



USO DE MIRCERA® EN EL HOGAR

Indicaciones para la inyección subcutánea

Inyección de MIRCERA® (metoxipolietilenglicol-epoetina beta), Jeringa Precargada Monodosis

¿Qué es Mircera? Mircera es un medicamento recetado que se puede administrar para tratar la anemia si esta es causada por una enfermedad renal crónica (ERC). Se administra para reducir o evitar la necesidad de recibir transfusiones de glóbulos rojos.

Se puede administrar Mircera para tratar la anemia relacionada con ERC en:

- adultos que estén recibiendo hemodiálisis o no; y
- niños de entre 5 y 17 años que estén recibiendo hemodiálisis, después de estabilizar su nivel de hemoglobina con otro agente estimulante de la eritropoyesis (AEE).

No se debe administrar Mircera:

- para tratar la anemia provocada por la quimioterapia contra el cáncer;
- en lugar de un tratamiento de emergencia para la anemia (transfusiones de glóbulos rojos).

No se ha demostrado que Mircera mejore la calidad de vida, la fatiga ni el bienestar.

Consulte la información importante de seguridad, incluidos los efectos secundarios graves, en las páginas 13-15, la información completa sobre la prescripción, que incluye el recuadro de ADVERTENCIAS, la guía del medicamento y las instrucciones de uso.

Antes de comenzar

Lea la Guía del medicamento de Mircera, que contiene la información más importante que necesita conocer. En las instrucciones a continuación, se explica cómo aplicarse usted mismo o cómo aplicarle a otra persona una inyección de Mircera empleando la jeringa prellenada de dosis única. Asegúrese de leer, entender y seguir estas instrucciones antes de administrar una dosis de Mircera y cada vez que se renueve su receta, de modo que sea capaz de usar la jeringa prellenada de manera correcta y segura.

Su proveedor de atención de salud debe mostrarle cómo preparar y aplicar correctamente Mircera empleando la jeringa prellenada de dosis única antes de usarla por primera vez.

Si tiene alguna pregunta sobre Mircera, hable con su proveedor de atención de salud o farmacéutico.

Cuando reciba las jeringas prellenadas de Mircera, asegúrese de que:

- el nombre Mircera figure en el envase.
- el envase no esté dañado. **No** utilice Mircera si la jeringa prellenada, el envase o la bandeja de plástico que contiene la jeringa prellenada presentan daños.
- la fecha de vencimiento que figura en el envase no haya transcurrido. **No use Mircera después de la fecha de vencimiento que está impresa en el envase.**
- la concentración (µg/ml) que figura en el envase de Mircera sea la misma que la recetada por su proveedor de atención de salud. Las jeringas prellenadas de Mircera se ofrecen en diferentes concentraciones medidas en µg/ml. Según la dosis que le recetaron, usted puede:
 - recibir más de una dosis de jeringas prellenadas de Mircera.
 - necesitar más de una inyección para recibir una dosis completa.

Información importante

- Utilice las jeringas prellenadas de Mircera únicamente si su proveedor de atención de salud le recetó este medicamento.
- Su proveedor de atención de salud puede decidir que usted o un cuidador puedan administrar Mircera en casa mediante una inyección debajo de la piel (subcutánea) o mediante una inyección intravenosa. Su proveedor de atención de salud o el personal de enfermería le enseñarán cómo preparar y administrar Mircera de manera correcta. Es importante que **no** intente administrar Mircera a menos que usted o su cuidador hayan recibido capacitación de su proveedor de atención de salud.
- Conserve la jeringa prellenada de Mircera en el envase cerrado hasta que esté listo para usarla.
- **No** utilice la jeringa si el medicamento se ve turbio, opaco o contiene partículas.
- **No** intente desarmar la jeringa.
- **No** sostenga ni retire la jeringa prellenada del émbolo.
- **No** retire la cubierta protectora de la aguja hasta que esté listo para poner la inyección.
- **No** ponga la inyección a través de la ropa.
- **No** trague el medicamento de la jeringa.
- **No** toque los filtros de protección antes del uso (véase Figura A). Si los toca, puede liberar el dispositivo de seguridad de la aguja antes de tiempo e inutilizar la jeringa prellenada.

Deseche (descarte) la jeringa prellenada usada de Mircera inmediatamente después del uso. No reutilice una aguja ni una jeringa prellenada Mircera. Consulte la sección “Cómo desechar jeringas prellenadas y agujas usadas” en la página 12.

Consulte la información importante de seguridad, incluidos los efectos secundarios graves, en las páginas 13-15, la información completa sobre la prescripción, que incluye el recuadro de ADVERTENCIAS, la guía del medicamento y las instrucciones de uso.

¿Cómo debo guardar Mircera?



- Guarde Mircera en el refrigerador, a una temperatura de entre 36 °F y 46 °F (2 °C a 8 °C).
- Si no cuenta con refrigerador, las jeringas prellenadas de Mircera pueden guardarse a temperatura ambiente, es decir entre 68 °F y 77 °F (entre 20 °C y 25 °C), durante 30 días como máximo.

- **No congele Mircera.** No utilice Mircera si se ha congelado.
- Conserve Mircera en el envase original.
- Proteja Mircera de la luz.
- **No** agite Mircera.

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

¿Qué incluye el envase de mi jeringa precargada de Mircera?

Materiales INCLUIDOS en el envase de la jeringa prellenada de Mircera (Figura A):

- Una jeringa prellenada que contiene Mircera.
- Una aguja para inyección separada.

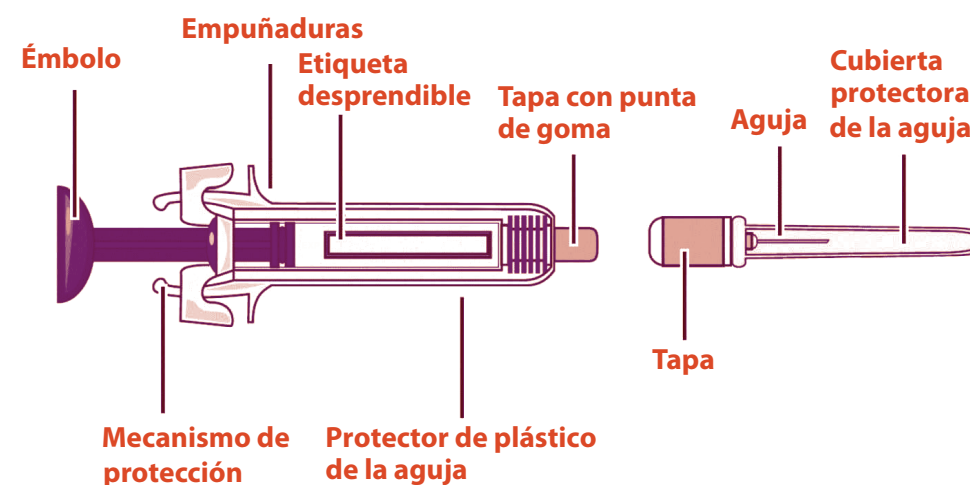


Figura A

Materiales NO INCLUIDOS en el envase de la jeringa prellenada de Mircera (Figura B):



Figura B

Cómo preparar una inyección

IMPORTANTE: Siga estas instrucciones al pie de la letra para prevenir infecciones.

1. Reúna todos los materiales que necesitará para aplicar una inyección y colóquelos sobre una superficie de trabajo limpia, plana y bien iluminada, como una mesa.
2. **Permita que la jeringa alcance la temperatura ambiente:** Retire cuidadosamente el envase recetado de Mircera del refrigerador (véase Figura C).
 - Mantenga la jeringa prellenada en el envase para protegerla de la luz y permita que alcance la temperatura ambiente durante unos 30 minutos. Si la jeringa prellenada no alcanza la temperatura ambiente, esto podría causar que le resulte incómodo aplicar la inyección, y puede ser difícil empujar (bajar) el émbolo.

No caliente la jeringa prellenada de ninguna otra manera.

3. **Abra el envase** y retire la bandeja de plástico que contiene la jeringa prellenada de Mircera sin despegar la película protectora (véase Figura D).

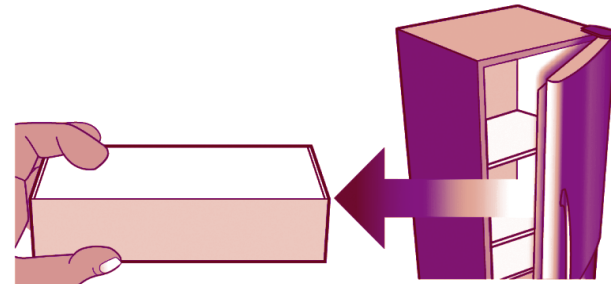


Figura C

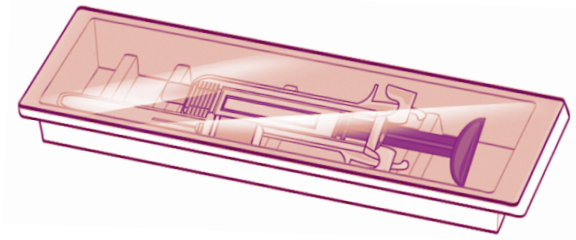


Figura D

4. **Lávese bien las manos** con jabón y agua tibia (véase Figura E).

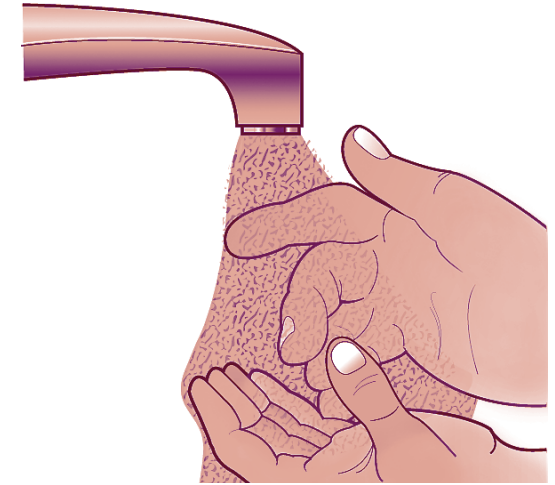


Figura E

5. **Retire e inspeccione la jeringa prellenada.** Abra la bandeja de plástico despegando la película protectora. Retire la jeringa prellenada sosteniéndola del cuerpo del dispositivo (véase Figura F). **No** toque los filtros de protección.
 - Manipule la jeringa prellenada sosteniéndola únicamente del cuerpo del dispositivo. Si toca los filtros de protección, puede liberar el dispositivo de seguridad de la aguja antes de tiempo.
 - Retire la aguja de la bandeja de plástico.

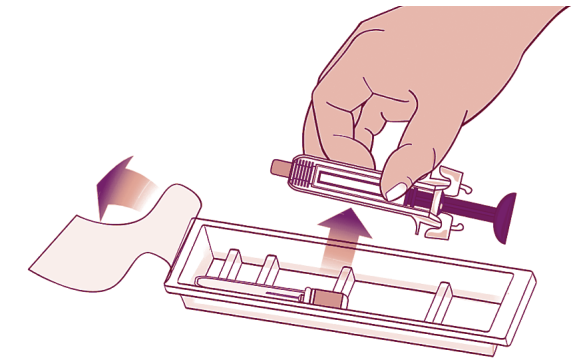


Figura F

Cómo preparar una inyección

6. Inspeccione el medicamento y la jeringa prellenada (véase Figura G).

No use la jeringa prellenada si:

- La jeringa prellenada se cayó o se agitó o se agitó el contenido.
- Cualquier parte de la jeringa prellenada parece rota o dañada.
- El líquido parece espumoso, turbio o contiene partículas.
- Pasó la fecha de vencimiento.

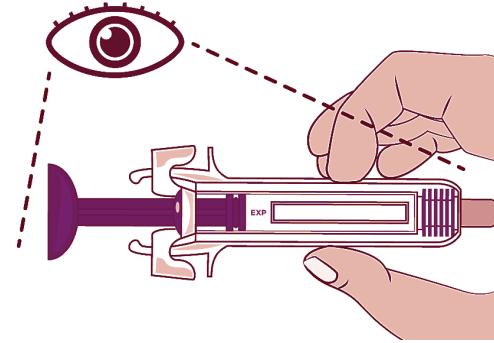


Figura G

7. Acople la aguja a la jeringa precargada:

Sujete la jeringa prellenada por el centro del cuerpo de la jeringa con una mano. Con la otra, sujete firmemente la tapa con punta de goma y retire el tapón de goma de la jeringa prellenada (tuerza y tire) (véase Figura H).

- Deseche (descarte) la tapa con punta de goma en el recipiente de objetos punzocortantes.
- **No** toque los filtros de protección.
- **No** empuje el émbolo ni tire de él.



Figura H

8. Sujete firmemente la aguja empaquetada con ambas manos. Rompa el precinto de la aguja con un movimiento de torsión y retire la tapa de plástico de la aguja (véase Figura I).

- Deseche (descarte) la tapa de la aguja de inmediato en el recipiente de objetos punzocortantes.
- **No** retire la cubierta de la aguja que protege la aguja.

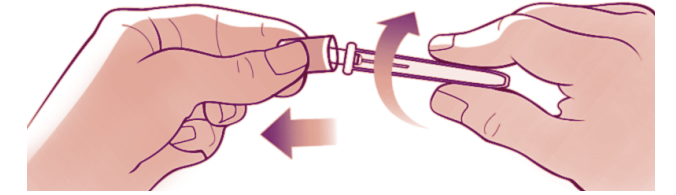


Figura I

9. Acople la aguja a la jeringa prellenada empujándola en línea recta y firmemente contra la jeringa prellenada y girándola ligeramente (véase Figura J).

10. Coloque la jeringa prellenada de lado sin retirar la cubierta de la aguja. Esto evitará que la aguja entre en contacto con cualquier objeto o superficie antes de usarla.

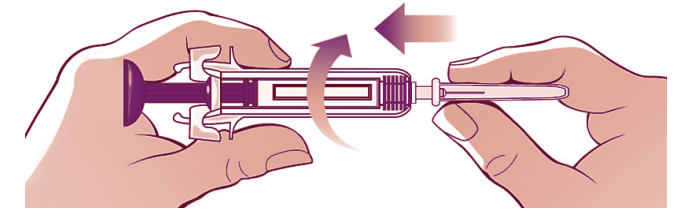


Figura J

Coloque la jeringa prellenada sobre la superficie de trabajo. Tenga cuidado de que la punta de la jeringa prellenada no entre en contacto con nada. Si la punta de la jeringa entra en contacto con algo, deseche la jeringa prellenada (*consulte la sección "Cómo desechar jeringas prellenadas y agujas usadas" en la página 12*) y utilice una jeringa prellenada y una aguja nuevas para la inyección.

Consulte la información importante de seguridad, incluidos los efectos secundarios graves, en las páginas 13-15, la información completa sobre la prescripción, que incluye el recuadro de ADVERTENCIAS, la guía del medicamento y las instrucciones de uso.

Cómo elegir y preparar el lugar de la inyección subcutánea (debajo de la piel)

IMPORTANTE: Siga las instrucciones de su proveedor de atención de salud para inyectar Mircera.

Si su proveedor de atención de salud le indica que se inyecte Mircera como una inyección subcutánea (debajo de la piel), póngase la inyección tal como se describe a continuación.

Después de preparar la jeringa prellenada como se describe en la sección anterior:

1. Elija un lugar para la inyección tal como se muestra en la Figura K. Los tres lugares donde se puede inyectar Mircera son:

- La parte exterior de los brazos (solo si otra persona le aplica la inyección).
- La parte delantera y central de los muslos.
- El abdomen, excepto la zona de dos (2) pulgadas (5 cm) alrededor del ombligo.

Elija un lugar nuevo cada vez que se inyecte Mircera, que esté por lo menos a 1 pulgada (2.5 cm) del lugar donde se inyectó la última vez. Esto ayuda a evitar el dolor en un lugar determinado.

No se debe inyectar Mircera en lunares ni en ninguna parte del cuerpo que sea sensible o dolorosa a la palpación, que esté enrojecida, endurecida o con moretones, que tenga cicatrices o estrías, o que no esté intacta.

No se inyecte en ningún lugar que pueda irritarse al usar un cinturón o una pretina.

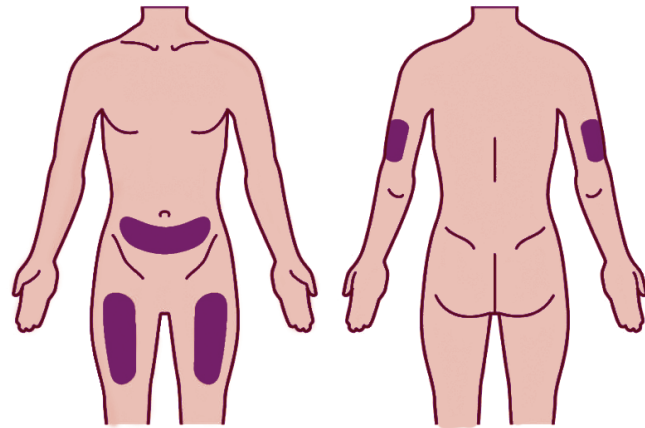


Figura K

2. Limpie el lugar de la inyección con un paño con alcohol (véase Figura L).

- Deje que la piel se seque durante unos 10 segundos.
- **No** vuelva a tocar esta zona antes de poner la inyección.

No abanique ni sople sobre la zona limpia.



Figura L

3. Sostenga la jeringa prellenada firmemente con una mano en el medio del cuerpo de la jeringa y retire la cubierta de la aguja con la otra (véase Figura M). Deseche la cubierta de la aguja en el recipiente de objetos punzocortantes.

- **No** toque la aguja ni permita que entre en contacto con ninguna superficie.
- Es posible que vea una gota de líquido en el extremo de la aguja. Esto es normal.
- **No** vuelva a colocar la cubierta de la aguja una vez retirada.

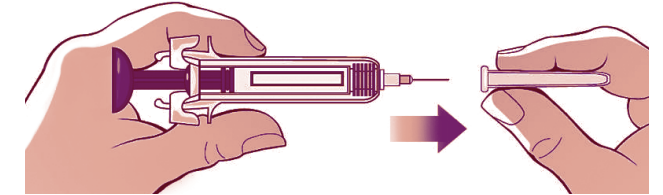


Figura M

4. Compruebe que no haya burbujas de aire en la jeringa precargada. Para eliminar las burbujas de aire de la jeringa precargada, sosténgala del cuerpo con la aguja apuntando hacia arriba. Dé golpes ligeros al cuerpo de la jeringa prellenada para hacer subir las burbujas de aire (véase Figura N).

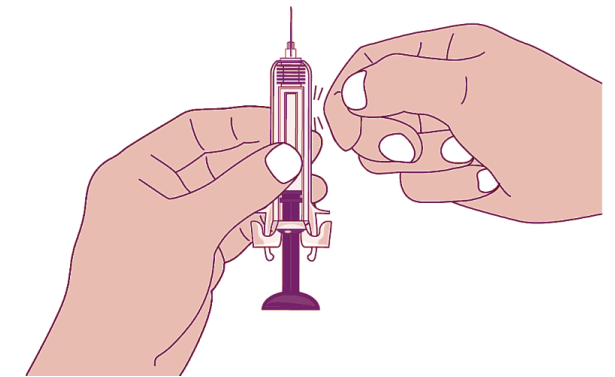


Figura N

5. Empuje el émbolo con suavidad y lentitud hasta que vea salir una gota de líquido de la aguja (véase Figura O).

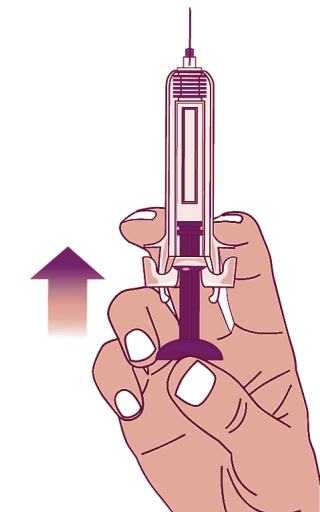


Figura O

Consulte la información importante de seguridad, incluidos los efectos secundarios graves, en las páginas 13-15, la información completa sobre la prescripción, que incluye el recuadro de ADVERTENCIAS, la guía del medicamento y las instrucciones de uso.

Inyección de Mircera

1. Encuentre una posición cómoda para ponerla inyección de Mircera.

Sostenga la jeringa prellenada con la mano que usará para inyectar Mircera. Use la otra mano para pellizcar la piel en el lugar que limpió para la inyección (véase Figura P).

2. Sostenga la jeringa prellenada como si fuera un lápiz. Introduzca la aguja en la piel con cuidado y por completo, con un movimiento rápido, como si “arrojara un dardo”. Introduzca la aguja en la piel en línea recta, de arriba abajo (ángulo de 90°). Mantenga la jeringa prellenada en su lugar y suelte poco a poco el pliegue de piel.

- **No** mueva la aguja mientras está introducida en la piel.

Empuje el émbolo lentamente con el pulgar hasta el final, mientras sostiene la jeringa prellenada con los dedos índice y medio apoyados contra los agarres hasta inyectar todo el medicamento. El vástago del émbolo se debe empujar por completo (bajar) hasta que se escuche un clic que indica que el protector de la aguja se activó (véase Figura Q).

- **No** suelte el émbolo antes de finalizar la inyección o antes de empujar por completo (bajar) el émbolo.

- El protector de plástico de la aguja (un dispositivo de seguridad para evitar pinchazos accidentales) no avanzará para cubrir la aguja a menos que se administre la dosis completa.

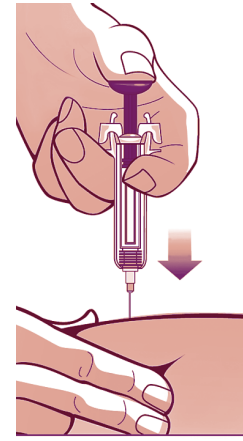


Figura P

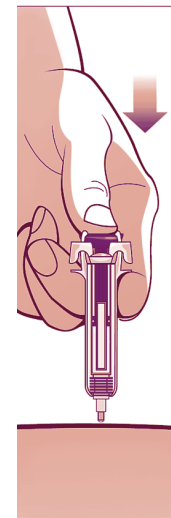


Figura Q

3. Retire la aguja de la piel **sin** soltar el émbolo (véase Figura R).

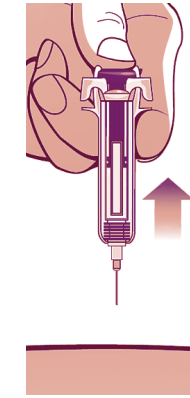


Figura R

4. Suelte el émbolo después de retirar la aguja de la piel. Esto permitirá que la jeringa prellenada retroceda hasta que toda la aguja quede cubierta con el protector de la aguja (véase Figura S).

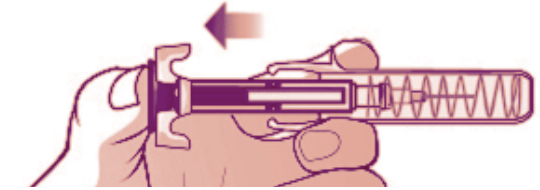


Figura S

5. Ahora puede desprender la etiqueta, en caso de que sea necesario llevar un registro de la dosis administrada (véase Figura T).

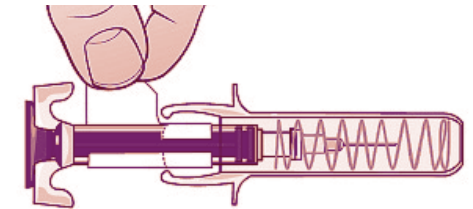


Figura T

6. **Después de la inyección:** apoye una gasa o bola de algodón estéril sobre el lugar de la inyección y haga presión durante varios segundos (véase Figura U).

- **No** se frote el lugar de la inyección con las manos sin lavar ni se pase un paño sucio.

Si es necesario, puede cubrir el lugar de la inyección con una tira adhesiva pequeña.

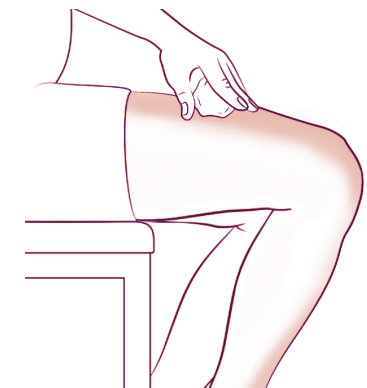


Figura U

7. **Deseche la jeringa prellenada usada:**

- Deseche (descarte) de inmediato la jeringa prellenada usada con la aguja acoplada en el recipiente de objetos punzocortantes.
- **No** reutilice una jeringa prellenada ni una aguja.
- Consulte la sección “Cómo desechar jeringas prellenadas y agujas usadas” en la página 12.

Cómo desechar jeringas prellenadas y agujas usadas

- Coloque las jeringas prellenadas y agujas usadas en un recipiente de objetos punzocortantes aprobado por la Administración de Alimentos y Medicamentos de los EE. UU. (Food and Drug Administration, FDA) inmediatamente después del uso. **No deseche (descarte) agujas sueltas y jeringas prellenadas junto con la basura del hogar.**
- Si **no** tiene un recipiente de objetos punzocortantes aprobado por la FDA, puede utilizar un recipiente doméstico que cumpla los siguientes requisitos:
 - debe estar hecho de plástico resistente;
 - puede cerrarse con una tapa ajustada y resistente a perforaciones, para evitar que se salgan los objetos punzocortantes;
 - se mantiene en posición vertical y estable durante el uso;
 - es hermético;
 - está correctamente etiquetado para advertir la presencia de residuos peligrosos en su interior.
- Cuando el recipiente de objetos punzocortantes esté casi lleno, necesitará seguir las directrices de su comunidad con respecto a la manera correcta de eliminar dicho recipiente. Es posible que haya leyes estatales o locales que regulan la manera de eliminar agujas, jeringas e inyectores precargados usados. Si desea obtener más información sobre la eliminación segura de objetos punzocortantes, así como información específica sobre la eliminación de objetos punzocortantes en el estado donde vive, visite el sitio web de la FDA en <http://www.fda.gov/safesharpsdisposal>.
- No elimine el recipiente usado de objetos punzocortantes junto con la basura del hogar a menos que así lo permitan las directrices de su comunidad. **No** recicle el recipiente usado de objetos punzocortantes.

Mantenga el recipiente de objetos punzocortantes fuera del alcance de los niños en todo momento.

Si usted o su cuidador recibieron capacitación para aplicar inyecciones de Mircera en el hogar

- Asegúrese de leer, comprender y seguir las "Instrucciones de uso" que se incluyen con Mircera.
- Adminístrese Mircera exactamente como le indique su proveedor de atención de la salud. **No** modifique la dosis de Mircera, salvo que su proveedor de atención de la salud lo indique.
- Su proveedor de atención de la salud le indicará cuánto Mircera usar, cómo inyectarlo, con cuánta frecuencia y cómo deshacerse de manera segura de las jeringas prellenadas y las agujas.
- Si se administra una dosis de Mircera mayor a la recetada, llame de inmediato a su proveedor de atención de la salud para recibir instrucciones sobre qué debe hacer.
- Durante el tratamiento con Mircera, siga las indicaciones de su proveedor de atención de la salud en lo que respecta a la dieta, la diálisis y los medicamentos, incluidos los medicamentos para tratar la presión arterial alta.
- Contrólese la presión arterial de acuerdo con las indicaciones de su proveedor de atención de la salud.

Consulte la información importante de seguridad, incluidos los efectos secundarios graves, en las páginas 13-15, la información completa sobre la prescripción, que incluye el recuadro de ADVERTENCIAS, la guía del medicamento y las instrucciones de uso.

Indicaciones

Mircera es un medicamento recetado que se puede administrar para tratar la anemia si esta es causada por una enfermedad renal crónica (ERC). Se administra para reducir o evitar la necesidad de recibir transfusiones de glóbulos rojos.

Se puede administrar Mircera para tratar la anemia relacionada con enfermedad renal crónica (ERC) en:

- adultos que estén recibiendo hemodiálisis o no; **y**
- niños de entre 5 y 17 años que estén recibiendo hemodiálisis.

No se debe administrar Mircera:

- para tratar la anemia provocada por la quimioterapia contra el cáncer;
- en lugar de un tratamiento de emergencia para la anemia (transfusiones de glóbulos rojos).

No se ha demostrado que Mircera mejore la calidad de vida, la fatiga ni el bienestar.

Se desconoce si Mircera es seguro y eficaz en niños:

- con aplicación por vía subcutánea;
- menores de 5 años;
- que reciben diálisis peritoneal o que aún no reciben un tratamiento con diálisis;
- que aún no reciben una terapia con un agente estimulante de la eritropoyesis (AEE).

INFORMACIÓN IMPORTANTE DE SEGURIDAD

Mircera puede provocar efectos secundarios graves que pueden llevar a la muerte, incluidos, entre otros, los siguientes:

Para personas con cáncer:

- No debe utilizarse Mircera para tratar la anemia provocada por la quimioterapia contra el cáncer. Según el tipo de cáncer que tenga, el tumor puede crecer más rápido y usted podría morir antes si se administra Mircera.

Para todas las personas que se administran Mircera:

- **Problemas cardíacos graves, como ataque al corazón o insuficiencia cardíaca y accidente cerebrovascular**

Podría morir antes si recibe un tratamiento con Mircera para aumentar la cantidad de glóbulos rojos, a fin de aproximarse al nivel que está presente en las personas sanas.

- **Coágulos sanguíneos**

Pueden formarse coágulos sanguíneos en cualquier momento durante la administración de Mircera. Si, por algún motivo, recibe Mircera y debe someterse a una cirugía, hable con su proveedor de atención de la salud sobre la necesidad de tomar o no un anticoagulante para disminuir la probabilidad de que se le formen coágulos sanguíneos durante la cirugía o después de esta. Los coágulos sanguíneos pueden formarse en los vasos sanguíneos (venas), en especial, en las piernas (trombosis venosa profunda o TVP). Es posible que parte de los coágulos sanguíneos lleguen a los pulmones y bloqueen la circulación de sangre en los pulmones (embolia pulmonar).

Consulte la información completa sobre la prescripción, que incluye el recuadro de ADVERTENCIAS, la guía del medicamento y las instrucciones de uso para Mircera (metoxipolietilenglicol-epoetina beta) inyectable, para uso intravenoso o subcutáneo.

INFORMACIÓN IMPORTANTE DE SEGURIDAD (continuación)

Llame a su proveedor de atención de la salud u obtenga ayuda médica de inmediato si tiene alguno de los siguientes síntomas:

- Dolor de pecho;
- Problemas para respirar o falta de aliento;
- Dolor en las piernas, con o sin hinchazón;
- Extremidades frías o pálidas;
- Confusión repentina, problemas para hablar o problemas para comprender lo que otras personas dicen;
- Entumecimiento o debilidad repentinos en el rostro, el brazo o la pierna, en especial, de un lado del cuerpo;
- Problemas repentinos para ver;
- Problemas repentinos para caminar, mareos, pérdida del equilibrio o de la coordinación;
- Pérdida del conocimiento (desmayo);
- Interrupción del acceso vascular para hemodiálisis.

No se administre Mircera en los siguientes casos:

- Si tiene presión arterial alta no controlada (hipertensión incontrolada);
- Si su proveedor de atención de la salud le informó que tiene o que alguna vez tuvo un tipo de anemia llamada aplasia pura de glóbulos rojos, que comienza después del tratamiento con Mircera u otro medicamento para estimular la producción de la proteína eritropoyetina;
- Si tuvo reacciones alérgicas graves a Mircera.

Antes de administrarse Mircera, infórmele a su proveedor de atención de la salud sobre todas sus afecciones, incluso si:

- Tiene una cardiopatía;
- Tiene o padece cáncer;
- Tiene presión arterial alta;
- Tuvo una crisis (convulsión) o un accidente cerebrovascular;
- Recibe tratamiento con diálisis;
- Está embarazada o planea estarlo. Se desconoce si Mircera puede ocasionarle un daño al feto;
- Si está amamantando o planea hacerlo. Se desconoce si Mircera pasa a través de la leche materna.

Infórmele a su proveedor de atención de la salud sobre todos los medicamentos que toma, incluidos los recetados y los de venta libre, las vitaminas y los suplementos herbarios.

Informe al proveedor de atención médica si ya recibió Mircera anteriormente y tuvo alguna reacción alérgica.

Si decide administrarse Mircera, su proveedor de atención de la salud debe recetarle la dosis más pequeña de este medicamento que sea necesaria para disminuir las probabilidades de necesitar transfusiones de glóbulos rojos.

Consulte la información completa sobre la prescripción, que incluye el recuadro de ADVERTENCIAS, la guía del medicamento y las instrucciones de uso para Mircera (metoxipolietilenglicol-epoetina beta) inyectable, para uso intravenoso o subcutáneo.

Si su nivel de hemoglobina se mantiene muy alto o si aumenta con mucha rapidez, esto podría causar problemas graves de salud que pueden provocar la muerte. Estos problemas graves para la salud pueden presentarse si se administra Mircera, aun si no tiene un aumento en el nivel de hemoglobina.

Mircera puede provocar efectos secundarios graves, entre ellos, los siguientes:

- **Presión arterial alta**

La presión arterial alta es un efecto secundario frecuente de Mircera en los pacientes con enfermedad renal crónica. Es posible que le suba la presión arterial o que sea difícil de controlar con los medicamentos para la presión arterial mientras recibe Mircera. Esto puede suceder incluso si nunca antes tuvo presión arterial alta. Su proveedor de atención de la salud debe medirle la presión arterial con frecuencia. Si se eleva, podría recetarle un nuevo medicamento para la presión arterial o aumentar la dosis del que ya toma.

- **Convulsiones**

Si tuvo una convulsión durante el tratamiento con Mircera, obtenga ayuda médica de inmediato e infórmele a su proveedor de atención de la salud.

- **Falta de respuesta o pérdida de la respuesta de hemoglobina a Mircera**

Si el nivel de hemoglobina no aumenta o si no se puede mantener el aumento, su proveedor de atención de la salud analizará la causa del problema. Es posible que deba modificarse la dosis de Mircera o de otros medicamentos.

- **Anticuerpos contra Mircera**

Es posible que el cuerpo genere anticuerpos contra Mircera. Estos anticuerpos pueden bloquear o disminuir la capacidad del cuerpo de generar glóbulos rojos y provocarle una anemia grave. Llame a su proveedor de atención de la salud si tiene cansancio inusual, falta de energía, mareos o desmayos. Es posible que deba suspender la administración de Mircera.

- **Reacción alérgica grave**

Las reacciones alérgicas graves pueden provocar picazón, falta de aliento, sibilancia, mareos y desmayos debido a una disminución de la presión arterial, hinchazón alrededor de la boca o los ojos, pulso acelerado o sudoración. Si tiene una reacción alérgica grave, suspenda la administración de Mircera y llame a su proveedor de atención de la salud u obtenga ayuda médica de emergencia de inmediato.

- **Erupción cutánea grave**

Puede producirse una erupción cutánea grave. Si presenta una nueva erupción, llame de inmediato a su proveedor de atención de la salud.

Entre los efectos secundarios frecuentes de Mircera se incluyen los siguientes:

- Diarrea
- Dolor o hinchazón (inflamación) en la nariz o la garganta (nasofaringitis).

Estos no son todos los posibles efectos secundarios de Mircera. Su proveedor de atención de la salud puede proporcionarle una lista más completa. Infórmele sobre cualquier efecto secundario que le provoque malestar o que no desaparezca.

Puede informar los efectos secundarios a la Administración de Alimentos y Medicamentos (Food and Drug Administration, FDA). Visite www.fda.gov/medwatch, o llame al 1800-FDA-1088.



Consulte la Información importante de seguridad, incluidos los efectos secundarios graves, en las páginas 13-15, y la información completa sobre la prescripción, que incluye el recuadro de ADVERTENCIAS, la guía del medicamento y las instrucciones de uso.

©2023 Vifor (International) Inc. Todos los derechos reservados.

Mircera es una marca registrada de F. Hoffmann-La Roche Ltd.

CSL Vifor Group se reserva todos los derechos de propiedad intelectual de CSL Vifor Group, incluidos los derechos de autor.