AMBIFUL SOLUCIÓN INYECTABLE 250 mg/5 mL

(FULVESTRANT)

Industria Alemana Venta bajo receta simple

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

1. Qué es Ambiful y para qué se utiliza

Ambiful contiene el principio activo fulvestrant, que pertenece al grupo de bloqueantes de estrógeno. Los estrógenos, un tipo de hormonas sexuales femeninas, pueden estar en algunos casos implicados en el desarrollo del cáncer de mama.

AMBIFUL está indicado para tratar el cáncer de mama en mujeres postmenopáusicas.

Este medicamento puede ser descrito como un regulador negativo del receptor estrogénico.

AMBIFUL puede ser administrado en combinación con palbociclib. Es importante que usted lea prospecto de palbociclib si va a utiliza ambos medicamentos. Si tiene alguna pregunta sobre palbociclib, consulte a su médico tratante.

2. Qué necesita saber antes de empezar a usar Ambiful

No use fulvestrant:

- si es alérgica a fulvestrant o a cualquiera de los demás componentes de este medicamento (incluidos en la sección 6) si está embarazada o en periodo de lactancia
- si presenta problemas hepáticos graves

AMBIFUL no debe ser administrado en niños u hombres.

Advertencias y precauciones

- Consulte a su médico, farmacéutico o enfermero antes de empezar a usar fulvestrant si algo de esto le aplica:
- problemas de riñón o hígado
- recuento bajo de plaquetas (que ayudan a la coagulación de la sangre) o alteraciones hemorrágicas problemas previos de coágulos sanguíneos
- osteoporosis (pérdida de densidad ósea)
- alcoholismo

Niños y adolescentes

Fulvestrant no está indicado en niños y adolescentes menores de 18 años.

Uso de fulvestrant con otros medicamentos

Informe a su médico o farmacéutico si está tomando, ha tomado recientemente o pudiera tener que tomar cualquier otro medicamento, incluso aquellos que se han adquirido sin receta médica.

En particular, debe decir a su médico si está utilizando anticoagulantes (medicamentos para prevenir los coágulos sanguíneos).

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

No debe utilizar fulvestrant si está usted embarazada. Si puede quedarse embarazada, debe utilizar un método anticonceptivo

eficaz mientras esté usted en tratamiento con fulvestrant y durante 2 años después de su última dosis.

No debe dar el pecho mientras esté en tratamiento con fulvestrant.

Conducción y uso de máquinas

No se espera que fulvestrant afecte a su capacidad para conducir o utilizar máquinas. Sin embargo, si se siente cansada después del tratamiento, no conduzca ni utilice máquinas.

Ambiful contiene 500 mg de alcohol (etanol) por jeringa, lo cual es equivalente a un 10% en volumen. La cantidad en cada jeringa de este medicamento es equivalente a menos de 10 ml de cerveza o 4 ml de vino.

Esta reducida cantidad de alcohol en este medicamento no tendrá ningún efecto apreciable. Esto debe tenerse en cuenta en grupos de alto riesgo como los pacientes con enfermmedad hepática o epilepsia.

Ambiful contiene alcohol bencílico

Este medicamento contiene 500 mg de alcohol bencílico en cada jeringa, equivalente a 100 mg/ml.

El alcohol bencílico puede causar reacciones alérgicas.

Consulte a su médico o farmacéutico si tiene enfermedades de hígado o riñón. Esto es debido a que se pueden acumular en el organismo grandes cantidades de alcohol bencílico y provocar efectos adversos (acidosis metabólica).

Ambiful contiene benzoato de bencilo.

Ambiful contiene 750 mg de benzoato de bencilo en cada jeringa, lo cual es equivalente a 150 mg/ml.

3. Cómo usar Ambiful

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

nendada es 500 mg de fulvestrant (dos inyecciones de 250 mg/5 ml) administrada una vez al mes adicional de 500 mg administrada 2 semanas después de la dosis inicial.

Su médico o enfermero le administrará fulvestrant mediante una inyección intramuscular lenta en cada uno de sus glúteos. 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. Puede necesitar tratamiento médico urgente si experimenta alguno de los siguientes efectos adversos:

· Reacciones alérgicas (hipersensibilidad), incluyendo hinchazón de la cara, labios, lengua y/o garganta, que pueden ser

- síntomas de reacciones anafilácticas Tromboembolismo (aumento del riesgo de coágulos sanguíneos)*
- Inflamación del hígado (hepatitis)
- Fallo hepático

Informe a su médico, farmacéutico o enfermero si nota alguno de los siguientes efectos adversos:

- Efectos adversos muy frecuentes (puede afectar a más de 1 de cada 10 personas) Reacciones en el lugar de la inyección, como dolor y/o inflamación
- Niveles anormales de enzimas hepáticos (en análisis de sangre)*
- Náuseas (sensación de malestar)
- Debilidad, cansancio*
- Dolor articular y musculoesquelético
- Sofocos Erupción cutánea
- Reacciones alérgicas (hipersensibilidad), incluyendo hinchazón de la cara, labios, lengua y/o garganta

Esta información está destinada únicamente a profesionales del sector sanitario:

Fulvestrant 500 mg (2 jeringas prellenadas de 250 mg/5 ml solución inyectable) debe administrarse empleando dos jeringas prellenadas.

"BD SafetyGlide" es una marca registrada de "Becton Dickinson and Company" y tiene marcado CE: CE 0050.

Instrucciones de administración

Administrar la inyección de acuerdo con las directrices locales para la inyección intramuscular de grandes volúmenes.

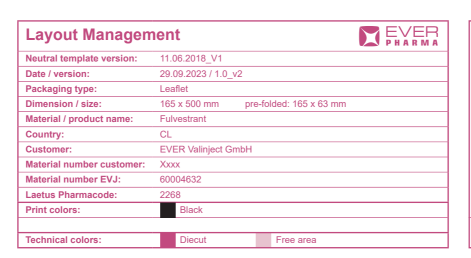
NOTA: Debido a la proximidad del nervio ciático subyacente, se debe tener precaución si se inyecta fulvestrant en la zona Advertencia: No esterilizar en autoclave la aguja con sistema de seguridad (Aguja hipodérmica protegida BD SafetyGlide®)

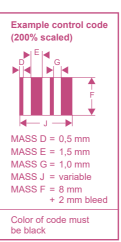
antes de su uso. Las manos deben permanecer por detrás de la aguja en todo momento.

Para cada una de las dos jeringas:

- Saque con cuidado la aguja y la jeringa del envase y compruebe que no están dañadas.
- Abra el envase exterior de la aguja de seguridad (BD SafetyGlide).
- Las soluciones parenterales se deben inspeccionar visualmente antes de la administración para detectar posibles partículas y decoloración.
- Retire la tapa protectora de la punta del cuerpo de la jeringa. Para mantener la esterilidad no toque la punta de la
- Acople la aguja de seguridad al "Luer-Lock".
- Gire hasta que encaje la aguja en el "Luer connector". Enrósquela hasta que esté firmemente encajado.







Laetus-Code placing on front and back of PIL

Todos los efectos adversos restantes:

Efectos adversos frecuentes (puede afectar hasta a 1 de cada 10 personas)

- Dolor de cabeza
- Vómitos, diarrea o pérdida del apetito*
- Infecciones del tracto urinario
- Dolor de espalda*
- Aumento de bilirrubina (un pigmento de la bilis producido por el hígado)
- Tromboembolismo (aumento del riesgo de coágulos sanguíneos)*
- Niveles disminuidos de plaquetas (trombocitopenia)
- Hemorragia vaginal
- Dolor lumbar que se refleja en un lado de la pierna (ciática)
- Debilidad repentina, entumecimiento, hormigueo o pérdida de movimiento en su pierna, especialmente en un solo lado del cuerpo, problemas repentinos para caminar o de equilibrio (neuropatía periférica).

Efectos adversos poco frecuentes (puede afectar hasta a 1 de cada 100 personas)

- Flujo vaginal espeso, blanquecino y candidiasis (infección)
- Hematoma y hemorragia en el lugar de la inyección Aumento de gamma-GT, un enzima hepático que se identifica en un análisis de sangre
- Inflamación del hígado (hepatitis)
- Fallo hepático
- Entumecimiento, hormigueo y dolor
- Reacciones anafilácticas

* Incluye efectos adversos para los cuales no se puede evaluar el papel exacto de fulvestrant debido a la enfermedad subyacente Reporte de eventos 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.

Por cualquier información o comunicación, contactarse vía e-mail a farmacovigilancia@celnova.com o mayor información en www.ispch.cl

5. Conservación de Ambiful

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

No utilice este medicamento después de la fecha de caducidad que aparece en el envase o en las etiquetas de las jeringas después de la abreviatura EXP. La fecha de caducidad es el último día del mes que se indica.

Conservar a temperatura ambiente menor a 25°C.

Su profesional sanitario será el responsable de la conservación, uso y eliminación correctos de Ambiful.

Este medicamento puede presentar un riesgo para el medio acuático.

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

6. Contenido del envase e información adicional

Cada jeringa prellenada contiene 250 mg de fulvestrant.

Excipientes: Etanol, alcohol bencílico, benzoato de bencilo y aceite de ricino.

Aspecto del producto y contenido del envase

Ambiful es una solución clara, ligeramente amarilla a amarilla, prácticamente libre de partículas.

Envase conteniendo 2 jeringas prellenadas de vidrio transparente tipo I, con tapón de goma de bromobutilo, émbolo y tope, equipadas con un cierre a prueba de manipulación, que contienen cada una 5 ml de fulvestrant solución inyectable. se proporcionan, además, las agujas de 21g, con sistema de seguridad ("BD SAFETYGLIDE") para su conexión al cuerpo de cada jeringa.

MANTENER FUERA DEL ALCANCE DE LOS NIÑOS. ESTE MEDICAMENTO DEBE SER USADO EXCLUSIVAMENTE BAJO PRESCRIPCIÓN MÉDICA Y NO PUEDE REPETIRSE SIN

NUEVA RECETA MÉDICA.

FABRICADO TERMINADO POR:

EVER PHARMA JENA GMBH

Otto Schott-Straße 15

07745, Jena Alemania.

DISTRIBUIDO POR:

INVERSIONES PERILOGISTICS LIMITADA

Rodrigo de Araya 1151

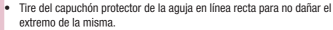
Macul

Santiago Chile.

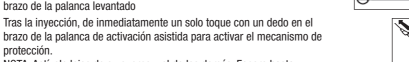
IMPORTADO POR: LABORATORIO CELNOVA CHILE S.p.A.

bajo Licencia de EVER VALINJECT GMBH

Reg. ISP Nº. F-27720



- Quite la funda de la aguja.
- Mientras sujeta la jeringa con la aguja hacia arriba, empuje ligeramente el émbolo hasta que el medicamento alcanza la parte superior de la jeringa. No debe haber aire en el cuerpo de la jeringa.
- Administre lentamente por vía intramuscular (1-2 minutos/inyección) en el glúteo (área glútea). Para mayor comodidad del usuario, la posición de la aguja con el bisel hacia arriba tiene la misma orientación que el brazo de la palanca levantado
- brazo de la palanca de activación asistida para activar el mecanismo de
- NOTA: Actívelo lejos de su cuerpo y el de los demás. Espere hasta percibir un click y confirme visualmente que la tapa de la aguja está completamente cubierta.



Las jeringas prellenadas son sólo para un único uso.

Este medicamento puede presentar un riesgo para el medio acuático. La eliminación del medicamento no utilizado y de todos los materiales que hayan estado en contacto con él se realizará de acuerdo con la normativa local



60004632

Layout Management			EVER PHARMA
Neutral template version:	11.06.2018_V1		
Date / version:	29.09.2023 / 1.0_v2		
Packaging type:	Leaflet		
Dimension / size:	165 x 500 mm	pre-folded: 165 x 63 mm	
Material / product name:	Fulvestrant		
Country:	CL		
Customer:	EVER Valinject GmbH		
Material number customer:	Xxxx		
Material number EVJ:	60004632		
Laetus Pharmacode:	2268		
Print colors:	Black		
Technical colors:	Diecut	Free area	

