

Prospecto: información para el usuario

Cosentyx® 300 mg solución inyectable en pluma precargada

secukinumab

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, farmacéutico o enfermero.
- 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, farmacéutico o enfermero, incluso si se trata de efectos adversos que no aparecen en este prospecto. Ver sección 4.

Contenido del prospecto

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

1. Qué es Cosentyx y para qué se utiliza

Cosentyx contiene el principio activo secukinumab. Secukinumab es un anticuerpo monoclonal que pertenece a un grupo de medicamentos conocidos como “inhibidores de interleuquinas”. Actúa neutralizando la actividad de una proteína denominada IL-17A, que está presente en cantidades elevadas en enfermedades como la psoriasis, la hidradenitis supurativa, la artritis psoriásica y la espondiloartritis axial.

Cosentyx se utiliza para el tratamiento de las siguientes enfermedades inflamatorias:

- Psoriasis en placas
- Hidradenitis supurativa
- Artritis psoriásica
- Espondiloartritis axial, incluyendo la espondilitis anquilosante (espondiloartritis axial radiográfica) y la espondiloartritis axial no radiográfica

Psoriasis en placas

Cosentyx se usa para el tratamiento de un trastorno de la piel conocido como “psoriasis en placas” que provoca inflamación en la piel. Cosentyx reduce la inflamación y otros síntomas de la enfermedad. Cosentyx se usa en personas adultas, adolescentes y niños (a partir de 6 años de edad) que padecen psoriasis en placas de naturaleza moderada a grave.

Utilizar Cosentyx para psoriasis en placas le beneficiará ya que produce mejorías en el aspecto de la piel y la disminución de síntomas tales como la descamación, el prurito y el dolor.

Hidradenitis supurativa

Cosentyx se usa para el tratamiento de una enfermedad conocida como hidradenitis supurativa, también denominada en alguna ocasión como acné inverso o enfermedad de Verneuil. Esta patología es una enfermedad inflamatoria crónica y dolorosa de la piel. Los síntomas pueden incluir nódulos dolorosos (bultos) y abscesos (forúnculos) de los que puede salir pus. Comúnmente afecta a áreas específicas de la piel, como debajo de los senos, las axilas, la parte interna de los muslos, la ingle y las nalgas. También se puede producir cicatrización en las áreas afectadas.

Cosentyx puede reducir el número de nódulos y abscesos que usted tiene y el dolor que a menudo se asocia con la enfermedad. Si padece hidradenitis supurativa, primero se le administrarán otros medicamentos. Si no responde lo suficientemente bien a estos medicamentos, se le administrará Cosentyx.

Cosentyx se utiliza en adultos con hidradenitis supurativa y se puede utilizar solo o con antibióticos.

Artritis psoriásica

Cosentyx se usa para el tratamiento de un trastorno conocido como “artritis psoriásica”. Se trata de una enfermedad inflamatoria de las articulaciones, a menudo acompañada de psoriasis. Si padece artritis psoriásica activa, recibirá primero otros medicamentos. Si no responde suficientemente bien a estos medicamentos, recibirá Cosentyx para reducir los signos y síntomas de la artritis psoriásica activa, mejorar la función física y ralentizar el daño en el cartílago y huesos de las articulaciones involucradas en la enfermedad.

Cosentyx se usa en adultos con artritis psoriásica activa y se puede utilizar solo o con otro medicamento denominado metotrexato.

Utilizar Cosentyx para artritis psoriásica le beneficiará ya que reduce los signos y síntomas de la enfermedad, ralentizando el daño en los cartílagos y huesos de las articulaciones y mejorando su habilidad para realizar las actividades diarias normales.

Espondiloartritis axial, incluyendo la espondilitis anquilosante (espondiloartritis axial radiográfica) y la espondiloartritis axial no radiográfica

Cosentyx se usa para el tratamiento de trastornos conocidos como “espondilitis anquilosante” y “espondiloartritis axial no radiográfica”. Se trata de unas enfermedades inflamatorias que afectan principalmente a la columna causando inflamación de las articulaciones de la columna. Si padece espondilitis anquilosante o espondiloartritis axial no radiográfica, recibirá primero otros medicamentos. Si no responde suficientemente bien a estos medicamentos, recibirá Cosentyx para reducir los signos y síntomas de la enfermedad, reducir la inflamación y mejorar su función física.

Cosentyx se usa en adultos con espondilitis anquilosante activa y espondiloartritis axial no radiográfica activa.

Utilizar Cosentyx para espondilitis anquilosante y espondiloartritis axial no radiográfica le beneficiará ya que reduce los signos y síntomas de la enfermedad y mejora la función física.

2. Qué necesita saber antes de empezar a usar Cosentyx

No use Cosentyx:

- **si es alérgico** al secukinumab o a alguno de los demás componentes de este medicamento (incluidos en la sección 6).
Si usted sospecha que es alérgico, consulte con su médico antes de usar Cosentyx.
- **si tiene alguna infección activa** que su médico considere importante (por ejemplo, tuberculosis activa).

Advertencias y precauciones

Consulte a su médico, enfermero o farmacéutico antes de usar Cosentyx:

- si ha contraído una infección.
- si padece infecciones repetidas o prolongadas.
- si padece una enfermedad inflamatoria que afecta su intestino llamada enfermedad de Crohn.
- si padece una inflamación del intestino grueso llamada colitis ulcerosa.
- si ha sido vacunado recientemente o va a ser vacunado durante el tratamiento con Cosentyx.
- si sigue algún otro tratamiento para la psoriasis, como por ejemplo, si usa otros inmunosupresores o fototerapia con luz ultravioleta (UV).

Tuberculosis

Informe a su médico si padece o ha padecido previamente tuberculosis y si conoce que haya estado recientemente en contacto cercano con alguien que padezca tuberculosis. Su médico le examinará y le podría hacer una prueba de tuberculosis antes de recibir Cosentyx. Si su médico cree que está en riesgo de padecer tuberculosis, se le puede administrar medicamentos para tratarla. Si durante el tratamiento con Cosentyx aparecen síntomas de tuberculosis (como tos persistente, pérdida de peso, apatía o fiebre leve), informe a su médico inmediatamente.

Hepatitis B

Informe a su médico si padece o ha padecido previamente una infección por hepatitis B. Este medicamento puede provocar una reactivación de la infección. Antes y durante el tratamiento con secukinumab, es posible que su médico le examine en busca de signos de infección. Informe a su médico si nota alguno de los síntomas siguientes: empeoramiento del cansancio, coloración amarillenta de la piel o de la parte blanca de los ojos, orina oscura, pérdida de apetito, náuseas y/o dolor en la parte superior derecha de la zona del estómago.

Enfermedad inflamatoria intestinal (enfermedad de Crohn o colitis ulcerosa)

Deje de usar Cosentyx e informe a su médico o busque ayuda médica de inmediato si nota calambres abdominales y dolor, diarrea, pérdida de peso, sangre en las heces o cualquier otro signo de problemas intestinales.

Vigile la aparición de infecciones y reacciones alérgicas

Cosentyx puede ocasionar potencialmente efectos adversos graves, incluidas infecciones y reacciones alérgicas. Debe vigilar la aparición de signos de estas enfermedades mientras use Cosentyx.

Interrumpa el tratamiento con Cosentyx y avise a su médico o busque asistencia médica inmediatamente si nota alguno de los signos que indican una posible infección o reacción alérgica graves. Estos signos se incluyen en la sección 4 “Posibles efectos adversos”.

Niños y adolescentes

No se recomienda el uso de Cosentyx en niños menores de 6 años de edad con psoriasis en placas pues no se ha estudiado el medicamento en personas de esta edad.

No se recomienda el uso de Cosentyx en niños y adolescentes (menores de 18 años) en otras indicaciones pues no se ha estudiado el medicamento en personas de esta edad.

Otros medicamentos y Cosentyx

Informe a su médico o farmacéutico:

- si está tomando, ha tomado o pudiera tener que tomar cualquier otro medicamento.
- si ha sido vacunado recientemente o va a ser vacunado próximamente. No le deben administrar ciertos tipos de vacunas (vacunas vivas) mientras use Cosentyx.

Embarazo, lactancia y fertilidad

- Es preferible que evite el uso de Cosentyx durante el embarazo. Se desconoce el efecto de este medicamento en mujeres embarazadas. Si es una mujer en edad fértil, se aconseja que evite quedarse embarazada y debe utilizar un anticonceptivo adecuado mientras use Cosentyx y durante al menos 20 semanas después de la última dosis de Cosentyx. Consulte a su médico si está embarazada, cree que podría estar embarazada o tiene intención de quedarse embarazada.
- Consulte a su médico si están dando el pecho o tiene previsto dar el pecho. Usted y su médico deben decidir si va a dar el pecho o va a utilizar Cosentyx. No puede hacer las dos cosas. Después de utilizar Cosentyx no debe dar el pecho durante al menos 20 semanas después de la última dosis.

Conducción y uso de máquinas

No es probable que Cosentyx influya sobre su capacidad para conducir o utilizar máquinas.

3. Cómo usar Cosentyx

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

Cosentyx se administra por medio de una inyección debajo de la piel (es decir, por vía subcutánea). Usted y su médico deben decidir si ha de ser usted mismo quien se va a inyectar Cosentyx.

Lo importante es que usted no intente inyectarse el medicamento hasta que su médico, enfermero o farmacéutico le hayan enseñado cómo hacerlo. La persona que lo cuida también puede ponerle la inyección de Cosentyx después de haber recibido la formación oportuna.

En el apartado “Instrucciones de uso de Cosentyx 300 mg en pluma UnoReady” que se encuentra al final de este prospecto, se dan instrucciones sobre cómo inyectar Cosentyx.

Las instrucciones de uso también se pueden encontrar a través del siguiente código QR y sitio web:

‘Código QR a incluir’

www.cosentyx.eu

Cuánto Cosentyx debe administrarse y durante cuánto tiempo

Su médico decidirá cuánto Cosentyx usted necesita y durante cuánto tiempo.

Psoriasis en placas

Adultos

- La dosis recomendada es 300 mg por inyección subcutánea.
- Una dosis de 300 mg **se administra mediante una inyección de 300 mg.**

Después de la primera dosis, usted recibirá inyecciones semanales en las semanas 1, 2, 3 y 4 seguido de inyecciones mensuales. De acuerdo con su respuesta, su médico le puede recomendar ajustes adicionales de la dosis. En cada cita, usted recibirá una dosis de 300 mg en una inyección de 300 mg.

Niños a partir de 6 años de edad

- La dosis recomendada está basada en el peso corporal de la siguiente forma:
 - Peso inferior a 25 kg: 75 mg mediante inyección subcutánea.
 - Peso entre 25 kg y por debajo de 50 kg: 75 mg mediante inyección subcutánea.
 - Peso a partir de 50 kg: 150 mg mediante inyección subcutánea.
Su médico puede aumentar la dosis a 300 mg.
- Cada dosis de 300 mg **se administra como una inyección de 300 mg o como dos inyecciones de 150 mg.** Para la administración de las dosis de 75 mg y 150 mg pueden estar disponibles otras formas de dosificación/concentraciones.

Después de la primera dosis, usted recibirá inyecciones semanales en las semanas 1, 2, 3 y 4 seguido de inyecciones mensuales.

Hidradenitis supurativa

- La dosis recomendada es de 300 mg por inyección subcutánea.
- Cada dosis de 300 mg **se administra como una inyección de 300 mg.**

Después de la primera dosis, usted recibirá inyecciones semanales en las semanas 1, 2, 3 y 4 seguido de inyecciones mensuales. De acuerdo con su respuesta, su médico le puede recomendar ajustes adicionales de la dosis.

Artritis psoriásica

Si padece de artritis psoriásica y también de psoriasis en placas de moderada a grave, su médico puede ajustar la dosis recomendada según sea necesario.

Para pacientes que no respondieron bien a medicamentos conocidos como bloqueadores del factor de necrosis tumoral (TNF):

- La dosis recomendada es 300 mg por inyección subcutánea.
- Cada dosis de 300 mg **se administra mediante una inyección de 300 mg.**

Después de la primera dosis, usted recibirá inyecciones semanales en las semanas 1, 2, 3 y 4 seguido de inyecciones mensuales. En cada cita, usted recibirá una dosis de 300 mg en una inyección de 300 mg.

Para el resto de pacientes con artritis psoriásica:

- La dosis recomendada es 150 mg por inyección subcutánea. Otras formas de dosificación/concentraciones están disponibles para la dosis de 150 mg.

Después de la primera dosis, usted recibirá inyecciones semanales en las semanas 1, 2, 3 y 4 seguido de inyecciones mensuales.

De acuerdo con su respuesta, su médico puede aumentar su dosis a 300 mg.

Espondilitis anquilosante (Espondiloartritis axial radiográfica)

- La dosis recomendada es 150 mg por inyección subcutánea. Otras formas de dosificación/concentraciones están disponibles para la dosis de 150 mg.

Después de la primera dosis, usted recibirá inyecciones semanales en las semanas 1, 2, 3 y 4 seguido de inyecciones mensuales.

De acuerdo con su respuesta, su médico puede aumentar su dosis a 300 mg. Cada dosis de 300 mg se administra mediante una inyección de 300 mg.

Espondiloartritis axial no radiográfica

- La dosis recomendada es de 150 mg por inyección subcutánea. Otras formas de dosificación/concentraciones están disponibles para la dosis de 150 mg.

Después de la primera dosis, usted recibirá inyecciones semanales en las semanas 1, 2, 3 y 4 seguido de inyecciones mensuales.

Cosentyx es un tratamiento de larga duración. Su médico controlará periódicamente el estado de su enfermedad para comprobar si el tratamiento surte el efecto deseado.

Si usa más Cosentyx del que debe

Si recibe más Cosentyx del que debe o la dosis ha sido administrada antes del tiempo indicado por su médico, informe a su médico.

Si olvidó usar Cosentyx

Si usted ha olvidado inyectarse una dosis de Cosentyx, inyéctese la próxima dosis en cuanto se acuerde. Después hable con el médico para que le diga cuándo debe inyectarse la dosis siguiente.

Si interrumpe el tratamiento con Cosentyx

No es peligroso dejar de usar Cosentyx. No obstante, si lo hace, es posible que reaparezcan los síntomas de psoriasis, artritis psoriásica o espondiloartritis axial.

Si tiene cualquier otra duda sobre el uso de este medicamento, pregunte a su médico, farmacéutico o enfermero.

4. Posibles efectos adversos

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

Efectos adversos graves

Interrumpa el tratamiento con Cosentyx e informe a su médico o busque inmediatamente asistencia médica si nota alguno de los siguientes efectos adversos:

Posible infección grave – los signos pueden incluir:

- fiebre, síntomas gripales, sudores nocturnos
- sensación de cansancio o dificultad para respirar, tos persistente
- piel caliente, enrojecida y dolorosa a la palpación, o erupción dolorosa con ampollas
- ardor al orinar.

Reacción alérgica grave – los signos pueden incluir:

- dificultad para respirar o tragar
- tensión arterial baja, que puede causar mareo o un ligero aturdimiento
- hinchazón del rostro, labios, lengua o garganta
- picor (prurito) intenso de la piel acompañado de erupción o ampollas.

Su médico decidirá si debe y cuándo reiniciar el tratamiento.

Otros efectos adversos

La mayoría de los siguientes efectos adversos son leves o moderados. Si en algún caso se convierten en graves, informe a su médico, farmacéutico o enfermero.

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

- infecciones de las vías respiratorias altas con síntomas tales como dolor de garganta y congestión nasal (rinofaringitis, rinitis).

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

- úlceras bucales (herpes oral)
- diarrea
- secreción nasal (rinorrea)
- dolor de cabeza
- náusea
- fatiga
- picor, enrojecimiento y sequedad de la piel (eccema)

Poco frecuentes (pueden afectar hasta 1 de cada 100 personas):

- aftas bucales (candidiasis oral)
- signos de escasez de glóbulos blancos, como fiebre, dolor de garganta o úlceras bucales debido a infecciones (neutropenia)
- infección del oído externo (otitis externa)
- supuración del ojo con picor, enrojecimiento e hinchazón (conjuntivitis)
- erupción con picor (urticaria)
- infecciones de vías respiratorias bajas
- calambres abdominales, dolor abdominal, diarrea, pérdida de peso o sangre en las heces (signos de problemas intestinales)
- ampollas pequeñas con picor en las palmas de las manos, las plantas de los pies y los bordes de los dedos de las manos y los pies (eczema dishidrótico)
- pie de atleta (tiña pedis)

Raros (pueden afectar hasta 1 de cada 1 000 personas):

- reacción alérgica grave con shock (reacción anafiláctica)
- enrojecimiento y descamación de la piel de una zona extensa del cuerpo, que puede ser pruriginosa o dolorosa (dermatitis exfoliativa)
- inflamación de los vasos sanguíneos pequeños, que puede dar lugar a una erupción cutánea con pequeños bultos rojos o morados (vasculitis)
- hinchazón del cuello, la cara, la boca o la garganta que puede dar lugar a dificultad para tragar o respirar (angioedema)

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

- infecciones fúngicas de la piel y membranas mucosas (incluyendo candidiasis esofágica)
- hinchazón dolorosa y ulceración de la piel (pioderma gangrenoso)

Comunicación de efectos adversos

Si experimenta cualquier tipo de efecto adverso, consulte a su médico, farmacéutico o enfermero, 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: 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 Cosentyx

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 la caja o en la etiqueta de la pluma después de “CAD”/“EXP”.
- si el líquido contiene partículas fácilmente visibles, está turbio o tiene un color claramente marrón.

Conservar la pluma precintada dentro de su caja para protegerla de la luz. Conservar en la nevera entre 2 °C y 8 °C. No congelar. No agitar.

Si es necesario, Cosentyx se puede dejar fuera de la nevera durante un único período de hasta 4 días a temperatura ambiente, no superior a 30 °C.

Este medicamento es de un único uso.

Los medicamentos no se deben tirar por los desagües. Pregunte a su farmacéutico cómo deshacerse 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 Cosentyx

- El principio activo es secukinumab. Cada pluma precargada contiene 300 mg de secukinumab.
- Los demás componentes son trehalosa dihidrato, histidina, hidrocloreuro de histidina monohidrato, metionina, polisorbato 80 y agua para preparaciones inyectables.

Aspecto de Cosentyx y contenido del envase

Cosentyx solución inyectable es un líquido transparente. Su color varía de incoloro a ligeramente amarillo.

Cosentyx 300 mg solución inyectable en pluma precargada se presenta en un envase que contiene 1 pluma precargada y en envases múltiples que contienen 3 (3 envases de 1) plumas precargadas. Puede que no estén comercializados todos los tamaños de envases.

Titular de la autorización de comercialización

Novartis Europharm Limited
Vista Building
Elm Park, Merrion Road
Dublin 4
Irlanda

Responsable de la fabricación

Novartis Pharmaceutical Manufacturing GmbH
Biochemiestrasse 10
6336 Langkampfen
Austria

Pueden solicitar más información respecto a este medicamento dirigiéndose al representante local del titular de la autorización de comercialización:

Novartis Farmacéutica, S.A.
Tel: +34 93 306 42 00

Fecha de la última revisión de este prospecto: 02/2025

Otras fuentes de información

La información detallada de este medicamento está disponible en la página web de la Agencia Europea de Medicamentos: <https://www.ema.europa.eu>

Instrucciones de uso de Cosentyx 300 mg en pluma UnoReady

secukinumab



Lea TODAS las instrucciones antes de inyectarse el medicamento.

Estas instrucciones le van a ayudar a ponerse correctamente Cosentyx en pluma UnoReady.

Es importante que usted no intente inyectarse el medicamento hasta que el médico, la enfermera o el farmacéutico le hayan enseñado cómo hacerlo.

Su Cosentyx 300 mg en pluma UnoReady:



Arriba se muestra Cosentyx 300 mg en pluma UnoReady sin tapa. **No** quite la tapa hasta que esté listo para ponerse la inyección.

No utilizar la pluma UnoReady de Cosentyx si el precinto de la caja exterior está roto.

Conserve la pluma UnoReady de Cosentyx en la caja exterior precintada hasta que esté preparado para utilizarla para protegerla de la luz.

Conserve Cosentyx en pluma UnoReady en la **nevera** entre 2°C y 8°C y **fuera del alcance de los niños**.

- **No congelar** la pluma.
- **No agitar** la pluma.
- No utilizar la pluma si se **cae** sin la tapa.

La aguja está cubierta por el protector de la aguja y no se ve. No toque ni empuje el protector de la aguja porque podría sufrir una lesión por un pinchazo de la aguja.

Qué necesita para la inyección:

Incluido en la caja:

Una pluma UnoReady de Cosentyx 300 mg nueva y sin usar.



No incluido en la caja:

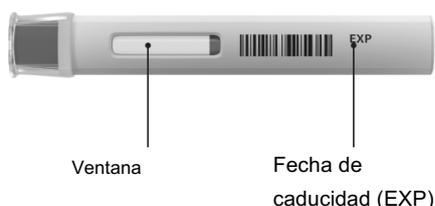
- Toallita humedecida en alcohol.
- Algodón y gasa.
- Cubo de eliminación de objetos punzantes.



Antes de la inyección:

Saque Cosentyx 300 mg en pluma UnoReady de la nevera **30 a 45 minutos antes de la inyección** para

que se atempere.



1. Antes de inyectarse compruebe los aspectos importantes de seguridad:

Por la “Ventana”:

El líquido debe ser transparente. Su color puede variar de incoloro a ligeramente amarillento.

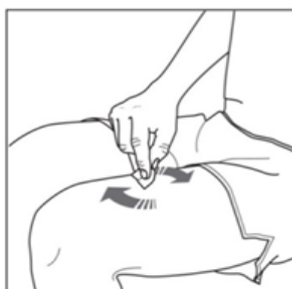
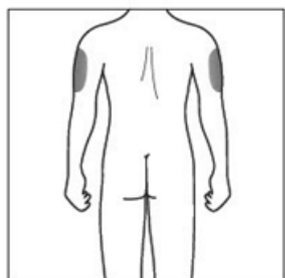
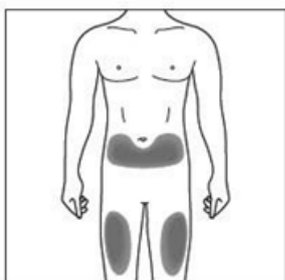
No utilizar si el líquido contiene partículas, está turbio o tiene un color claramente marrón. Puede ver pequeñas burbujas de aire, que es normal.

Por la “Fecha de caducidad”:

Mire la fecha de caducidad (EXP) en su Cosentyx en pluma UnoReady. **No utilice** la pluma si ha pasado la **fecha de caducidad**.

Compruebe que su pluma contiene el medicamento y la dosis correctos.

Contacte con su farmacéutico si la pluma no cumple con alguno de estos requisitos.



2a. Elija un lugar de inyección:

- Se recomienda utilizar la parte superior de los muslos. También puede utilizar la parte inferior de abdomen, pero **no** en un área de 5 cm alrededor del ombligo.
- Elija cada vez un nuevo lugar para la inyección.
- No inyecte en ninguna zona donde la piel esté sensible, dañada, enrojecida, descamada o dura. Evite las zonas con cicatrices o estrías.

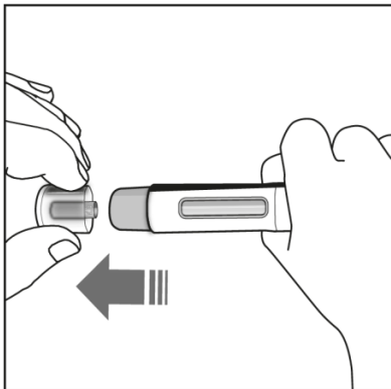
2b. Solo cuidadores o profesionales sanitarios:

- Si quien pone la inyección es **la persona que cuida al paciente** o **profesional sanitario**, entonces también se puede utilizar la parte superior de los brazos.

3. Desinfecte el lugar de inyección:

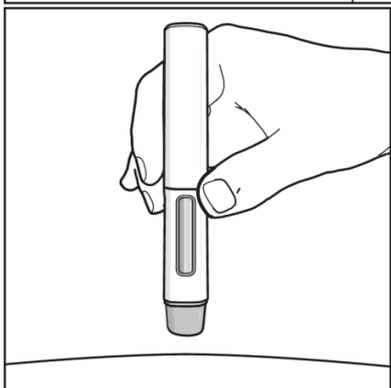
- Lávese antes las manos con agua caliente y jabón.
- Desinfecte el lugar de inyección con una toallita humedecida con alcohol, haciendo un movimiento circular. Déjelo secar antes de ponerse la inyección.
- No vuelva a tocar la zona limpia antes de la inyección.

La inyección:



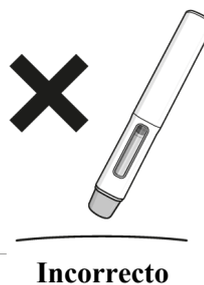
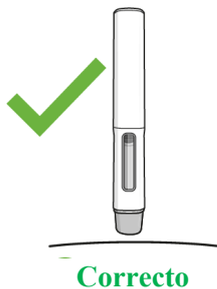
4. Quite la tapa:

- Quite la tapa solo cuando esté listo para utilizar la pluma.
- Retire la tapa en línea recta en la dirección de la flecha tal y como se muestra en la figura de la izquierda.
- Una vez retirada, deséchela. No intente volver a colocar la tapa.
- Utilice la pluma en los 5 minutos posteriores a haberle quitado la tapa.



5. Sujete su pluma:

- Sujete la pluma a 90° del lugar de inyección desinfectado.



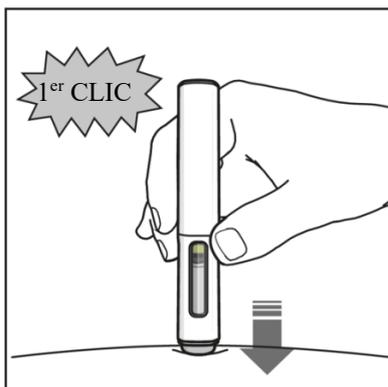


DEBE LEER LO SIGUIENTE ANTES DE LA INYECCIÓN.

Durante la inyección, usted oirá **2 clics**.

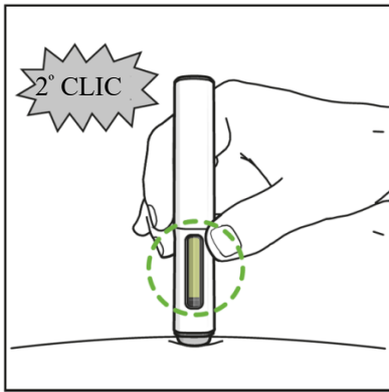
El **1^{er} clic** indica el inicio de la inyección. Después de unos segundos, el **2^o clic** indicará que la inyección está **a punto** de finalizar.

Mantenga la pluma firmemente presionada contra la piel hasta que el **indicador verde con una punta gris** llene la ventana y haya dejado de moverse.



6. Inicio de la inyección:

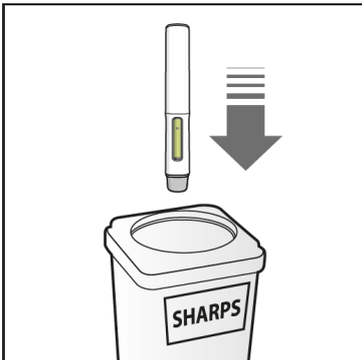
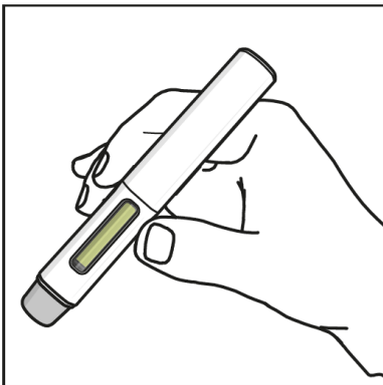
- Presione con firmeza la pluma contra la piel para iniciar la inyección.
- El **1^{er} clic** indica el inicio de la inyección.
- **Mantenga** la pluma firmemente **presionada** contra la piel. El **indicador verde con la punta gris** le indicará el progreso de la inyección.



7. Final de la inyección:

- Escucha el **2º clic**. Esto indica que la inyección está a **punto** de finalizar.
- Verifique que el **indicador verde con la punta gris** llene la ventana y haya dejado de moverse.
- Ahora puede retirar la pluma.

Después de la inyección:



8. Verifique que el indicador verde llene la ventana:

- Esto significa que el medicamento ha sido administrado. En el caso que no se viera el indicador verde, póngase en contacto con su médico.
- Puede haber una pequeña cantidad de sangre en el lugar de la inyección. Puede presionar durante 10 segundos con un algodón o una gasa la zona de inyección. No se frote el lugar de inyección. Se puede poner una tirita si lo necesita.

9. Eliminación de Cosentyx 300 mg en pluma UnoReady:

- Deseche la pluma usada en un cubo de eliminación de objetos punzantes (recipiente cerrado y resistente a pinchazos o similar).
- Nunca trate de reutilizar la pluma.