

Tresiba[®]

(inyección de insulina degludec [origen ADNr])

Información de seguridad para pacientes

Información sobre prevención de riesgos autorizada por la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios (AEMPS) Diciembre 2019

Disponible en la web de la AEMPS www.aemps.gob.es

Tresiba® (insulina degludec) se comercializa en dos concentraciones:

100 unidades/ml

200 unidades/ml

Su médico le recetará la concentración más adecuada para usted. Siga siempre las indicaciones que le da su médico.

Cuando le den su insulina en la farmacia, compruebe siempre el nombre y la concentración de la insulina en el envase y en la etiqueta de la pluma.

El texto “Tresiba® 100 unidades/ml” o “Tresiba® 200 unidades/ml” está impreso claramente tanto en la etiqueta de la pluma como en el envase.

Además, el envase y la etiqueta de Tresiba® 100 unidades/ml son de color verde claro mientras que la etiqueta y el envase de Tresiba® 200 unidades/ml son de color verde oscuro con rayas. La etiqueta y el envase de Tresiba® 200 unidades/ml también incluyen un cuadro de color rojo en el que se destaca la concentración.

Diferencias entre las etiquetas:

Tresiba® 100
verde claro

100
unidades/ml



Tresiba® 200
verde oscuro

200
unidades/ml



Diferencias entre los dispositivos (plumas precargadas):

Las plumas precargadas tienen un diseño con las características siguientes:

Pluma Tresiba® FlexTouch® 100 unidades/ml



Hasta 80 unidades por inyección

Total de 300 unidades en cada pluma

Ajuste de dosis de 1 unidad

Pluma Tresiba® FlexTouch® 200 unidades/ml



Hasta 160 unidades por inyección

Total de 600 unidades en cada pluma

Ajuste de dosis de 2 unidades

Si es usted daltónico, también puede reconocer Tresiba® 200 unidades/ml gracias a los dos puntos en relieve que presenta el botón de dosis.



Tresiba®
100 unidades/ml



Tresiba®
200 unidades/ml

Diferencias entre los envases:

Envase de Tresiba® 100 unidades/ml
5 plumas por caja



Envase de Tresiba® 200 unidades/ml
3 plumas por caja



Ambos dispositivos incorporan una ventana en la que un contador de dosis muestra la dosis exacta seleccionada. Esto significa que la dosis que se indica en la ventana es la dosis que se inyectará, independientemente de la concentración. Utilice siempre el contador de dosis para seleccionar la dosis. No cuente los clics. No se debe recalcular la dosis si le cambian de una concentración a otra. Compruebe el número de unidades seleccionado antes de administrar la inyección de Tresiba®.

Si es invidente o tiene visión reducida y no puede leer el contador de dosis de la pluma, no utilice esta pluma sin ayuda. Pida ayuda a una persona sin problemas de visión y formada en el uso de Tresiba®.

Comunicación de efectos adversos:

Si experimenta cualquier tipo de efecto adverso, consulte a su médico o farmacéutico, incluso si se trata de posibles efectos adversos que no aparecen en el prospecto. También puede comunicarlos directamente a través del Sistema Español de Farmacovigilancia de medicamentos de Uso Humano: <https://www.notificaRAM.es>

Si lo desea también puede comunicarlos a Novo Nordisk en el teléfono: **91 334 98 00** o a la dirección de correo electrónico: **012_SpainFarmacov@novonordisk.com**