

Nº Ref.:MT2121979/23

GZR/JSS/shl



RESOLUCIÓN EXENTA RW Nº 32756/23

Santiago, 7 de diciembre de 2023

VISTO ESTOS ANTECEDENTES: la solicitud de D. Jocelyn Cancino Sagredo, Responsable Técnico y D. Renate Flaskamp Von Feldegg, Representante Legal de Novo Nordisk Farmacéutica Ltda., ingresada bajo la referencia Nº MT2121979, de fecha de 10 de octubre de 2023, mediante la cual solicita modificación del folleto de información al profesional;

CONSIDERANDO:

PRIMERO: que, mediante la presentación de fecha 10 de octubre de 2023, se solicitó modificación del texto del folleto de información al profesional de los productos farmacéuticos que se señalan en la parte resolutiva y en anexo adjunto.

SEGUNDO: que, consta el pago de los derechos arancelarios correspondientes, mediante el comprobante de recaudación Nº 2023101030496242, emitido por Tesorería General de la República con fecha 10 de octubre de 2023; y

TENIENDO PRESENTE: las disposiciones del artículo 96º del Código Sanitario; del Reglamento del Sistema Nacional de Control de Productos Farmacéuticos, aprobado por el Decreto Supremo Nº 3 de 2010, del Ministerio de Salud; en uso de las facultades que me confieren los artículos 59º letra b) y 61º letra b), del Decreto con Fuerza de Ley Nº 1, de 2005 y las facultades delegadas por la Resolución Exenta Nº 191 de 05 de febrero de 2021, del Instituto de Salud Pública de Chile, dicto la siguiente:

RESOLUCIÓN

1.- AUTORÍZASE el folleto de información al profesional para los productos farmacéuticos que a continuación se señalan, concedidos a Novo Nordisk Farmacéutica Ltda.

NOMBRE PRODUCTO - OZEMPIC SOLUCIÓN INYECTABLE 4 mg/3 mL (SEMAGLUTIDA)

B-2993/23 - OZEMPIC SOLUCIÓN INYECTABLE 4 mg/3 mL (SEMAGLUTIDA)

- 2.- DÉJASE ESTABLECIDO que la información evaluada en la solicitud para la aprobación de esta modificación al registro sanitario, corresponde a la entregada por el solicitante, el cual se hace responsable de la veracidad de los documentos que adjunta, conforme a lo dispuesto en el Art.210º del Código Penal y que la información proporcionada deberá estar a disposición de la Autoridad Sanitaria, para su verificación, cuando ésta lo requiera.
- 3.- DÉJASE ESTABLECIDO que el titular del registro tendrá un plazo de 6 meses a contar de la fecha de la presente resolución para actualizar la información en los anexos del registro que así lo requieran, sin necesidad de solicitar expresamente esta modificación al Instituto.

AGENCIA NACIONAL DE MEDICAMENTOS ANÓTES
SUPDEPARTAMENTO DE REGISTRO SANITARIO
DE PRODUCTOS ESCUADOS UTICAS BIOEGUIVAI ENTES JEFATURA

INSTITUTO DE SALUD PÚBLICA DE CHILE

Q.F. ALEXIS ACEITUNO ÁLVAREZ PhD JEFE SUBDEPARTAMENTO DE REGISTRO SANITARIO DE PRODUCTOS **FARMACÉUTICOS BIOEQUIVALENTES DEPARTAMENTO AGENCIA NACIONAL DE MEDICAMENTOS** INSTITUTO DE SALUD PÚBLICA DE CHILE

ARCHIVO ANAMED

Av. Marathon 1.000, Nuñoa, Santiago Casilla 48, Correo 21 - Código Postal 7780050 Mesa Central: (56 2) 2575 51 01 Informaciones: (56 2) 2575 52 01 www.ispch.cl

SALUD PUR OINTHESE MINISTRO DE FE Ministro de Fe Tabibanna Aliaga San Martin

FQLLETQ DE INFORMACIÓN AL PROFESIONAL OZEMPIC SOLUCIÓN INYECTABLE 4 mg/3 mL (SEMAGLUTIDA)

(REG. I.S.P. N° B-2775/19 - REG. I.S.P. N° B-2993/23)

1. Nombre del medicamento

Ozempic®

Solución inyectable 4 mg / 3 mL

2. Composición cualitativa y cuantitativa

Un mlmL de solución contiene 1,34 mg de semaglutida*. Un dispositivo inyector prellenado contiene 4 mg de semaglutida* en 3,0 mlmL de solución. Cada dosis contiene 1 mg de semaglutida en 0,74 mlmL de solución.

* Análogo humano del péptido-1 similar al glucagón (GLP-1) producido por tecnología de ADN recombinante en células de Saccharomyces cerevisiae.

Para conocer la lista completa de excipientes, consulte la Lista de excipientes.

3. Forma farmacéutica

Solución inyectable (inyección)

Solución transparente e incolora o casi incolora, solución isotónica; pH=7,4.

4.1 Indicaciones terapéuticas

Ozempic está indicado como tratamiento adyuvante de la dieta y el ejercicio para adultos cuyo control de diabetes mellitus tipo 2 es insuficiente:

- como monoterapia en casos de contraindicación o intolerancia a la metformina.
- en combinación con otros medicamentos para reducir la glucosa en sangre (ver "Datos de eficacia clínica y seguridad" para resultados de combinaciones investigadas en estudios clínicos).

Grupo farmacoterapéutico: Agonista del receptor del péptido similar al glucagón 1 (GLP-1)

Para los resultados de los estudios con respecto a combinación, efectos en el control glicémico y eventos cardiovasculares y los estudios en poblaciones, ver secciones Advertencias y precauciones especiales de uso, Interacción con otras especialidades medicinales y otras formas de interacción y Propiedades farmacodinámicas.

4.2 Posología y método de administración

Posología

La dosis inicial de Ozempic es de 0,25 mg una vez por semana. Después de 4 semanas, la dosis debe incrementarse a 0,5 mg una vez por semana. Después de al menos 4 semanas con una dosis de 0,5 mg una vez por semana, la dosis puede incrementarse a 1 mg una vez por semana para mejorar el control glucémicoglicémico.

Semaglutida 0,25 mg no es una dosis de mantenimiento. No se recomiendan dosis semanales superiores a 1 mg.

FOLLETO DE INFORMACIÓN
AL PROFESIONAL

INSTITUTO DE SALUD PÚBLICA DE CHILE AGENCIA NACIONAL DE MEDICAMENTOS

07 DIC 2023

SUBDEPTO. DE REGISTRO SANITARIO DE PRODUCTOS FARMACÉUTICOS BIOEQUIVALENTES SECCIÓN REGISTRO DE PRODUCTOS BIOEQUIVALENTES

FOLLETO DE INFORMACIÓN AL PROFESIONAL OZEMPIC SOLUCIÓN INYECTABLE 4 mg/3 mL (SEMAGLUTIDA)

(REG. I.S.P. N° B-2775/19 - REG. I.S.P. N° B-2993/23)

Cuando se agrega Ozempic a la terapia con metformina y / o tiazolidinediona existente, la dosis actual de metformina y / o tiazolidinediona puede continuar sin cambios.

Cuando se agrega Ozempic a la terapia existente de sulfonilurea o insulina, se debe considerar una reducción en la dosis de sulfonilurea o insulina para reducir el riesgo de Hipoglucemia (consulte Advertencias y precauciones especiales de uso y Efectos no deseados).

El autocontrol de la glucosa en sangre no es necesario para ajustar la dosis de Ozempic. Es necesario realizar un autocontrol de la glucemiaglicemia para ajustar la dosis de sulfonilurea e insulina, especialmente cuando se inicia Ozempic y se reduce la insulina. Se recomienda un enfoque escalonado para la reducción de la insulina.

Dosis perdida

Si se olvida una dosis, debe administrarse tan pronto como sea posible y dentro de los 5 días posteriores a la dosis omitida. Si han transcurrido más de 5 días, se debe omitir la dosis omitida y la siguiente dosis debe administrarse en el día programado. En cada caso, los pacientes pueden reanudar su horario regular de dosificación semanal.

Poblaciones especiales

Personas de edad avanzada

No se requiere ajuste de dosis en función de la edad. La experiencia terapéutica en pacientes ≥75 años de edad es limitada (ver *Propiedades farmacocinéticas*).

Insuficiencia renal

No se requiere ajuste de dosis para pacientes con insuficiencia renal leve, moderada o grave. La experiencia con el uso de semaglutida en pacientes con insuficiencia renal severa es limitada. Semaglutida no está recomendado para uso en pacientes con enfermedad renal en etapa terminal (ver *Propiedades farmacocinéticas*).

Insuficiencia hepática

No se requiere ajuste de dosis para pacientes con insuficiencia hepática. La experiencia con el uso de Semaglutida en pacientes con insuficiencia hepática severa es limitada. Se debe tener precaución al tratar a estos pacientes con semaglutida (ver *Propiedades farmacocinéticas*).

Población pediátrica

La seguridad y eficacia de la semaglutida en niños y adolescentes menores de 18 años aún no se ha establecido. No hay datos disponibles

Forma de administración

SYL

Ozempic se administra una vez por semana, en cualquier momento, con o sin alimentos.



FQLLETQ DE INFORMACIÓN AL PROFESIONAL OZEMPIC SOLUCIÓN INYECTABLE 4 mg/3 mL (SEMAGLUTIDA)

(REG. I.S.P. Nº B-2775/19 - REG. I.S.P. Nº B-2993/23)

Ozempic debe inyectarse de forma subcutánea en el abdomen, el muslo o la parte superior del brazo. El lugar de inyección se puede cambiar sin necesidad de ajustar la dosis.

Ozempic no debe administrarse por vía intravenosa o intramuscular.

El día de la administración semanal puede cambiarse si fuera necesario siempre y cuando el tiempo entre las dos dosis sea de al menos 3 días (>72 horas).

Después de seleccionar un nuevo día de dosificación, se debe continuar la dosificación una vez por semana.

Para obtener más información sobre la administración, consulte *Precauciones especiales de eliminación y otras manipulaciones.*

4.3 Contraindicaciones

Hipersensibilidad al principio activo o a alguno de los excipientes enumerados en la *Lista de excipientes*.

4.4 Advertencias y precauciones especiales de uso

La semaglutida no debe usarse en pacientes con diabetes mellitus tipo 1 ni para el tratamiento de la cetoacidosis diabética. La semaglutida no reemplaza a la insulina. Se ha informado cetoacidosis diabética en pacientes dependientes de insulina a quienes se les interrumpió o se les redujo rápidamente la dosis de insulina al iniciar el tratamiento con un agonista del receptor del GLP-1 (consulte *Posología y método de administración*).

No hay experiencia en pacientes con insuficiencia cardíaca congestiva de clase IV según la NYHA y, por lo tanto, la semaglutida no se recomienda en estos pacientes.

Efectos gastrointestinales

El uso de agonistas del receptor de GLP-1 puede asociarse con reacciones adversas gastrointestinales. Esto debe considerarse al tratar pacientes con deterioro de la función renal ya que las náuseas, los vómitos y la diarrea pueden causar deshidratación y provocar un deterioro de la función renal (ver *Efectos no deseados*).

Pancreatitis aguda

Se ha observado pancreatitis aguda con el uso de agonistas del receptor GLP1. Los pacientes deben ser informados de los síntomas característicos de la pancreatitis aguda. Si se sospecha pancreatitis, se debe suspender la administración de semaglutida; si se confirma, la semaglutida no debe reiniciarse. Se debe tener precaución en pacientes con antecedentes de pancreatitis.

Hipoglucemia Hipoglicemia



FOLLETO DE INFORMACIÓN AL PROFESIONAL OZEMPIC SOLUCIÓN INYECTABLE 4 mg/3 mL (SEMAGLUTIDA)

(REG. I.S.P. N° B-2775/19 - REG. I.S.P. N° B-2993/23)

Los pacientes tratados con semaglutida en combinación con una sulfonilurea o insulina pueden presentar un riesgo mayor de Hipoglucemia Hipoglicemia puede disminuir si se reduce la dosis de sulfonilurea o insulina al iniciar el tratamiento con semaglutida (ver Efectos no deseados).

Retinopatía diabética

En pacientes con retinopatía diabética tratados con insulina y semaglutida, se ha observado un mayor riesgo de desarrollar complicaciones por retinopatía diabética (ver *Efectos no deseados*). Se debe tener precaución cuando se usa semaglutida en pacientes con retinopatía diabética tratados con insulina. Estos pacientes deben ser monitoreados de cerca y tratados de acuerdo con las guías clínicas. La rápida mejoría en el control de la glucosa se ha asociado con un empeoramiento temporal de la retinopatía diabética, pero no se pueden excluir otros mecanismos.

Contenido de sodio

Este medicamento contiene menos de 1 mmol de sodio (23 mg) por dosis, es decir, esencialmente "libre de sodio".

Trazabilidad

Con el objeto de mejorar la trazabilidad de las especialidades medicinales biológicas, el nombre y el número de lote del medicamento administrado deben estar claramente registrados.

4.5 Interacción con otros productos medicinales y otras formas de interacción

Semaglutida retrasa el vaciado gástrico y tiene el potencial de afectar la velocidad de absorción de los medicamentos orales administrados concomitantemente. Semaglutide debe usarse con precaución en pacientes que reciben medicamentos orales que requieren una rápida absorción gastrointestinal.

Paracetamol

La semaglutida retrasa la tasa de vaciamiento gástrico evaluada por la farmacocinética de paracetamol durante una prueba de comida estandarizada. Paracetamol AUCO-60min y Cmax disminuyeron en un 27% y un 23%, respectivamente, tras el uso concomitante de 1 mg de semaglutida. La exposición total a paracetamol (AUCO 5h) no se vio afectada. No es necesario ajustar la dosis de paracetamol cuando se administra con semaglutida.

Anticonceptivos orales

No se anticipa que semaglutida disminuya la eficacia de los anticonceptivos orales ya que semaglutida no cambió la exposición general del etinilestradiol o levonorgestrel en un grado clínicamente relevante cuando se administró concomitantemente un anticonceptivo oral (combinación de medicamentos que consisten en 0,03 mg de etinilestradiol /0,15 mg de levonorgestrel) con semaglutida. La exposición de etinilestradiol no se vio afectada. Se observó un aumento del 20% en la exposición de levonorgestrel en estado de equilibrio. La C_{max} no se vio afectada por ninguno de los compuestos.

FQLLETQ DE INFORMACIÓN AL PROFESIONAL OZEMPIC SOLUCIÓN INYECTABLE 4 mg/3 mL (SEMAGLUTIDA)

(REG. I.S.P. Nº B-2775/19 - REG. I.S.P. Nº B-2993/23)

Atorvastatina

Semaglutida no modificó la exposición general de la atorvastatina tras la administración de una dosis única de 40 mg de atorvastatina. La C_{max} de atorvastatina disminuyó en un 38%. Esto no se consideró clínicamente relevante.

Digoxina

Semaglutida no modificó la exposición general o la C_{max} de la digoxina tras la administración de una dosis única de 0,5 mg de digoxina.

Metformina

Semaglutida no modificó la exposición general o la C_{max} de la metformina tras la administración de una dosis de 500 mg dos veces al día durante 3,5 días.

Warfarina

Semaglutida no modificó la exposición general o la C_{max} de R- y S-warfarina tras la administración de una dosis única de warfarina (25 mg). No se ha comprobado un efecto clínicamente relevante en los efectos farmacodinámicos de la warfarina medido por Razón Internacional Normatizada (RIN).

4.6 Fertilidad, embarazo y lactancia

Mujeres en edad fértil

Se recomienda el uso de anticonceptivos a las mujeres en edad fértil cuando se las trata con semaglutida.

Embarazo

Los estudios en animales han mostrado toxicidad reproductiva (ver *Datos preclínicos de seguridad*). Existen datos limitados del uso de semaglutida en mujeres embarazadas. Por lo tanto, la semaglutida no debe usarse durante el embarazo. Si una paciente desea quedar embarazada o si se produce un embarazo, debe suspenderse la administración de semaglutida. Semaglutida debe interrumpirse al menos 2 meses antes de un embarazo planificado debido a la larga vida media (ver *Propiedades farmacocinéticas*).

Lactancia

En ratas lactantes, la semaglutida se excretó en la leche. Como no se puede excluir un riesgo para un niño amamantado, no se debe usar semaglutida durante la lactancia.

Fertilidad

Se desconoce el efecto de la semaglutida sobre la fertilidad en humanos. Semaglutida no afectó la fertilidad masculina en ratas. En las ratas hembra, se observó un aumento en la longitud del estro y una pequeña reducción en el número de ovulaciones a las dosis asociadas con la pérdida de peso corporal materna (ver *Datos preclínicos de seguridad*).

4.7 Efectos sobre la capacidad para conducir vehículos y operar maquinaria

FOLLETO DE INFORMACIÓN AL PROFESIONAL OZEMPIC SOLUCIÓN INYECTABLE 4 mg/3 mL (SEMAGLUTIDA)

(REG. I.S.P. N° B-2775/19 - REG. I.S.P. N° B-2993/23)

Semaglutida tiene una influencia nula o insignificante en la capacidad para conducir o utilizar máquinas. Cuando se usa en combinación con una sulfonilurea o insulina, se debe advertir a los pacientes que tomen precauciones para evitar la Hipoglucemia Hipoglicemia mientras conducen y usan máquinas (ver Advertencias y precauciones especiales de uso).

4.8 Efectos no deseados

Resumen del perfil de seguridad

En 8 ensayos de fase 3a, 4,792 pacientes fueron expuestos a semaglutida. Las reacciones adversas notificadas con más frecuencia en los ensayos clínicos fueron trastornos gastrointestinales, que incluyen náuseas (muy frecuentes), diarrea (muy frecuente) y vómitos (común). En general, estas reacciones fueron leves o moderadas en gravedad y de corta duración.

Lista tabulada de reacciones adversas

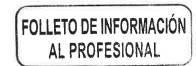
La Tabla 1 enumera las reacciones adversas identificadas en todos los ensayos de fase 3a en pacientes con diabetes mellitus tipo 2 (descrita más detalladamente en *Propiedades farmacodinámicas*). Las frecuencias de las reacciones adversas se basan en un grupo de ensayos de fase 3a que excluye la prueba de resultados cardiovasculares (consulte el texto debajo de la tabla para obtener detalles adicionales).

Las reacciones se enumeran a continuación por clase de órgano del sistema y frecuencia absoluta. Las frecuencias se definen como: muy frecuentes: $(\geq 1 / 10)$; común: $(\geq 1 / 100)$ a <1/10); poco común: $(\geq 1 / 1.000)$ a <1/100); raro: $(\geq 1 / 10.000)$ a <1/100); muy raro: (<1 / 10.000) y desconocidas: no se pueden estimar a partir de los datos disponibles. Dentro de cada agrupación de frecuencia, las reacciones adversas se presentan en orden de gravedad decreciente.

Tabla 1: Reacciones adversas de ensayos de fase 3a controlados y a largo plazo, incluido el ensayo de resultados cardiovasculares

Clase de órganos, aparatos y sistemas del MedDRA	Muy frecuentes (≥1/10)	Frecuentes (≥1/100 a <1/10)	Poco frecuentes (≥1/1.000 a <1/100)	Infrecuen tes (≥1/10.0 00 a <1/1.000	<u>Desconoci</u> <u>das</u>
Trastornos del sistema inmunitario			Hipersensibili dad ^o	Reacción anafiláctica	
Trastornos del metabolismo y de la nutrición	Hipoglucemia ^a Hi poglicemia ^a cuando se usa con insulina o sulfonilureas	Hipoglicemia ^a Hipoglicemia ^a cuando se usa con otros OAD			





FQLLETQ DE INFORMACIÓN AL PROFESIONAL OZEMPIC SOLUCIÓN INYECTABLE 4 mg/3 mL (SEMAGLUTIDA)

(REG. I.S.P. Nº B-2775/19 - REG. I.S.P. Nº B-2993/23)

		Disminución del apetito	_	
Trastornos del sistema nervioso		Mareos	Disgeusia	
Trastornos oculares		Complicaciones de la retinopatía diabética ^b		
Trastornos cardíacos			Aumento de la frecuencia cardíaca	
Trastornos gastrointesti nales	Náuseas Diarrea	Vómitos Dolor abdominal Distensión abdominal Estreñimiento Dispepsia Gastritis Enfermedad por reflujo gastroesofágico Eructos Flatulencia	Pancreatitis aguda Retraso del vaciamient o gástrico	
Trastornos hepatobiliar es		Colelitiasis		
Trastornos de la piel y del tejido subcutáneo				Angioede ma ^d
Trastornos generales y afecciones en el lugar de administraci ón		Fatiga	Reacciones en la zona de la inyección	
Investigacio nes		Lipasa elevada Amilasa elevada Pérdida de peso		

^a Hipoglucemia Hipoglicemia definida como severa (que requiere la asistencia de otra persona) o sintomática en combinación con una glucosa en sangre <3,1 mmol/L.

b Las complicaciones de la retinopatía diabética son un compuesto de fotocoagulación retiniana, tratamiento con agentes intravítreos, hemorragia vítrea, ceguera relacionada con la diabetes (poco frecuente). Frecuencia basada en el ensayo de resultados cardiovasculares



FOLLETO DE INFORMACIÓN AL PROFESIONAL OZEMPIC SOLUCIÓN INYECTABLE 4 mg/3 mL (SEMAGLUTIDA)

(REG. I.S.P. N° B-2775/19 - REG. I.S.P. N° B-2993/23)

° Término agrupado que abarca también eventos adversos relacionados con la hipersensibilidad, como erupción cutánea y urticaria.

d De informes posteriores a la comercialización.

Ensayo de seguridad y resultados cardiovasculares de 2 años

En una población de alto riesgo cardiovascular, el perfil de reacciones adversas fue similar al que se observó en los otros ensayos de fase 3a (descritos en *Propiedades farmacodinámicas*).

Descripción de reacciones adversas seleccionadas

Hipoglucemia Hipoglicemia

No se observaron episodios de hipoglucemia hipoglicemia grave cuando se utilizó semaglutida como monoterapia. La hipoglucemia hipoglicemia grave se observó principalmente cuando se utilizó semaglutida con una sulfonilurea (1,2% de los sujetos, 0,03 eventos / paciente por año) o insulina (1,5% de los sujetos, 0,02 eventos / paciente por año). Pocos episodios (0,1% de los sujetos, 0,001 eventos / año del paciente) se observaron con semaglutida en combinación con antidiabéticos orales distintos a las sulfonilureas.

Reacciones adversas gastrointestinales

Las náuseas ocurrieron en 17,0% y 19,9% de los pacientes tratados con semaglutida 0,5 mg y 1 mg, respectivamente, diarrea en 12,2% y 13,3% y vómitos en 6,4% y 8,4%. La mayoría de los eventos fueron de intensidad leve a moderada y de corta duración. Los eventos llevaron a la interrupción del tratamiento en 3.9% y 5% de los pacientes. Los eventos se informaron con mayor frecuencia durante los primeros meses de tratamiento. Los pacientes con bajo peso corporal pueden experimentar más efectos secundarios gastrointestinales cuando se los trata con semaglutida.

Pancreatitis aguda

La frecuencia de casos confirmados de pancreatitis aguda informados en ensayos clínicos de fase 3a fue del 0,3 % para semaglutida y del 0,2 % para el comparador, respectivamente. En el ensayo de resultados cardiovasculares de 2 años, la frecuencia de casos confirmados de pancreatitis aguda fue del 0,5 % para la semaglutida y del 0,6 % para el placebo (consulte *Advertencias y precauciones especiales de uso*).

Complicaciones de la retinopatía diabética

Un ensayo clínico de 2 años investigó 3.297 pacientes con diabetes tipo 2, con alto riesgo cardiovascular, diabetes de larga duración y glucosa en sangre mal controlada. En este ensayo, ocurrieron eventos adjudicados de complicaciones de retinopatía diabética en más pacientes tratados con semaglutida (3,0%) en comparación con placebo (1,8%). Esto se

FOLLETO DE INFORMACIÓN AL PROFESIONAL OZEMPIC SOLUCIÓN INYECTABLE 4 mg/3 mL (SEMAGLUTIDA)

(REG. I.S.P. N° B-2775/19 - REG. I.S.P. N° B-2993/23)

observó en pacientes tratados con insulina con retinopatía diabética conocida. La diferencia de tratamiento apareció temprano y persistió a lo largo del ensayo. La evaluación sistemática de la complicación de la retinopatía diabética solo se realizó en el ensayo de resultados cardiovasculares. En ensayos clínicos de hasta 1 año con 4,807 pacientes con diabetes tipo 2, se informaron eventos adversos relacionados con la retinopatía diabética en proporciones similares de sujetos tratados con semaglutida (1,7%) y comparadores (2,0%).

Interrupción debido a un evento adverso

La incidencia de interrupción del tratamiento debido a eventos adversos fue del 6,1% y 8,7% para los pacientes tratados con 0,5 mg de semaglutida y 1 mg, respectivamente, frente a 1,5% para el placebo. Los eventos adversos más frecuentes que condujeron a la interrupción fueron gastrointestinales.

Reacciones en el sitio de inyección

Las reacciones en el sitio de inyección (por ejemplo, rash del sitio de inyección, eritema) se han informado en un 0,6% y en un 0,5% de los pacientes que recibieron 0,5 mg y 1 mg de semaglutida, respectivamente. Estas reacciones generalmente han sido leves.

Inmunogenicidad

De acuerdo con las propiedades potencialmente inmunogénicas de los medicamentos que contienen proteínas o péptidos, los pacientes pueden desarrollar anticuerpos después del tratamiento con semaglutida. La proporción de pacientes que dieron positivo para anticuerpos anti-semaglutida en cualquier punto del tiempo después de la línea de base fue baja (1-2%) y ningún paciente tenía anticuerpos neutralizantes anti-semaglutida antisemaltutida o anticuerpos anti-semaglutida con efecto neutralizante de GLP 1 endógeno al final de juicio del ensayo.

Aumento de la frecuencia cardíaca

Se ha observado un aumento de la frecuencia cardíaca con los agonistas del receptor de GLP-1. En los ensayos de fase 3a, se observaron aumentos medios de 1 a 6 latidos por minuto (Ipm) desde una línea base de 72 a 76 lpm en sujetos tratados con Ozempic[®]. En un ensayo a largo plazo en sujetos con factores de riesgo cardiovascular, el 16% de los sujetos tratados con Ozempic tuvieron un aumento en la frecuencia cardíaca> 10 bpmlpm en comparación con el 11% de los sujetos con placebo después de 2 años de tratamiento.

Notificación de sospechas de reacciones adversas

Informar las sospechas de reacciones adversas después de la autorización del medicamento es importante. Permite el seguimiento continuo del equilibrio beneficio / riesgo del medicamento. Se solicita a los profesionales de la salud que informen cualquier sospecha de reacciones adversas a través del sistema nacional de notificación que figura en el Apéndice V.

4.9 Sobredosis

FOLLETO DE INFORMACIÓN AL PROFESIONAL OZEMPIC SOLUCIÓN INYECTABLE 4 mg/3 mL (SEMAGLUTIDA)

(REG. I.S.P. N° B-2775/19 - REG. I.S.P. N° B-2993/23)

Se han informado sobredosis de hasta 4 mg en una sola dosis, y hasta 4 mg en una semana en ensayos clínicos. La reacción adversa más comúnmente reportada fue náuseas. Todos los pacientes se recuperaron sin complicaciones.

No existe un antídoto específico para la sobredosis de semaglutida. En caso de sobredosis, se debe iniciar un tratamiento de soporte apropiado de acuerdo con los signos y síntomas clínicos del paciente. Puede ser necesario un período prolongado de observación y tratamiento para estos síntomas, teniendo en cuenta la larga vida media de la semaglutida de aproximadamente 1 semana (ver *Propiedades farmacocinéticas*).

5.1 Propiedades farmacodinámicas

Grupo farmacoterapéutico: Fármacos usados en diabetes, análogo similar al glucagón tipo 1. Clasificación ATC: A10BJ06

Mecanismo de acción

Semaglutida es un análogo del péptido similar al glucagón tipo 1 (GLP-1) con un 94% de homología de secuencia con el GLP-1 humano. Semaglutida actúa como un agonista del receptor de GLP-1 que se une selectivamente y activa el receptor GLP-1, el objetivo del GLP-1 nativo.

GLP -1 es una hormona fisiológica que tiene múltiples acciones en la regulación de la glucosa y el apetito, y en el sistema cardiovascular. Los efectos de la glucosa y el apetito están específicamente mediados por los receptores de GLP 1 en el páncreas y el cerebro.

Semaglutida reduce la glucosa en sangre de manera dependiente de la glucosa al estimular la secreción de insulina y disminuir la secreción de glucagón cuando la glucosa en sangre es alta. El mecanismo de disminución de la glucosa en la sangre también implica un retraso menor en el vaciamiento gástrico en la fase postprandial temprana. Durante la hipoglucemia hipoglicemia, la semaglutida disminuye la secreción de insulina y no altera la secreción de glucagón.

Semaglutida reduce el peso corporal y la masa de grasa corporal a través de una menor ingesta de energía, lo que implica una disminución general del apetito. Además, la semaglutida reduce la preferencia por los alimentos altos en grasa.

Los receptores de GLP 1 también se expresan en el corazón, la vasculatura, el sistema inmunológico y los riñones. Semaglutida tuvo un efecto beneficioso sobre los lípidos plasmáticos, disminuyó la presión arterial sistólica y redujo la inflamación en estudios clínicos. En estudios con animales, la semaglutida atenúa el desarrollo de la aterosclerosis al prevenir la progresión de la placa aórtica y reducir la inflamación en la placa

FOLLETO DE INFORMACIÓN AL PROFESIONAL OZEMPIC SOLUCIÓN INYECTABLE 4 mg/3 mL (SEMAGLUTIDA)

(REG. I.S.P. N° B-2775/19 - REG. I.S.P. N° B-2993/23)

Efectos farmacodinámicos

Todas las evaluaciones farmacodinámicas se realizaron después de 12 semanas de tratamiento (incluido el aumento de dosis) en estado estacionario con semaglutida 1 mg una vez por semana.

Glucosa en ayunas y posprandial

La semaglutida reduce las concentraciones de glucosa en ayunas y posprandial. En pacientes con diabetes tipo 2, el tratamiento con semaglutida 1 mg produjo reducciones en la glucosa en términos de un cambio absoluto con respecto al inicio (mmol/L) y una reducción relativa en comparación con el placebo (%) para la glucosa en ayunas (1,6 mmol/L; reducción del 22%), glucosa posprandial de 2 horas (4,1 mmol/L; reducción del 37%), concentración promedio de glucosa de 24 horas (1,7 mmol/L ; reducción del 22%) y picos de la glucosa posprandial durante 3 comidas (0,6 – 1,1 mmol/L / 11-20 mg/dL) en comparación con el placebo. Semaglutida disminuyó la glucosa en ayunas después de la primera dosis.

Función de las células beta y secreción de insulina

La semaglutida mejora la función de las células beta. En comparación con el placebo, la semaglutida mejoró la respuesta insulínica de primera y segunda fase con un aumento de 3 y 2 veces, respectivamente, y aumentó la capacidad máxima de secreción de células beta en pacientes con diabetes tipo 2. Además, el tratamiento con semaglutida aumentó las concentraciones de insulina en ayunas en comparación con el placebo

Secreción de glucagón

La semaglutida reduce las concentraciones de glucagón en ayunas y posprandiales. En pacientes con diabetes mellitus tipo 2, semaglutida produjo las siguientes reducciones relativas de glucagón en comparación con el placebo: glucagón en ayunas (8-21%), respuesta posprandial del glucagón (14-15%) y concentración media de glucagón de 24 horas (12%).

Secreción de insulina dependiente de la glucosa y de glucagón

Semaglutida redujo las concentraciones elevadas de glucosa en sangre al estimular la secreción de insulina y disminuir la secreción de glucagón de una manera dependiente de la glucosa. Con semaglutida, la tasa de secreción de insulina en pacientes con diabetes mellitus tipo 2 fue comparable con la de sujetos sanos.

Durante la hipoglucemia hipoglicemia inducida, semaglutida en comparación con el placebo no modificó las respuestas contraregulatorias del aumento de glucagón y no afectó la disminución de péptido-C en pacientes con diabetes mellitus tipo 2.

Vaciamiento gástrico

Semaglutida causó un retraso menor en el vaciamiento gástrico posprandial temprano, reduciendo de este modo la velocidad con que la glucosa posprandial aparece en la circulación.



FOLLETO DE INFORMACIÓN AL PROFESIONAL OZEMPIC SOLUCIÓN INYECTABLE 4 mg/3 mL (SEMAGLUTIDA)

(REG. I.S.P. N° B-2775/19 - REG. I.S.P. N° B-2993/23)

Apetito, ingesta energética y selección de alimentos

Semaglutida, en comparación con el placebo disminuyó la ingesta energética de 3 comidas consecutivas a voluntad en un 18-35%. Esto se vio respaldado por una supresión del apetito inducida por semaglutida tanto en ayunas, así como también en el período posprandial, mejoró el control de la ingesta de alimentos, produjo menos antojos y una menor preferencia relativa por alimentos ricos en grasa.

Lípidos en ayunas y posprandial

Semaglutida, en comparación con el placebo disminuyó los niveles de triglicéridos en ayunas y las concentraciones de colesterol de lipoproteínas de muy baja densidad (VLDL) en un 12% y 21%, respectivamente. La respuesta posprandial de triglicéridos y colesterol VLDL luego de una comida rica en grasa se redujo en >40%.

Electrofisiología cardíaca (QTc):

El efecto de semaglutida sobre la repolarización cardíaca se evaluó en un exhaustivo ensayo clínico de QTc. Semaglutida no prolongó los intervalos QTc a dosis supraterapéuticas (hasta 1,5 mg en estado estacionario).

Datos de eficacia clínica y seguridad

Tanto la mejora del control glucémico glicémico como la reducción de la morbilidad y la mortalidad cardiovasculares son una parte integral del tratamiento de la diabetes tipo 2.

La eficacia y seguridad de Ozempic 0,5 mg y 1 mg una vez por semana se evaluó en seis ensayos aleatorizados y controlados de fase 3 que incluyeron 7.215 pacientes con diabetes mellitus tipo 2 (de los cuales 4107 fueron tratados con Ozempic). El objetivo primario de cinco de estos ensayos (SUSTAIN 1-5) fue la evaluación de eficacia glucémica mientras que el objetivo primario de uno de los ensayos (SUSTAIN 6) fue la evaluación de la seguridad cardiovascular.

Se Además, se realizó un ensayo adicional de fase 3b (SUSTAIN 7), que incluyó a 1.201 pacientes para comparar la eficacia y la seguridad de Ozempic 0,5 mg y 1 mg una vez a la semana con dulaglutida 0,75 mg y 1,5 mg una vez a la semana, respectivamente.

El tratamiento con semaglutida demostró reducciones sostenidas, estadísticamente superiores y clínicamente significativas en la HbA_{1C} (ver Figura 1) y el peso corporal por hasta 2 años en comparación con el placebo y el tratamiento control activo (sitagliptina, insulina glargina y exenatida ER y dulaglutida).

La eficacia de Ozempic no se vio afectada por la edad, el sexo, el origen étnico, el IMC al inicio, el peso corporal (kg) al inicio, la duración de la diabetes y el nivel de compromiso de la función renal.

A continuación, se proporciona información detallada.

FQLLETQ DE INFORMACIÓN AL PROFESIONAL OZEMPIC SOLUCIÓN INYECTABLE 4 mg/3 mL (SEMAGLUTIDA)

(REG. I.S.P. Nº B-2775/19 - REG. I.S.P. Nº B-2993/23)

Monoterapia - SUSTAIN 1

En SUSTAIN 1, un ensayo doble ciego, controlado con placebo, de 30 semanas, 388 pacientes con control glucémico inadecuado con dieta y ejercicio fueron tratados con Ozempic 0,5 mg u Ozempic 1 mg una vez por semana o placebo.

Tabla 2 SUSTAIN 1 Resultados a la semana 30

	Ozempic® 0,5 mg	Ozempic® 1 mg	Placebo
Población (N) con intención de tratar (ITT)	128	130	129
HbA1c (%)			
Inicial (media)	8,1	8,1	8,0
Cambio desde el inicio a la semana 30	-1,5	-1,6	0
Diferencia con respecto al placebo (IC del 95%)	-1,4 [-1,7; -1,1] ^a	-1,5 [-1,8; -1,2] ^a	
Pacientes (%) que alcanzan HbA _{1c} <7%	74	72	25
FPG (mmol/L)			-
Inicial (media)	9,7	9,9	9,7
Cambio desde el inicio a la semana 30	-2,5	-2,3	-0,6
Peso corporal (kg)			
Inicial (media)	89,8	96,9	89,1
Cambio desde el inicio a la semana 30	-3,7	-4,5	-1,0
Diferencia con respecto al placebo (IC del 95%)	-2,7 [-3,9; -1,6] ^a	-3,6 [-4,7; -2,4] ^a	

ap <0,0001 (2 colas) para superioridad

<u>SUSTAIN 2- Ozempic vs sitagliptina ambos en combinación con 1-2 antidiabéticos:</u> metformina y/o tiazolidinediona –

En SUSTAIN 2, un ensayo doble ciego de 56 semanas, 1.231 pacientes fueron tratados con Ozempic 0,5 mg una vez por semana u Ozempic 1 mg una vez por semana o sitagliptina 100 mg una vez al día, todos en combinación con metformina (94%) y/o tiazolidinediona (6%).

Tabla 3 SUSTAIN 2: Resultados a la semana 56

	Ozempic [®] 0,5 mg	Ozempic [®] 1 mg	Sitagliptina 100 mg
Población (N) con intención de tratar (ITT)	409	409	407
HbA1c (%)			
Inicial (media)	8,0	8,0	8,2
Cambio desde el inicio a la semana 56	-1,3	-1,6	-0,5
Diferencia con respecto a sitagliptina (IC del	-0,8	-1,1	2
95%)	[-0,9; -0,6]ª	[-1,2; -0,9] ^a	
Pacientes (%) que alcanzan HbA _{1c} < 7%	69 ^b	78	36
FPG (mmol/L)			
Inicial (media)	9,3	9,3	9,6
Cambio desde el inicio a la semana 56	-2,1	-2,6	-1,1
Peso corporal (kg)			
Inicial (media)	89,9	89,2	89,3
Cambio desde el inicio a la semana 56	-4,3	-6,1	-1,9



FOLLETO DE INFORMACIÓN AL PROFESIONAL OZEMPIC SOLUCIÓN INYECTABLE 4 mg/3 mL (SEMAGLUTIDA)

(REG. I.S.P. N° B-2775/19 - REG. I.S.P. N° B-2993/23)

Diferencia con respecto sitagliptina (IC del 95%)	-2,3 [-3,1; -1,6] ^a	-4,2 [-4,9; -3,5] ^a	i š
---	-----------------------------------	-----------------------------------	-----

^ap <0,0001 (2 colas) para superioridad

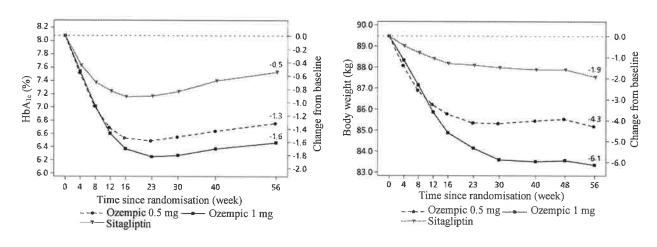


Figura 1 Cambio promedio en HbA1c (%) y peso corporal (kg) desde el inicio hasta la semana 56

SUSTAIN 7 - Ozempic vs. dulaglutida ambos en combinación con metformina En un ensayo abierto de 40 semanas, 1.201 pacientes tratados con metformina fueron aleatorizados de 1: 1: 1: 1 a una vez a la semana Ozempic 0,5 mg, dulaglutida 0,75 mg, Ozempic 1 mg o dulaglutida 1,5 mg, respectivamente.

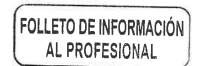
El ensayo comparó 0,5 mg de Ozempic[®] con 0,75 mg de dulaglutida y 1 mg de Ozempic con 1,5 mg de dulaglutida.

Los trastornos gastrointestinales fueron los eventos adversos más frecuentes y ocurrieron en una proporción similar de pacientes que recibieron Ozempic 0,5 mg (129 pacientes [43%]), Ozempic 1 mg (133 [44%]) y dulaglutida 1,5 mg (143 [48%]); menos pacientes tenían trastornos gastrointestinales con dulaglutida 0,75 mg (100 [33%]).

En la semana 40, el aumento en la frecuencia del pulso para Ozempic (0,5 mg y 1 mg) y dulaglutida (0,75 mg y 1,5 mg) fue 2,4; 4,0 y 1,6; 2,1, latidos / min, respectivamente.

Table 4 SUSTAIN 7: Resultados a la semana 40

	Semaglutida 0,5 mg	Semaglutid a 1 mg	Dulaglutida 0,75 mg	Dulaglutida 1,5 mg
Población (N) con intención de tratar (ITT)	301	300	299	299
HbA _{1c} (%)				



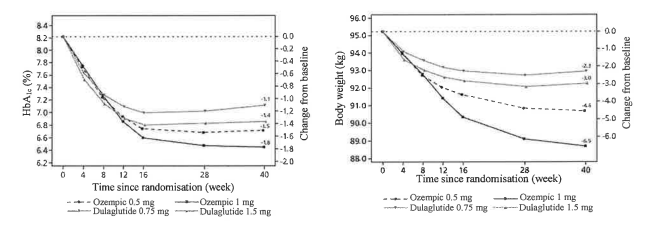
FOLLETQ DE INFORMACIÓN AL PROFESIONAL OZEMPIC SOLUCIÓN INYECTABLE 4 mg/3 mL (SEMAGLUTIDA)

(REG. I.S.P. N° B-2775/19 - REG. I.S.P. N° B-2993/23)

Inicial (media)	8,3	8,2	8,2	8,2
Cambio desde el inicio a la semana 40	-1,5	-1,8	-1,1	-1,4
Diferencia con respecto a	-0,4 ^b	-0,4 ^c [-0,6, -0,3] ^a	**	\$ =
dulaglutida (IC del 95%)	[-0,6, -0,2] ^a	[-0,6, -0,3]ª		
Pacientes (%) que alcanzan	68	79	52	67
HbA _{1c} < 7%				
FPG (mmol/L)				
Inicial (media)	9,8	9,8	9,7	9,6
Diferencia con respecto a semana 40	-2,2	-2,8	-1,9	-2,2
Peso corporal (kg)				
Inicial (media)	96,4	95,5	95,6	93,4
Cambio con respecto a la semana 40	-4,6	-6,5	-2,3	-3,0
Diferencia con respecto a	-2,3 ^b	-3,6 ^c	25	NE.
dulaglutida (IC del 95%)	[-3,0, -1,5] ^a	[-4,3, -2,8] ^a		

ap <0,0001 (2-colas) para superioridad

^c Ozempic 1 mg vs dulaglutida 1,5 mg



SUSTAIN 3- Ozempic vs exenatida en combinación con metformina o metformina con sulfonilurea

En SUSTAIN 3, 813 pacientes que recibieron metformina sola (49%), metformina con sulfonilurea (45%) u otro medicamento antidiabético (6%) recibieron además Ozempic 1 mg una vez por semana o exenatida ER 2,0 mg una vez por semana, por 56 semanas. El estudio no fue doble ciego.

Tabla 5 SUSTAIN 3: Resultados a la semana 56

	Ozempic 1 mg	Exenatida ER 2,0 mg
Población (N) con intención de tratar (ITT)	404	405

^b Ozempic 0,5 mg vs dulaglutida 0,75 mg

FOLLETO DE INFORMACIÓN AL PROFESIONAL OZEMPIC SOLUCIÓN INYECTABLE 4 mg/3 mL (SEMAGLUTIDA)

(REG. I.S.P. N° B-2775/19 - REG. I.S.P. N° B-2993/23)

HbA1c (%)		
Inicial (media)	8,4	8,3
Cambio desde el inicio a la semana 56	-1,5	-0,9
Diferencia con respecto a <u>exenatida</u> l placebo (IC del 95%)	-0,6 [-0,8; -0,4] ^a	-
Pacientes (%) que alcanzan HbA _{1c} < 7%	67	40
FPG (mmol/L)		
Inicial (media)	10,6	10,4
Diferencia con respecto a semana 4056	-2,8	-2,0
Peso corporal (kg)		
Inicial (media)	96,2	95,4
Cambio desde el inicio a la semana 56	-5,6	-1,9
Diferencia con respecto a <u>exenatida</u> l placebo (IC del 95%)	-3,8 [-4,6; -3,0] ^a	=

^ap <0,0001 (2 colas) para superioridad

<u>SUSTAIN 4- Combinación con 1-2 antidiabéticos: monoterapia con metformina o metformina y sulfonilurea</u>

En SUSTAIN, 4, 1.089 pacientes que recibieron metformina sola (48%) o metformina y sulfonilurea (51%) recibieron además Ozempic 0,5 mg una vez por semana, Ozempic 1 mg una vez por semana o insulina glargina una vez al día por 30 semanas. El estudio no fue doble-ciego.

Tabla 6 SUSTAIN 4: Resultados en la semana 30

Ozempic [®] 0,5 mg	Ozempic [®] 1 mg	Insulina glargina
362	360	360
8,1	8,2	8,1
-1,2	-1,6	-0,8
-0,4	-0,8	2
[-0,5; -0,2]a	[-1,0; -0,7]ª	
57	73	38
9,6	9,9	9,7
-2,0	-2,7	-2,1
93,7	94,0	92,6
-3,5	-5,2	+1,2
-4,6 [-5,3; -4,0] ^a	-6,34 [-7,0; -5,7] ^a	-
	9,6 -2,0 93,7 -3,5 -4,6	0,5 mg 1 mg 362 360 8,1 8,2 -1,2 -1,6 -0,4 -0,8 [-0,5; -0,2]a [-1,0; -0,7]a 57 73 9,6 9,9 -2,0 -2,7 93,7 94,0 -3,5 -5,2 -4,6 -6,34

ap <0,0001 (2 colas) para superioridad

SUSTAIN 5 - Ozempic vs placebo ambos en combinación con insulina basal





FOLLETO DE INFORMACIÓN AL PROFESIONAL OZEMPIC SOLUCIÓN INYECTABLE 4 mg/3 mL (SEMAGLUTIDA)

(REG. I.S.P. N° B-2775/19 - REG. I.S.P. N° B-2993/23)

En SUSTAIN 5, 397 pacientes con control glucémico glicémico inadecuado con insulina basal con o sin metformina recibieron además Ozempic 0,5 mg una vez por semana, Ozempic 1 mg una vez por semana o placebo por 30 semanas. El estudio no fue doble ciego.

Tabla 7 SUSTAIN 5: Resultados a la semana 30

	Ozempic® 0,5 mg	Ozempic [®] 1 mg	Placebo
Población (N) con intención de tratar (ITT)	132	131	133
HbA1c (%)			
Inicial (media)	8,4	8,3	8,4
Cambio desde el inicio a la semana 30	-1,4	-1,8	-0,1
Diferencia con respecto al placebo (IC del 95%)	-1,4 [-1,6; - 1,1] ^a	-1,8 [-2,0; - 1,5] ^a	1 - -
Pacientes (%) que alcanzan HbA _{1c} < 7%	61	79	11
FPG (mmol/L)			
Inicial (media)	8,9	8,5	8,6
Diferencia con respecto a semana 30	-1,6	-2,4	-0,5
Peso corporal (kg)			
Inicial (media)	92,7	92,5	89,9
Cambio desde el inicio a la semana 30	-3,7	-6,4	-1,4
Diferencia con respecto al placebo (IC del 95%)	-2,3 [-3,3; - 1,3] ^a	-5,1 [-6,1; 4,0] ^a	:=:

^ap <0,0001 (2 colas) para superioridad

Combinación con monoterapia con sulfonilurea

En el ensayo SUSTAIN 6 (ver <u>subsección</u> "seguridad cardiovascular"), en la semana 30 se evaluó a un subgrupo que recibió monoterapia con sulfonilurea. Había 123 pacientes que recibían sulfonilurea como monoterapia al inicio. La HbA_{1c} inicial fue de 8,2%, 8,4% y 8,4% para Ozempic 0,5 mg Ozempic 1 mg y placebo, respectivamente. En la semana 30, el cambio en HbA_{1c} fue -1,6%, -1,5% y 0,1% para Ozempic 0,5 mg, Ozempic 1 mg y placebo, respectivamente.

Combinación con insulina premezcla ± 1-2 ADO

En el ensayo SUSTAIN 6 (ver <u>subsección</u> "Seguridad cardiovascular"), en la semana 30 se evaluó a un subgrupo que recibió insulina premezcla (con o sin 2 ADO). Había 867 pacientes que recibían insulina premezcla al inicio. La HbA_{1c} inicial fue de 8,8%, 8,9% y 8,9% para Ozempic 0,5 mg, Ozempic 1 mg y placebo, respectivamente. En la semana 30, el cambio en HbA_{1c} fue -1,3%, -1,8% y -0,4% para Ozempic® 0,5 mg, Ozempic 1 mg y placebo, respectivamente.



FOLLETO DE INFORMACIÓN AL PROFESIONAL OZEMPIC SOLUCIÓN INYECTABLE 4 mg/3 mL (SEMAGLUTIDA)

(REG. I.S.P. Nº B-2775/19 - REG. I.S.P. Nº B-2993/23)

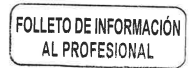
Enfermedad cardiovascular

En un ensayo doble ciego de 104 semanas (SUSTAIN 6), 3.297 pacientes con diabetes mellitus tipo 2 con alto riesgo cardiovascular fueron asignados aleatoriamente a Ozempic 0.5 mg una vez a la semana, Ozempic 1 mg una vez a la semana o placebo correspondiente además del estándar de cuidado de ahora en adelante seguido por 2 años. En total, el 98% de los pacientes completaron el ensayo y se conoció el estado vital al final del ensayo para el 99,6% de los pacientes.

La población de prueba se distribuyó por edad como: 1,598 pacientes $(48,5\%) \ge 65$ años, 321 $(9,7\%) \ge 75$ años y 20 $(0,6\%) \ge 85$ años. Hubo 2.358 pacientes con insuficiencia renal normal o leve, 832 con insuficiencia renal moderada y 107 con insuficiencia renal grave o terminal. Hubo 61% hombres, la edad promedio fue de 65 años y el IMC medio fue de 33 kg / m2. La duración media de la diabetes fue de 13,9 años.

El punto final primario fue el tiempo desde la aleatorización hasta la primera aparición de un evento cardiovascular adverso importante (MACE): muerte cardiovascular, infarto de miocardio no mortal o accidente cerebrovascular no mortal.

El número total de puntos finales MACE del componente principal fue de 254, incluidos 108 (6,6%) con semaglutida y 146 (8,9%) con placebo. Consulte la figura 4 para obtener resultados sobre los puntos finales cardiovasculares primarios y secundarios. El tratamiento con semaglutida produjo una reducción del riesgo del 26% en el resultado compuesto primario de muerte por causas cardiovasculares, infarto de miocardio no mortal o accidente cerebrovascular no mortal. El número total de muertes cardiovasculares, infartos de miocardio no fatales y accidentes cerebrovasculares no mortales fue 90, 111 y 71, respectivamente, incluidos 44 (2,7%), 47 (2,9%) y 27 (1,6%), respectivamente, con semaglutida (figura 4). La reducción del riesgo en el resultado compuesto primario se debió principalmente a disminuciones en la tasa de accidente cerebrovascular no mortal (39%) e infarto de miocardio no mortal (26%) (figura 3).



FOLLETO DE INFORMACIÓN AL PROFESIONAL OZEMPIC SOLUCIÓN INYECTABLE 4 mg/3 mL (SEMAGLUTIDA)

(REG. I.S.P. Nº B-2775/19 - REG. I.S.P. Nº B-2993/23)

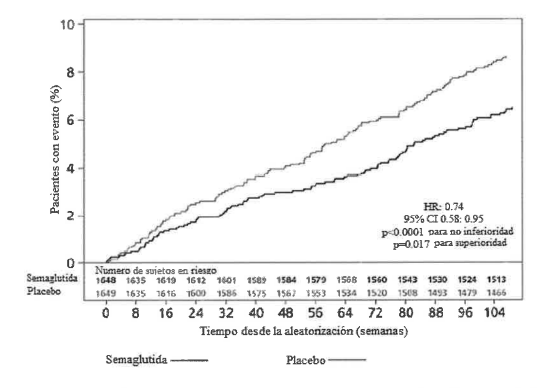
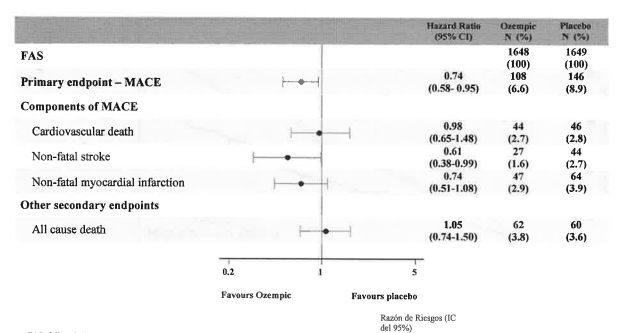


Figura 3: Gráfico de Kaplan-Meier del tiempo hasta la primera aparición del evento cardiovascular compuesto: muerte cardiovascular, infarto de miocardio no fatal o accidente cerebrovascular no fatal (SUSTAIN 6)

FOLLETO DE INFORMACIÓN AL PROFESIONAL OZEMPIC SOLUCIÓN INYECTABLE 4 mg/3 mL (SEMAGLUTIDA)

(REG. I.S.P. Nº B-2775/19 - REG. I.S.P. Nº B-2993/23)



FAS: full analysis set CI: intervalo de confianza

MACE: evento adverso cardiovascular mayor

%: proporción en porcentaje de sujetos con un evento

N: número de sujetos

Accidente cerebrovascular no fatal Infarto de miocardio no fatal

Figura 4: Gráfico de Forest: análisis del tiempo hasta la primera aparición del criterio de valoración compuesto, sus componentes y muerte por cualquier causa (SUSTAIN 6)

Hubo 158 eventos de nefropatía nueva o empeoramiento. La razón de riesgo [IC 95%] para el tiempo hasta la nefropatía (nuevo inicio de macroalbuminuria persistente, duplicación persistente de la creatinina sérica, necesidad de terapia de reemplazo renal continua y muerte por enfermedad renal) fue 0,64 [0,46; 0,88] impulsado por la aparición de macroalbuminuria persistente.

Peso corporal

Después de un año de tratamiento, se logró una pérdida de peso de \geq 5% y \geq 10% para más sujetos con Ozempic 0,5 mg (46% y 13%) y 1 mg (52 - 62% y 21 - 24%) en comparación con los comparadores activos sitagliptina (18% y 3%) y exenatida ER (17% y 4%).

En el ensayo de 40 semanas versus dulaglutida, se logró una pérdida de peso de ≥5% y ≥10% para más sujetos con Ozempic 0,5 mg (44% y 14%) en comparación con dulaglutida

Página 20 de 32

FQLLETQ DE INFORMACIÓN AL PROFESIONAL OZEMPIC SOLUCIÓN INYECTABLE 4 mg/3 mL (SEMAGLUTIDA)

(REG. I.S.P. N° B-2775/19 - REG. I.S.P. N° B-2993/23)

0,75 mg (23% y 3%) y Ozempic 1 mg (hasta 63% y 27%) en comparación con dulaglutida 1,5 mg (30% y 8%).

Se observó una reducción significativa y sostenida del peso corporal desde el inicio hasta la semana 104 con Ozempic 0,5 mg y 1 mg frente a placebo 0,5 mg y 1 mg, además del estándar de atención (-3,6 kg y 4,9 kg frente a -0,7 kg y -0,5 kg, respectivamente) en SUSTAIN 6.

Presión arterial

Se observaron reducciones significativas en la presión arterial sistólica media cuando se usaron Ozempic 0,5 mg (3,5 5,1 mmHg) y 1 mg (5,4-7,3 mmHg) en combinación con medicamentos antidiabéticos orales o insulina basal. Para la presión arterial diastólica, no hubo diferencias significativas entre semaglutida y comparadores.

5.2 Propiedades farmacocinéticas

En comparación con el GLP 1 nativo, la semaglutida tiene una vida media prolongada de alrededor de 1 semana, por lo que es adecuada para la administración subcutánea una vez a la semana. El mecanismo principal de la protracción es la unión a la albúmina, que da como resultado una disminución del aclaramiento renal y la protección contra la degradación metabólica. Además, semaglutida se estabiliza contra la degradación por la enzima DPP-4.

Absorción

La concentración máxima se alcanzó de 1 a 3 días posteriores a la dosis.

La exposición en estado de equilibrio se alcanzó después de 4-5 semanas de la administración de una vez por semana.

En base a los análisis farmacocinéticos de la población con datos de pacientes con diabetes mellitus tipo 2, las concentraciones en estado de equilibrio tras la administración subcutánea de 0,5 mg y 1 mg de semaglutida fueron de aproximadamente 16 nmol/L y 30 nmol/L, respectivamente.

La exposición de semaglutida aumentó proporcionalmente con la dosis para dosis de 0,5 mg y 1 mg.

Se alcanzó una exposición similar con la administración de semaglutida por vía subcutánea en el abdomen, el muslo o la parte superior del brazo.

La biodisponibilidad absoluta de semaglutida por vía subcutánea fue del 89%.

Distribución

El volumen medio de distribución de semaglutida tras la administración subcutánea en pacientes con diabetes mellitus tipo 2 fue de aproximadamente 12,5 L. Semaglutida mostró una extensa unión a la albúmina plasmática (>99%).

Metabolismo/biotransformación

FOLLETO DE INFORMACIÓN AL PROFESIONAL OZEMPIC SOLUCIÓN INYECTABLE 4 mg/3 mL (SEMAGLUTIDA)

(REG. I.S.P. N° B-2775/19 - REG. I.S.P. N° B-2993/23)

Antes de la excreción, la semaglutida se metaboliza ampliamente a través de la escisión proteolítica de la cadena principal del péptido y la beta-oxidación secuencial de la cadena lateral de los ácidos grasos. Se espera que la enzima neutral endopeptidasa (NEP) participe en el metabolismo de la semaglutida.

Eliminación

En un estudio con una sola dosis subcutánea de semaglutida radiomarcada, se descubrió que las vías de excreción primaria del material relacionado con semaglutida eran a través de la orina y las heces; aproximadamente 2/3 de material relacionado con semaglutida se excretaron en la orina y aproximadamente 1/3 en las heces. Aproximadamente el 3% de la dosis se excretó como semaglutida intacta a través de la orina. En pacientes con diabetes tipo 2, el aclaramiento de semaglutida fue de aproximadamente 0.05 L / h. Con una vida media de eliminación de aproximadamente 1 semana, la semaglutida estará presente en la circulación durante aproximadamente 5 semanas después de la última dosis.

Poblaciones especiales

Pacientes de edad avanzada

La edad no tuvo ningún efecto sobre las propiedades farmacocinéticas de semaglutida en pacientes de 20-86 años.

Género, raza y etnia

El sexo, la raza (blanco, negro o afroamericano, asiático) y la etnia (hispana o latina, no hispana o latina) no tuvieron ningún efecto sobre la farmacocinética de la semaglutida. Sexo, raza y origen étnico

El sexo y el origen étnico no tuvieron ningún efecto sobre las propiedades farmacocinéticas de semaglutida.

Peso corporal

El peso corporal tiene efecto sobre la exposición de semaglutida. El peso corporal más elevado produce una menor exposición. Las dosis de semaglutida de 0,5 mg y 1 mg proporcionan una exposición sistémica adecuada en el rango de peso corporal de 40-198 kg.

Insuficiencia renal

El deterioro renal no afectó la farmacocinética de la semaglutida de una manera clínicamente relevante. Esto se demostró con una dosis única de 0,5 mg de semaglutida para pacientes con diferentes grados de insuficiencia renal (leve, moderada, grave o pacientes en diálisis) en comparación con sujetos con función renal normal. Esto también se demostró en sujetos con diabetes tipo 2 y con insuficiencia renal según los datos de los estudios de fase 3a, aunque la experiencia en pacientes con enfermedad renal en etapa terminal fue limitada.

Página 22 de 32

FOLLETO DE INFORMACIÓN AL PROFESIONAL OZEMPIC SOLUCIÓN INYECTABLE 4 mg/3 mL (SEMAGLUTIDA)

(REG. I.S.P. N° B-2775/19 - REG. I.S.P. N° B-2993/23)

Insuficiencia hepática

La insuficiencia hepática no impactó sobre la exposición de semaglutida. Las propiedades farmacocinéticas de semaglutida se evaluaron en pacientes con diferentes grados de insuficiencia hepática (leve, moderada, severa) en comparación con sujetos con función hepática normal en un estudio con una dosis única de 0,5 mg de semaglutida.

Población Pediátrica

No se ha estudiado semaglutida en pacientes pediátricos.

5.3 Información preclínica sobre seguridad

Los datos preclínicos no revelan riesgos especiales para los seres humanos en base a los estudios convencionales de seguridad farmacológica, toxicidad a dosis repetidas o genotoxicidad.

Los tumores de tiroides de células C no letales observados en roedores son un efecto de clase para agonistas del receptor de GLP-1. En estudios de carcinogenicidad de 2 años en ratas y ratones, semaglutida provocó tumores de tiroides de células C con exposiciones clínicamente relevantes. Los tumores de células C en roedores son causados por un mecanismo específico no genotóxico mediado por el receptor de GLP-1 al que los roedores son especialmente sensibles. La relevancia en humanos se considera baja pero no se puede excluir completamente.

En los estudios de fertilidad en ratas, semaglutida no afectó el rendimiento de apareamiento o la fertilidad del macho. En las ratas hembra, se observó prolongación del ciclo menstrual y una pequeña reducción de los cuerpos lúteos (ovulaciones) en dosis que fueron asociadas con pérdida del peso corporal materno.

En los estudios de desarrollo embriofetal en ratas, semaglutida causó embriotoxicidad por debajo de exposiciones clínicamente relevantes. Semaglutida provocó marcadas reducciones del peso corporal materno y reducciones en la supervivencia y el crecimiento embrionario. Se observaron malformaciones mayores del esqueleto y de las vísceras en fetos, incluyendo efectos sobre los huesos largos, costillas, vértebras, rabo, vasos sanguíneos y ventrículos del cerebro. Las evaluaciones mecanísticas indicaron que la embriotoxicidad implicó un deterioro mediado por el receptor de GLP-1 del suministro de nutrientes al embrión a través del saco vitelino de la rata. Este mecanismo se considera de relevancia improbable en humanos debido a diferencias de las especies en la anatomía y función del saco vitelino, y debido a la falta de expresión del receptor de GLP-1 en el saco vitelino de los primates no humanos.

Se observó un aumento de la pérdida de embarazo y un leve aumento de la incidencia de anormalidades fetales con exposiciones clínicamente relevantes en estudios de desarrollo de toxicidad en conejos y monos cynomolgus. Los hallazgos se correlacionaron con una marcada pérdida de peso corporal materno de hasta 16 %. Se desconoce si estos efectos



FOLLETO DE INFORMACIÓN AL PROFESIONAL OZEMPIC SOLUCIÓN INYECTABLE 4 mg/3 mL (SEMAGLUTIDA)

(REG. I.S.P. N° B-2775/19 - REG. I.S.P. N° B-2993/23)

están relacionados con una disminución del consumo de alimentos por parte de la madre o si se debe a un efecto directo de GLP-1.

Se evaluó el crecimiento y desarrollo posnatal en monos cynomolgus. Los lactantes fueron levemente más pequeños en el parto pero se recuperaron durante el período de lactancia.

En ratas jóvenes, semaglutida causó maduración sexual retardada en machos y hembras. Estos retardos no tuvieron ningún impacto sobre la fertilidad y la capacidad reproductiva en ambos sexos o en la capacidad de las hembras en mantener el embarazo.

6.1 Lista de excipientes

fosfato disódico dihidratado, Propilenglicol, Fenol, Ácido clorhídrico (para ajustar de pH), Hidróxido de sodio (para ajustar el pH) y Agua para inyectables.

De acuerdo a última fórmula aprobada en el registro sanitario

6.2 Incompatibilidades

En ausencia de estudios de compatibilidad, este medicamento no debe mezclarse con otros medicamentos.

<u>6.3</u> Precauciones especiales de almacenamiento

Antes del primer uso: Almacenar en un refrigerador (2°C a 8°C). Mantener alejado del elemento de refrigeración.

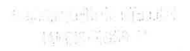
No congele Ozempic y no use Ozempic si se ha congelado.

<u>Después del primer uso</u>: Después del primer uso, el medicamento puede conservarse por un máximo de 6 semanas. Almacenar por debajo de 30°C o en un refrigerador (entre 2°C y 8°C). No congele Ozempic y no use Ozempic si se ha congelado. Mantenga la tapa del dispositivo puesta cuando no esté en uso para protegerlo de la luz.

Retire siempre la aguja después de cada inyección y guarde el dispositivo sin la aguja puesta. Esto puede evitar el bloqueo de las agujas, la contaminación, la infección, la fuga de solución y dosis inexactas.

6.4 Naturaleza y contenido del envase.

Cartucho de vidrio de 3 mL (vidrio tipo I) cerrado en un extremo con un émbolo de goma y en el otro extremo con una tapa de aluminio con una lámina de caucho laminado insertada. El cartucho se ensambla en un dispositivo prellenado desechable.



FOLLETO DE INFORMACIÓN AL PROFESIONAL OZEMPIC SOLUCIÓN INYECTABLE 4 mg/3 mL (SEMAGLUTIDA)

(REG. I.S.P. Nº B-2775/19 - REG. I.S.P. Nº B-2993/23)

Presentaciones

1 dispositivo inyector prellenado y 4 agujas NovoFine Plus desechables. Cada dispositivo inyector prellenado contiene 3 mL de solución, con el que se administran dosis de 1 mg.

6.5 Precauciones especiales de eliminación y otras manipulaciones.

Se debe recomendar al paciente que deseche la aguja de inyección después de cada inyección y que almacene el dispositivo sin una aguja de inyección puesta. Esto puede evitar el bloqueo de las agujas, la contaminación, la infección, la fuga de solución y la dosificación inexacta. Las agujas y otros materiales de desecho deben eliminarse de acuerdo con los requisitos locales.

El dispositivo es para uso de una sola persona.

Ozempic no debe utilizarse si no aparece claro e incoloro o casi incoloro.

Ozempic no debe utilizarse si se ha congelado.

Ozempic se puede administrar con agujas de hasta 8 mm de longitud. El dispositivo está diseñado para ser utilizado con las agujas desechables NovoFine o NovoTwist. Las agujas NovoFine Plus, están incluidas en el empaque.

7. Titular de la autorización de comercialización

Novo Nordisk A/S Novo Allé DK-2880 Bagsværd Dinamarca

Ozempic®, NovoFine® y NovoTwist® son marcas registradas propiedad de Novo Nordisk A/S. Dinamarca.

©2023 Novo Nordisk A/S

Ozempic Semaglutida 4 mg/ 3 mL Solución inyectable

FOLLETO DE INFORMACIÓN AL PROFESIONAL OZEMPIC SOLUCIÓN INYECTABLE 4 mg/3 mL (SEMAGLUTIDA)

(REG. I.S.P. N° B-2775/19 - REG. I.S.P. N° B-2993/23)

Instrucciones de uso de Ozempic solución inyectable 4 mg/3 mL

Por favor, lea atentamente estas instrucciones antes de utilizar su dispositivo prellenado Ozempic.

No utilice el dispositivo sin haber recibido la formación adecuada de su médico o enfermera.

Empiece comprobando el dispositivo para asegurarse de que contiene Ozempic solución inyectable 4 mg/ 3 mL. Luego observe las ilustraciones para familiarizarse con las distintas partes del dispositivo y la aguja.

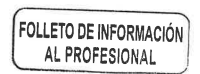
Si es ciego o tiene visión reducida y no puede leer el contador de dosis del dispositivo, no utilice el dispositivo sin ayuda. Busque la ayuda de una persona que vea bien y esté entrenada en el uso del dispositivo prellenado Ozempic.

Ozempic solución inyectable 4 mg/ 3 mL contiene 4 mg de semaglutida. Solo puede seleccionar dosis de 1 mg. Su dispositivo está diseñado para utilizarse con agujas desechables NovoFine o NovoTwist de hasta 8 mm de longitud.

Las agujas NovoFine Plus están incluidas en el envase.



1. Prepare su dispositivo con una aguja nueva



¹⁷ REF.: MT2121979/23

FOLLETO DE INFORMACIÓN AL PROFESIONAL OZEMPIC SOLUCIÓN INYECTABLE 4 mg/3 mL (SEMAGLUTIDA)

(REG. I.S.P. N° B-2775/19 - REG. I.S.P. N° B-2993/23)

i	Compruebe el nombre y el color de la etiqueta de su dispositivo para asegurarse de que contiene Ozempic solución nyectable 4 mg/ 3 mL. El uso de un medicamento equivocado puede ser perjudicial para su salud. Retire la tapa del dispositivo.	
6	Compruebe que la solución del dispositivo es transparente e incolora. Mire a través de la ventana del dispositivo. Si la solución tiene un aspecto turbio, no utilice el dispositivo.	B
	Fome una aguja nueva Revise la lengüeta protectora y la tapa exterior de la aguja para detectar daños que pudieran afectar la esterilidad. Si se observa algún daño, use una aguja nueva. Desprenda la lengüeta protectora.	
	Coloque la aguja recta en el dispositivo. Enrósquela hasta que quede apretada.	
1	Retire la tapa exterior de la aguja y guárdela para más tarde. La necesitará después de la inyección para retirar la aguja del dispositivo de forma segura.	
	Retire la tapa interior de la aguja y deséchela. Si intenta volver a colocarla, puede pincharse accidentalmente con la aguja.	
norr disp No	de aparecer una gota de solución en la punta de la aguja. Esto es mal, pero a pesar de ello debe comprobar el flujo si utiliza un ositivo nuevo por primera vez. Ver paso 2 "Compruebe el flujo" coloque una aguja nueva en su dispositivo hasta que esté listo recibir la inyección.	D &
Δ	Utilice siempre una aguja nueva para cada inyección. Esto reduce el riesgo de bloqueo de las agujas, contaminac	ión infecciones y
	Lato leduce el lleago de bioqueo de las agujas, contaminac	ion, imecciones y

FOLLETO DE INFORMACIÓN
AL PROFESIONAL

administración de una dosis inexacta.

FOLLETO DE INFORMACIÓN AL PROFESIONAL OZEMPIC SOLUCIÓN INYECTABLE 4 mg/3 mL (SEMAGLUTIDA)

(REG. I.S.P. N° B-2775/19 - REG. I.S.P. N° B-2993/23)

 Λ

Nunca utilice agujas dobladas o dañadas.

2. Compruebe el flujo

- Compruebe el flujo antes de la primera inyección con cada dispositivo nuevo. Si su dispositivo está ya en uso, vaya al paso 3, "Selección de la dosis".
- Gire el selector de dosis hasta que aparezca el símbolo de comprobación de flujo en el contador de dosis (** —).



Sujete el dispositivo con la aguja apuntando hacia arriba.
 Presione y mantenga presionado el botón dosificador hasta que el contador de dosis vuelva a "0". El "0" debe quedar alineado con el marcador de dosis.

Debe aparecer una gota de solución en la punta de la aguja.

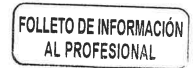


Es posible que quede una gota en la punta de la aguja, pero no se inyectará. **Si no aparece ninguna gota**, repita el paso 2 "Comprobación del flujo" hasta 6 veces. Si sigue sin aparecer una gota, cambie la aguja y repita el paso 2 "Comprobación del flujo" una vez más.

Si aún no aparece una gota, descarte el dispositivo y utilice uno nuevo.

Asegúrese siempre de que aparezca una gota en la punta de la aguja antes de utilizar un dispositivo nuevo por primera vez. Esto asegura que la solución fluye. Si no aparece una gota, no se inyectará medicamento, aunque el contador de dosis se mueva. Esto puede indicar que la aguja está bloqueada o dañada. Si no comprueba el flujo antes de su primera inyección con cada dispositivo nuevo, es

Si no comprueba el flujo antes de su primera inyección con cada dispositivo nuevo, es posible que no se administre la dosis prescrita y que Ozempic solución inyectable 4 mg/ 3



¹² REF.: MT2121979/23

FOLL'ETO DE INFORMACIÓN AL PROFESIONAL OZEMPIC SOLUCIÓN INYECTABLE 4 mg/3 mL (SEMAGLUTIDA)

(REG. I.S.P. Nº B-2775/19 - REG. I.S.P. Nº B-2993/23)

mL no produzca el efecto previsto.

3. Seleccione la dosis

Gire el selector de dosis para seleccionar 1 mg.

Siga girando hasta que el contador de dosis se detenga e indique 1 mg.



Solamente el contador de dosis y el marcador de dosis mostrarán que se ha seleccionado 1 mg.

El selector de dosis hace un "clic" diferente cuando se gira hacia delante, hacia atrás o se pasa de 1 mg. No cuente los "clics" del dispositivo.

Antes de inyectarse este medicamento, utilice siempre el contador de dosis y el marcador de dosis para ver que se ha seleccionado 1 mg.

No cuente los "clics" del dispositivo.

Con el selector de dosis sólo deben seleccionarse dosis de 1 mg. La dosis de 1 mg tiene que estar alineada de manera exacta con el marcador de dosis para asegurar que la dosis inyectada es la correcta.

¿Cuánta solución queda?

 Para ver cuánta solución queda exactamente, utilice el contador de dosis: gire el selector de dosis hasta que el contador de dosis se detenga.

Si muestra 1 significa que quedan **al menos 1 mg** en el dispositivo. Si el **contador de dosis se detiene antes de 1 mg**, significa que no queda suficiente solución para una dosis completa de 1 mg.

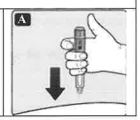


Δ

No use su dispositivo si no queda suficiente solución para una dosis completa. Use un nuevo dispositivo de Ozempic solución inyectable 4 mg/ 3 mL.

4. Inyéctese su dosis

- Inserte la aguja bajo la piel tal como le ha enseñado su médico o enfermera.
- Asegúrese de que puede ver el contador de dosis. No lo tape con los dedos. Esto podría interrumpir la inyección.

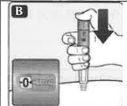


Página 29 de 32

FOLLETO DE INFORMACIÓN AL PROFESIONAL OZEMPIC SOLUCIÓN INYECTABLE 4 mg/3 mL (SEMAGLUTIDA)

(REG. I.S.P. N° B-2775/19 - REG. I.S.P. N° B-2993/23)

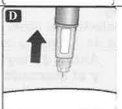
 Presione y mantenga presionado el pulsador hasta que el contador de dosis indique "0". El "0" debe quedar alineado con el marcador de dosis. Usted podrá entonces oír un "clic".



- Mantenga la aguja bajo la piel después de que el contador de dosis haya vuelto a "0" y cuente lentamente hasta 6.
- Si retira antes la aguja, es posible que vea salir solución de la punta de la aguja. Si es así, no se administrará toda la dosis.



 Retire la aguja de su piel. Si aparece sangre en el lugar de la inyección, presione ligeramente. No frote la zona.



Puede aparecer una gota de solución en la punta de la aguja después de la inyección. Esto es normal y no afecta a la dosis.

Mantenga presionado el pulsador hasta que el contador de dosis indique "0".

¿Cómo identificar una aguja bloqueada o dañada?

- Si no aparece el "0" en el contador de dosis después de presionar continuamente el pulsador, puede que haya usado una aguja bloqueada o dañada.
- En este caso, **no** habrá recibido **nada** de medicamento, a pesar de que el contador de dosis no muestre más la dosis original que usted ha fijado.

¿Qué hacer si la aguja está bloqueada?

Cambie la aguja tal como se describe en el paso 5 "Después de la Inyección", y repita todos los pasos desde el paso 1 "Preparación del dispositivo con una aguja nueva".

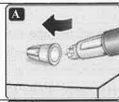
Nunca toque el contador de dosis cuando se inyecte. Esto puede interrumpir la inyección.

FOLLETO DE INFORMACIÓN AL PROFESIONAL OZEMPIC SOLUCIÓN INYECTABLE 4 mg/3 mL (SEMAGLUTIDA)

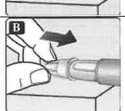
(REG. I.S.P. N° B-2775/19 - REG. I.S.P. N° B-2993/23)

5. Después de la inyección

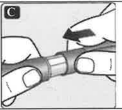
 Introduzca la punta de la aguja en su tapa exterior sobre una superficie plana, sin tocar la aguja ni la tapa exterior de la aguja.



- Una vez que la aguja esté cubierta, empuje con cuidado la tapa exterior de la aguja por completo.
- **Desenrosque la aguja** y deséchela cuidadosamente de acuerdo con las leyes locales. Pregúntele a su médico, enfermera o farmacéutico acerca de la eliminación de objetos punzantes.



• Coloque la tapa en el dispositivo después de cada uso para proteger la solución de la luz.



Deseche siempre la aguja después de cada inyección para asegurar inyecciones efectivas y evitar agujas bloqueadas. Si la aguja está bloqueada, no se inyectará ningún medicamento.

Cuando el dispositivo esté vacío, deséchelo **sin** la aguja puesta, siguiendo las instrucciones de su médico, enfermera, farmacéutico o de las autoridades locales.

Nunca intente volver a colocar la tapa interior de la aguja. Podría pincharse con ella.

con ella.

Retire siempre la aguja del dispositivo después de cada invección.

De esta forma puede evitar que las agujas se atasquen, contaminación, infección, pérdida de solución y dosificación inexacta.

A Otra información importante

- Mantenga siempre el dispositivo y las agujas fuera de la vista y del alcance de otras personas, especialmente de los niños.
- Nunca comparta el dispositivo o las agujas con otras personas.
- Las personas que atienden a los pacientes deben tener mucho cuidado cuando manejen agujas usadas para evitar pinchazos accidentales e infecciones.

Cuidados de su dispositivo

Trate su dispositivo con cuidado. La manipulación brusca o el mal uso pueden causar dosificación incorrecta. Si esto sucede, es posible que no obtenga el efecto deseado de este medicamento.

• No se inyecte Ozempic si se ha congelado. Si lo hace, no conseguirá el efecto

FOLLETO DE INFORMACIÓN AL PROFESIONAL OZEMPIC SOLUCIÓN INYECTABLE 4 mg/3 ml (SEMAGLUTIDA)

(REG. I.S.P. N° B-2775/19 - REG. I.S.P. N° B-2993/23)

deseado de este medicamento.

- No inyecte Ozempic que haya estado expuesto a la luz solar directa. Si lo hace, es posible que no obtenga el efecto deseado de este medicamento.
- No exponga su dispositivo al polvo, suciedad o líquidos.
- **No lave, remoje o lubrique su dispositivo.** Si es necesario, límpiela con un detergente suave en un paño humedecido.
- No deje caer su dispositivo ni lo golpee contra superficies duras. En caso de caída
 o si sospecha un problema, coloque una aguja nueva y compruebe el flujo antes de
 inyectarse.
- No intente rellenar el dispositivo. Una vez vacío, se debe desechar.
- No intente reparar el dispositivo ni desmontarlo.