llamar al 1-877-311-8972 o ir a <https://mothertobaby.org/ongoing-study/repatha/>.
- está amamantando o tiene planes de amamantar. Usted y su proveedor de servicios de salud deben decidir si va a recibir REPATHA o si va a amamantar.

Informe a su proveedor de servicios de salud o farmacéutico sobre cualquier medicamento de venta con receta y de venta libre, las vitaminas o los suplementos a base de hierbas que tome.

¿Cómo debo usar REPATHA?

- **Consulte las "Instrucciones de uso" detalladas que vienen con esta información para el paciente sobre la forma adecuada de preparar y administrar REPATHA.**
- Use REPATHA exactamente como se lo indique su proveedor de servicios de salud.
- REPATHA se administra bajo la piel (por vía subcutánea) cada 2 semanas o 1 vez al mes.
- REPATHA se presenta en forma de autoinyector precargado de un solo uso (1 vez) (autoinyector SureClick®), de jeringa de un solo uso precargada o de sistema Pushtronex® de un solo uso (infusor que se adhiere al cuerpo con un cartucho precargado). Su proveedor de servicios de salud le recetará el tipo y la dosis más adecuados para usted.
- Si su proveedor de servicios de salud le receta la dosis mensual, usted podrá usar:
 - un infusor de un solo uso que se adhiere al cuerpo con un cartucho precargado, el cual administra la inyección por espacio de 9 minutos, o
 - 3 inyecciones distintas seguidas, utilizando una jeringa precargada de un solo uso o un autoinyector precargado de un solo uso distintos para cada inyección. Adminístrese todas estas inyecciones por espacio de 30 minutos.
- Si su proveedor de servicios de salud decide que usted o un cuidador puede administrar REPATHA, usted o el cuidador deberá aprender la forma correcta de preparar e inyectar REPATHA. **No** intente inyectar REPATHA hasta que su proveedor de servicios de salud o enfermero le haya enseñado la forma correcta.

- **No** inyecte REPATHA junto con otros medicamentos inyectables en el mismo lugar de inyección.
- Revise siempre la etiqueta del autoinyector precargado de un solo uso, de la jeringa precargada de un solo uso o del infusor de un solo uso que se adhiere al cuerpo con un cartucho precargado, para asegurarse de tener el medicamento y la dosis correctos de REPATHA antes de cada inyección.
- Si se olvida de usar REPATHA o no puede recibir la dosis en el momento habitual, inyéctese la dosis olvidada en cuanto se acuerde, siempre y cuando no hayan pasado más de 7 días de la dosis olvidada.
 - Si han pasado más de 7 días de la dosis olvidada y usted recibe la dosis cada 2 semanas, inyecte la próxima dosis que corresponda según el horario original. Así volverá a su horario habitual.
 - Si han pasado más de 7 días de la dosis olvidada y usted recibe la dosis 1 vez al mes, inyecte la dosis y comience un horario nuevo a partir de esta fecha.

Si tiene dudas acerca de cuándo debe recibir REPATHA después de olvidar una dosis, consulte con su proveedor de servicios de salud o farmacéutico.

- Si su proveedor de servicios de salud le ha recetado REPATHA junto con otros medicamentos reductores del colesterol, siga las instrucciones que le haya dado el proveedor de servicios de salud. Lea la información para el paciente correspondiente a esos medicamentos.
- Si usa más REPATHA de lo debido, consulte con su proveedor de servicios de salud o farmacéutico.
- **No** deje de usar REPATHA sin antes hablar con su proveedor de servicios de salud. Si deja de usar REPATHA, sus niveles de colesterol pueden aumentar.

¿Cuáles son los posibles efectos secundarios de REPATHA?

REPATHA puede causar efectos secundarios graves, incluidos los siguientes:

- **reacciones alérgicas.** REPATHA puede causar reacciones alérgicas que pueden ser graves. Llame a su proveedor de servicios de salud o acuda inmediatamente a la sala de emergencias del hospital más cercano si tiene síntomas de una reacción alérgica, tales como erupción cutánea intensa, enrojecimiento, picazón intensa, hinchazón del rostro o dificultad para respirar.

Los efectos secundarios más comunes de REPATHA incluyen: goteo nasal, dolor de garganta, síntomas de resfriado común, gripe o síntomas seudogripales, dolor de espalda, niveles altos de azúcar en la sangre (diabetes), y enrojecimiento, dolor o hematomas en el lugar de la inyección.

Informe a su proveedor de servicios de salud si presenta algún efecto secundario que le cause molestias o que no desaparezca.

Estos no son todos los efectos secundarios posibles de REPATHA. Consulte con su proveedor de servicios de salud o farmacéutico para obtener más información. Llame a su proveedor de servicios de salud para obtener orientación médica sobre los efectos secundarios. Puede notificar los efectos secundarios a la FDA al 1-800-FDA-1088.

Información general sobre el uso seguro y eficaz de REPATHA.

A veces los medicamentos se recetan para fines diferentes de los que se indican en un folleto de Información para el paciente. **No** use REPATHA para una afección para la cual no haya recetado. **No** les dé REPATHA a otras personas, ni siquiera si tienen los mismos síntomas que usted, ya que podría hacerles daño.

Puede pedirle a su farmacéutico o proveedor de servicios de salud la información sobre REPATHA destinada a profesionales médicos.

¿Cuáles son los ingredientes de REPATHA?

- Ingrediente activo: evolocumab
- Ingredientes inactivos: prolina, ácido acético glacial, polisorbato 80, agua para inyectables e hidróxido de sodio.

Fabricado por: Amgen Inc. One Amgen Center Drive, Thousand Oaks, California 91320-1799.

Número de licencia en EE. UU.: 1080

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

©2017 Amgen Inc. Todos los derechos reservados.

Para obtener más información sobre REPATHA, vaya a www.REPATHA.com o llame al 1-844-REPATHA (1-844-737-2842).

Esta Información para el paciente ha sido aprobada por la Administración de Alimentos y Medicamentos de EE. UU.

Revisado: 12/2017