

Prospecto: información para el usuario

Icatibanto Hikma 30 mg solución inyectable en jeringa precargada EFG

Lea todo el prospecto detenidamente antes de empezar a usar este medicamento, porque contiene información importante para usted.

- Conserve este prospecto, ya que puede tener que volver a leerlo.
- Si tiene alguna duda, consulte a su médico o farmacéutico.
- Este medicamento se le ha recetado solamente a usted, y no debe dárselo a otras personas aunque tengan los mismos síntomas que usted, ya que puede perjudicarles.
- Si experimenta efectos adversos, consulte a su médico o farmacéutico, incluso si se trata de efectos adversos que no aparecen en este prospecto. Ver sección 4.

Contenido del prospecto

1. Qué es Icatibanto Hikma y para qué se utiliza
2. Qué necesita saber antes de empezar a usar Icatibanto Hikma
3. Cómo usar Icatibanto Hikma
4. Posibles efectos adversos
5. Conservación de Icatibanto Hikma
6. Contenido del envase e información adicional

1. Qué es Icatibanto Hikma y para qué se utiliza

Icatibanto Hikma contiene el principio activo icatibanto.

Icatibanto se utiliza para el tratamiento de los síntomas del angioedema hereditario (AEH) en adultos, adolescentes y niños mayores de 2 años.

En el AEH aumentan las concentraciones de una sustancia presente en la sangre llamada bradicinina, lo que produce síntomas como hinchazón, dolor, náuseas y diarrea.

Icatibanto bloquea la actividad de la bradicinina y, por tanto, frena la progresión de los síntomas.

2. Qué necesita saber antes de empezar a usar Icatibanto Hikma

No use Icatibanto Hikma

- si es alérgico a icatibanto o a alguno de los demás componentes de este medicamento (incluidos en la sección 6).

Advertencias y precauciones

Consulte a su médico antes de empezar a usar este medicamento:

- Si sufre angina de pecho (disminución del flujo de sangre que llega al corazón).
- Si ha sufrido recientemente un ictus.

Los efectos adversos relacionados con icatibanto son similares a los síntomas de su propia enfermedad. Consulte inmediatamente con su médico si nota que los síntomas de la crisis se agravan después de que le administren icatibanto.

Además:

- Usted o su cuidador deben aprender la técnica de administración de inyecciones subcutáneas (bajo la piel) antes de autoadministrarse o de que su cuidador le administre icatibanto.
- Inmediatamente después de autoadministrarse icatibanto o de que se lo administre su cuidador mientras experimenta una crisis laríngea (obstrucción de la vía aérea superior), deberá procurar atención médica en una institución médica.
- Si sus síntomas no se resuelven tras una inyección de icatibanto autoadministrada o administrada por su cuidador, debe consultar al médico sobre la administración de inyecciones adicionales de icatibanto. En pacientes adultos, se pueden administrar hasta 2 inyecciones adicionales en el plazo de 24 horas.

Niños y adolescentes

No se recomienda el uso de icatibanto en niños menores de 2 años o que pesen menos de 12 kg porque no se ha estudiado en estos pacientes.

Otros medicamentos e Icatibanto Hikma

Informe a su médico si está tomando, ha tomado recientemente o pudiera tener que tomar cualquier otro medicamento.

No se conocen interacciones de icatibanto con otros medicamentos. Si está tomando algún medicamento que sea un inhibidor de la enzima de conversión de la angiotensina (IECA) (por ejemplo: captopril, enalapril, ramipril, quinapril, lisinopril) para reducir la presión arterial o por cualquier otro motivo, informe a su médico antes de utilizar icatibanto.

Embarazo y lactancia

Si está embarazada o en periodo de lactancia, cree que podría estar embarazada o tiene intención de quedarse embarazada, consulte a su médico antes de empezar a usar este medicamento.

Si se encuentra en período de lactancia, no debe amamantar a su hijo durante las 12 horas siguientes a la última administración de icatibanto.

Conducción y uso de máquinas

No conduzca ni maneje máquinas si se siente cansado o mareado como consecuencia de la crisis de AEH o después de utilizar icatibanto.

Icatibanto Hikma contiene sodio

Este medicamento contiene menos de 1 mmol de sodio (23 mg) por 3 ml; esto es, esencialmente “exento de sodio”.

3. Cómo usar Icatibanto Hikma

Siga exactamente las instrucciones de administración de este medicamento indicadas por su médico. En caso de duda, consulte de nuevo a su médico.

Si nunca se le ha administrado icatibanto previamente, la primera dosis de icatibanto siempre deberá ser

inyectada por personal médico o de enfermería. El médico le dará el alta cuando considere seguro que se marche a casa. Tras analizarlo con su médico o enfermero, y tras aprender la técnica para inyecciones subcutáneas (bajo la piel), usted mismo o la persona que lo atiende pueden administrarle icatibanto si tiene una crisis de AEH. Es importante inyectar icatibanto por vía subcutánea (bajo la piel) tan pronto como advierta una crisis de angioedema. El personal sanitario le enseñará a usted y a quien lo atiende el modo de inyectar icatibanto 30 mg/3 ml en forma segura, siguiendo las instrucciones del prospecto.

¿Cuándo y con qué frecuencia debe usar Icatibanto Hikma?

Su médico ha determinado la dosis exacta de icatibanto y le dirá con qué frecuencia debe utilizarse.

Adultos

- La dosis recomendada de icatibanto es de una inyección (3 ml, 30 mg) administrada por vía subcutánea (debajo de la piel) tan pronto como usted advierta la crisis de angioedema (por ejemplo, con aumento de la hinchazón cutánea, sobre todo en la cara y el cuello, o aumento del dolor abdominal).
- Si no nota una mejoría de los síntomas, después de seis horas, debe procurar asesoramiento médico sobre la administración de inyecciones adicionales de icatibanto. En adultos, se pueden administrar hasta 2 inyecciones adicionales en el plazo de 24 horas.
- **No debe recibir más de 3 inyecciones en un período de 24 horas y si necesita más de 8 inyecciones en un mes, debe procurar asesoramiento médico.**

Niños y adolescentes de 2 a 17 años

- La dosis recomendada de icatibanto es una inyección de 1 ml hasta un máximo de 3 ml en función del peso corporal por vía subcutánea (bajo la piel) tan pronto como presente síntomas de una crisis de angioedema (por ejemplo, un aumento de la hinchazón cutánea, sobre todo en la cara y el cuello, o aumento del dolor abdominal).
- Consulte la sección de las instrucciones de uso para ver la dosis que debe inyectar.
- Si no está seguro sobre la dosis que debe inyectar, consulte a su médico, farmacéutico o enfermero.
- **Si sus síntomas empeoran o no mejoran, debe procurar asesoramiento médico inmediatamente.**

¿Cómo debe administrarse Icatibanto Hikma?

Icatibanto se administra mediante inyección subcutánea (debajo de la piel). Cada jeringa debe utilizarse sólo una vez.

Icatibanto se inyecta con una aguja corta en el tejido graso situado debajo de la piel del abdomen (tripa). Si tiene cualquier otra duda sobre el uso de este medicamento, pregunte a su médico o farmacéutico.

Las siguientes instrucciones paso a paso están previstas para:

- **autoadministración (adultos)**
- **administración por parte de un cuidador o un profesional sanitario para adultos, adolescentes o niños mayores de 2 años (que pesen 12 kg como mínimo).**

Las instrucciones incluyen los siguientes pasos principales:

- 1) Información general
- 2a) Preparación de la jeringa para niños y adolescentes (2-17 años) que pesen 65 kg o menos
- 2b) Preparación de la jeringa y la aguja para la inyección (todos los pacientes)
- 3) Preparación del lugar de la inyección
- 4) Inyección de la solución
- 5) Desecho de los materiales de la inyección

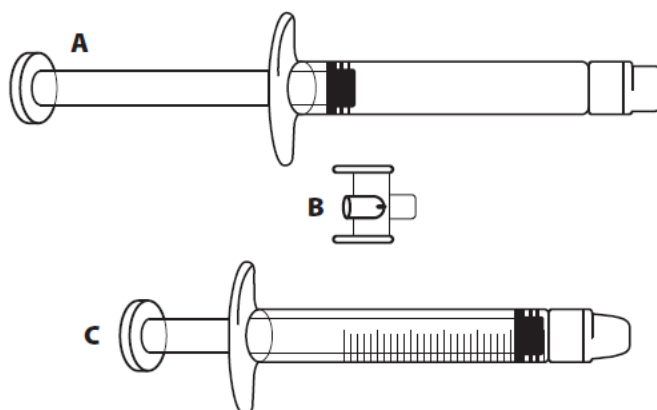
Instrucciones paso a paso para la inyección

1)Información general
- Limpie el área (superficie) de trabajo que se vaya a utilizar antes de empezar el proceso. - Lávese las manos con agua y jabón. - Retire la jeringa precargada de la bandeja. - Desenrosque y retire la tapa del extremo de la jeringa precargada. - Deje la jeringa precargada una vez desenroscada la tapa. No permita que la punta expuesta de la jeringa toque ninguna superficie.
2a) Preparación de la jeringa para niños y adolescentes (2-17 años) que pesen 65 kg o menos:

Información importante para profesionales sanitarios y cuidadores:

Cuando la dosis es inferior a 30 mg (3 ml), se necesita el siguiente equipo para extraer la dosis adecuada (ver información a continuación):

- a) Icatibanto Hikma 30mg/3ml jeringa precargada (con solución de icatibanto)
- b) Conector (adaptador)
- c) Jeringa graduada de 3 ml



El volumen de inyección requerido en ml se debe preparar en una jeringa graduada de 3 ml vacía (ver tabla a continuación).

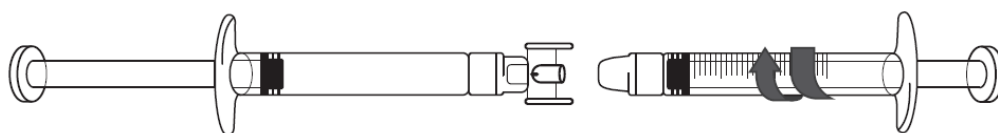
Tabla 1: Pauta posológica para niños y adolescentes

Peso corporal	Volumen de inyección
12 kg a 25 kg	1,0 ml
26 kg a 40 kg	1,5 ml
41 kg a 50 kg	2,0 ml
51 kg a 65 kg	2,5 ml

Los pacientes que pesen **más de 65 kg** usarán todo el contenido de la jeringa precargada (3 ml).

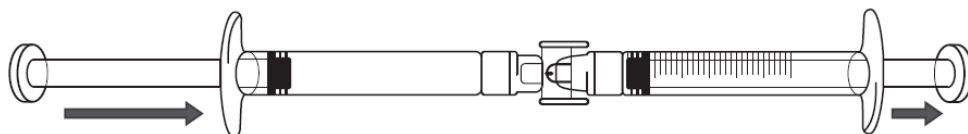
! Si no está seguro sobre el volumen de solución que debe extraer, consulte a su médico, farmacéutico o enfermero

- 1) Desenrosque las tapas en cada extremo del conector.
- 2) **!** Evite tocar los extremos del conector y las puntas de las jeringas, para prevenir la contaminación.
- 3) Enrosque el conector sobre la jeringa precargada.
- 4) Acople la jeringa graduada al otro extremo del conector asegurándose de que ambas conexiones encajen de forma segura.

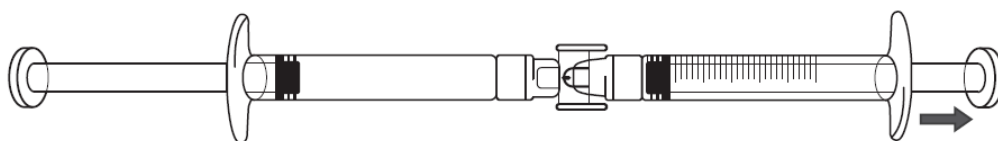


Transferir la solución de icatibanto a la jeringa graduada:

- 1) Para iniciar la transferencia de la solución de icatibanto, empuje el émbolo de la jeringa precargada (en el extremo izquierdo de la imagen que aparece a continuación).



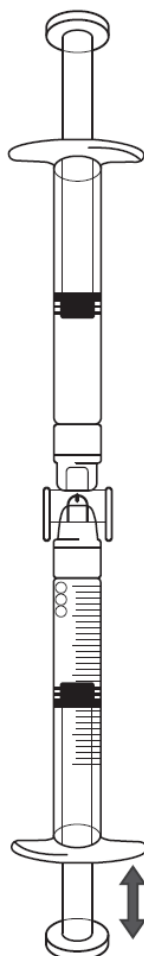
- 2) Si la solución de icatibanto no empieza a transferirse a la jeringa graduada, tire un poco del émbolo de la jeringa graduada hasta que la solución de icatibanto empiece a fluir dentro de la jeringa graduada (ver la imagen a continuación).



- 3) Siga empujando el émbolo de la jeringa precargada hasta que el volumen de inyección requerido (dosis) se transfiera a la jeringa graduada. Consulte la tabla 1 para obtener información sobre la dosis.

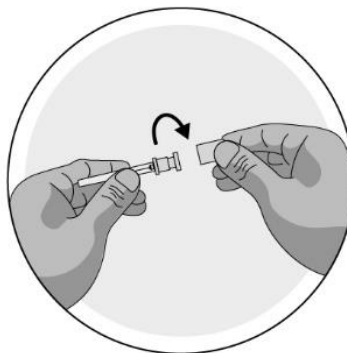
Si hay aire en la jeringa graduada:

- Gire las jeringas conectadas de forma que la jeringa precargada esté arriba (ver la imagen a continuación).

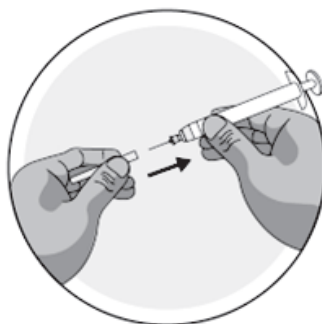


- Empuje el émbolo de la jeringa graduada para que el aire se transfiera de nuevo a la jeringa precargada (puede que este paso deba repetirse varias veces).
 - Extraiga el volumen requerido de solución de icatibanto.
- 4) Retire la jeringa precargada y el conector de la jeringa graduada.
- 5) Deseche la jeringa precargada y el conector en el recipiente para objetos punzantes o cortantes.

2b) Preparación de la jeringa y la aguja para la inyección: Todos los pacientes (adultos, adolescentes y niños)

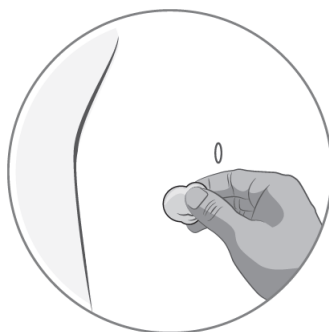


- Retire del blíster la tapa de la aguja. No retire la aguja del capuchón.
- Retire el sello de la tapa de la aguja (la aguja debe permanecer dentro de la tapa).



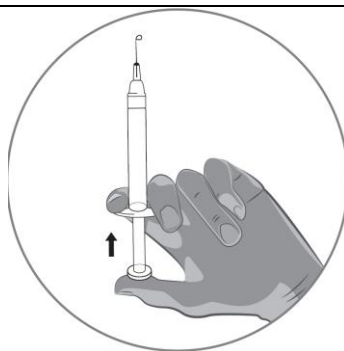
- Sostenga firmemente la jeringa. Con la aguja todavía dentro del capuchón, conecte con cuidado la aguja a la jeringa precargada con la solución incolora.
- Enrosque la jeringa precargada a la aguja, mientras ésta se encuentra en el interior del capuchón de la aguja. La aguja tapada está ahora unida a la jeringa.
- Sujete el cilindro de la jeringa y retire la aguja del capuchón tirando de la jeringa. No tire hacia arriba del émbolo.
- La jeringa ya está lista para aplicar la inyección.

3) Preparación del lugar de la inyección

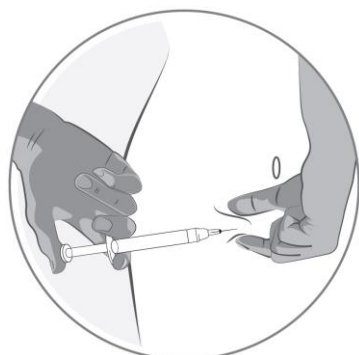


- Seleccione el lugar para la inyección. El lugar de la inyección deberá ser un pliegue del abdomen, a una distancia aproximada de 5-10 cm (2-4 pulgadas) por debajo del ombligo, hacia uno u otro lado del mismo. El área deberá estar como mínimo a 5 cm (2 pulgadas) de cualquier cicatriz. No escoja un área con hematomas, inflamada o dolorida.
- Limpie el lugar de la inyección frotando con un apósito con alcohol, y déjelo secar.

4) Inyección de la solución



- Sostenga la jeringa en una mano entre dos dedos, con el pulgar en el extremo del émbolo.
- Verifique que no haya aire en la jeringa, presionando el émbolo hasta que aparezca la primera gota en la punta de la aguja.



- Sostenga la jeringa con la aguja apuntando a la piel en un ángulo entre 45 a 90 grados.
- Manteniendo la jeringa en una mano, con la otra tome suavemente un pliegue de piel entre el pulgar y los dedos, en el lugar previamente desinfectado.
- Sostenga el pliegue de piel, acerque la jeringa e inserte rápidamente la aguja en el pliegue.
- Presione lentamente el émbolo con el pulso firme, hasta que todo el fluido se haya inyectado en la piel y no quede líquido en la jeringa.
- Presione lentamente, de modo que el proceso demore aproximadamente 30 segundos.
- Suelte el pliegue de piel y retire la aguja con suavidad.

5) Desecho de los materiales de la inyección



- Tire la jeringa, la aguja y la tapa de ésta en el recipiente para elementos cortantes destinado al desecho de residuos que pueden lesionar a terceros si no se manipulan correctamente.

4. Posibles efectos adversos

Al igual que todos los medicamentos, este medicamento puede producir efectos adversos, aunque no todas las personas los sufran.

Casi todos los pacientes que reciben icanbato notan una reacción en el lugar de la inyección (como irritación cutánea, inflamación, dolor, prurito, enrojecimiento de la piel y ardor). Estos efectos suelen ser leves y mejoran sin necesidad de ningún tratamiento adicional.

Muy frecuentes (pueden afectar a más de 1 de cada 10 personas):

Reacciones adicionales en el lugar de la inyección (sensación de presión, moratón, disminución de la sensibilidad y/o entumecimiento, aumento de la erupción cutánea con picazón y calor).

Frecuentes (pueden afectar a hasta 1 de cada 10 personas):

Malestar

Dolor de cabeza

Mareo

Fiebre

Picor
Erupción
Enrojecimiento de la piel
Pruebas de función hepática anormales

Frecuencia no conocida (no puede estimarse a partir de los datos disponibles):
Ronchas (urticaria)

Informe a su médico inmediatamente si observa que los síntomas de la crisis empeoran después de haber recibido icatibanto 30 mg/3 ml.

Si experimenta efectos adversos, consulte a su médico, incluso si se trata de efectos adversos que no aparecen en este prospecto.

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 este prospecto. También puede comunicarlos directamente a través del Sistema Español de Farmacovigilancia de Medicamentos de Uso Humano: <https://www.notificaram.es>. Mediante la comunicación de efectos adversos usted puede contribuir a proporcionar más información sobre la seguridad de este medicamento.

5. Conservación de Icatibanto Hikma

Mantener este medicamento fuera de la vista y del alcance de los niños.

No utilice este medicamento después de la fecha de caducidad que aparece en el envase después de “CAD”. La fecha de caducidad es el último día del mes que se indica.

No conservar a temperatura superior a 30°C. No congelar.

No utilice este medicamento si observa que el envase de la jeringa o de la aguja está dañado o si observa signos visibles de deterioro; por ejemplo, si la solución está turbia, si contiene partículas flotantes o si ha cambiado el color de la solución.

Los medicamentos no se deben tirar por los desagües ni a la basura. Pregunte a su farmacéutico cómo deshacerse de los envases y de los medicamentos que ya no necesita. De esta forma, ayudará a proteger el medio ambiente.

6. Contenido del envase e información adicional

Composición de Icatibanto Hikma

El principio activo es icatibanto. Cada jeringa precargada contiene 30 miligramos de icatibanto (como icatibanto acetato). Los demás componentes (excipientes) son cloruro sódico, ácido acético glacial, hidróxido sódico y agua para preparaciones inyectables.

Aspecto del producto y contenido del envase

Icatibanto Hikma se presenta como solución inyectable transparente e incolora en una jeringa precargada de vidrio precargada de 3 ml. El envase contiene una aguja estéril subcutánea.

Icatibanto Hikma está disponible en envase unitario de una jeringa precargada con una aguja o en envase múltiple de tres jeringas precargadas con tres agujas.

Puede que solamente estén comercializados algunos tamaños de envases.

Titular de la autorización de comercialización y responsable de la fabricación

Titular de la autorización de comercialización

Hikma Farmacêutica (Portugal) S.A.
Estrada do Rio da Mó, 8, 8A y 8B –
Fervença Terrugem SNT
2705-906
Portugal

Responsable de la fabricación

Universal Farma S.L.
Calle Dulcinea S/n
28805 Alcalá De Henares
Madrid
España

Este medicamento está autorizado en los estados miembros del Espacio Económico Europeo con los siguientes nombres:

Alemania	Icatibant Hikma 30 mg Injektionslösung in einer Fertigspritze
Austria	Icatibant Hikma 30 mg Injektionslösung in einer Fertigspritze
Bélgica	Icatibant Hikma 30 mg solution injectable en seringue préremplie
España:	Icatibanto Hikma 30 mg solución inyectable en jeringa precargada EFG
Finlandia	Icatibant Universal Farma 30 mg injektioneste, liuos esitäytetyssä ruiskussa
Francia	Icatibant Hikma 30 mg, solution injectable en seringue pré- remplie
Hungría	Icatibant Universal Farma 30 mg oldatos injekció előretöltött fecskendőben
Italia:	Icatibant Hikma
Países Bajos:	Icatibant Hikma 30 mg oplossing voor injectie, in voorgevulde spuit
Portugal:	Icatibant Hikma
República	Icatibant Universal Farma
Checa:	
Rumania	Icatibant Universal Farma 30 mg soluție injectabilă în seringă preumplută

Fecha de la última revisión de este prospecto: Septiembre 2024.

La información detallada de este medicamento está disponible en la página web de la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios (AEMPS) <http://www.aemps.gob.es>