ANEXO I LAS CARACTERÍSTICAS DEJ ANEXO I

EN DE LAS CARACTERÍS. FICHA TÉCNICA O RESUMEN DE LAS CARACTERÍSTICAS DEL PRODUCTO

1. NOMBRE DEL MEDICAMENTO

Fertavid 50 UI/0,5 ml solución inyectable Fertavid 75 UI/0,5 ml solución inyectable Fertavid 100 UI/0,5 ml solución inyectable Fertavid 150 UI/0,5 ml solución inyectable Fertavid 200 UI/0,5 ml solución inyectable

2. COMPOSICIÓN CUALITATIVA Y CUANTITATIVA

Fertavid 50 UI/0,5 ml solución inyectable

Un vial contiene 50 UI de hormona estimulante del folículo recombinante (FSH) en 0,5 ml de solución acuosa, lo que corresponde a una concentración de 100 UI/ml. Cada vial contiene 5 microgramos de proteína (la actividad biológica específica *in vivo* equivale a aproximadamente 10.000 UI de FSH / mg de proteína). La solución inyectable contiene el principio activo folitropina beta, fabrica a mediante ingeniería genética de una línea celular de ovario de hámster chino (CHO).

Fertavid 75 UI/0,5 ml solución invectable

Un vial contiene 75 UI de hormona estimulante del folículo recombinante (FSFI) en 0,5 ml de solución acuosa, lo que corresponde a una concentración de 150 UI/ml. Cada vial contiene 7,5 microgramos de proteína (la actividad biológica específica *in vivo* equivale a aproximad amente 10.000 UI de FSH / mg de proteína). La solución inyectable contiene el principio activo foliro puna beta, fabricada mediante ingeniería genética de una línea celular de ovario de hámster chino (CHO).

Fertavid 100 UI/0,5 ml solución inyectable

Un vial contiene 100 UI de hormona estimulante del folículo recombinante (FSH) en 0,5 ml de solución acuosa, lo que corresponde a una concentración de 200 UI/ml. Cada vial contiene 10 microgramos de proteína (la actividad biológica específica *in vivo* equivale a aproximadamente 10.000 UI de FSH / mg de proteína). La solución iny ectable contiene el principio activo folitropina beta, fabricada mediante ingeniería genética de una línea celular de ovario de hámster chino (CHO).

Fertavid 150 UI/0,5 ml solución invectable

Un vial contiene 150 UI de hormona estimulante del folículo recombinante (FSH) en 0,5 ml de solución acuosa, lo que corresponde a una concentración de 300 UI/ml. Cada vial contiene 15 microgramos de proteína (la actividad biológica específica *in vivo* equivale a aproximadamente 10.000 UI de FSH / mg de proteína). La solución inyectable contiene el principio activo folitropina beta, fabricada mediante ingeniería genética de una línea celular de ovario de hámster chino (CHO).

Fertavid 200 UI/0.5 ml solución inyectable

Un vial contiene 200 UI de hormona estimulante del folículo recombinante (FSH) en 0,5 ml de solución acuosa, lo que corresponde a una concentración de 400 UI/ml. Cada vial contiene 20 microgramos de proteína (la actividad biológica específica *in vivo* equivale a aproximadamente 10.000 UI de FSH / mg de proteína). La solución inyectable contiene el principio activo folitropina beta, fabricada mediante ingeniería genética de una línea celular de ovario de hámster chino (CHO).

Excipiente(s) con efecto conocido

Este medicamento contiene menos de 1 mmol de sodio (23 mg) por inyectable, por lo que se considera esencialmente "exento de sodio".

Para consultar la lista completa de excipientes, ver sección 6.1.

3. FORMA FARMACÉUTICA

Solución inyectable (inyectable). Solución transparente e incolora.

4. DATOS CLÍNICOS

4.1 Indicaciones terapéuticas

En mujeres adultas:

Fertavid está indicado para el tratamiento de la infertilidad femenina en las siguientes situaciones clínicas:

- Anovulación (incluyendo el síndrome del ovario poliquístico, SOP), en mujeres que no hayan respondido al tratamiento con citrato de clomifeno.
- Hiperestimulación ovárica controlada para inducir el desarrollo de folículos múltiples en programas de reproducción asistida [por ejemplo, fecundación *in vitro* / transferencia de embriones (FIV/TE), transferencia intratubárica de gametos (GIFT) e inyección intracitoplasmática de esperma (ICSI)].

En varones adultos:

• Espermatogénesis deficiente debida a hipogonadismo hipogonadotrófico.

4.2 Posología y forma de administración

El tratamiento con Fertavid debe iniciarse bajo la supervisión de un médico con experiencia en el tratamiento de los problemas de la fertilidad.

La primera inyección de Fertavid debe administrarse bajo supervision médica directa.

<u>Posología</u>

Dosificación en la mujer

Existen grandes variaciones inter e intraindividuales en la respuesta de los ovarios a las gonadotrofinas exógenas, por lo que se hace imposible establecer un esquema de dosificación uniforme. Por tanto, la dosis debe ajustarse individualmente dependiendo de la respuesta del ovario. Para ello se requiere una evaluación ecográfica del desarrollo folicular. También puede ser útil la determinación simultánea de los niveles séricos de estradiol.

En base a los resultados de ensayos clínicos comparativos, se recomienda administrar una dosis total menor de Fertavid durante un período de tratamiento más corto que el que se utiliza habitualmente para la FSH urinaria, no sólo para optimizar el desarrollo folicular, sino también para reducir el riesgo de hiperestimulación ovárica indeseada (ver sección 5.1).

La experiencia clínica con Fertavid se basa en datos de hasta tres ciclos de tratamiento en ambas indicaciones. La experiencia global con la FIV indica que en general, el índice de éxito con el tratamiento se mantiene estable en los cuatro primeros intentos y posteriormente declina gradualmente.

Anovulación

En general se recomienda un esquema de tratamiento secuencial, empezando con la administración diaria de 50 UI de Fertavid, dosis que se mantiene durante al menos 7 días. Si no se detecta respuesta ovárica, la dosis diaria se incrementa gradualmente hasta que el crecimiento folicular y/o los niveles plasmáticos de estradiol indiquen una respuesta farmacodinámica adecuada. Se considera óptima una velocidad de aumento de los niveles de estradiol del 40-100% al día. Entonces, se mantiene esta dosis diaria hasta que se alcancen las condiciones de preovulación, es decir cuando se obtengan pruebas ecográficas de un folículo dominante de al menos 18 mm de diámetro y/o cuando los niveles plasmáticos de estradiol sean de 300-900 picogramos/ml (1.000-3.000 pmol/l). Normalmente, son suficientes 7 a 14 días de tratamiento para alcanzar este estado. Se interrumpe entonces la administración de Fertavid y puede inducirse la ovulación administrando gonadotrofina coriónica humana (hCG). Si el número de folículos que responden es demasiado alto, o si los niveles de estradiol aumentan demasiado rápido, es decir más del doble diariamente durante 2 ó 3 días consecutivos, debe disminuirse la dosis diaria.

Como los folículos de más de 14 mm pueden producir embarazos, los folículos múltiples

preovulatorios que excedan de 14 mm presentan riesgo de gestaciones múltiples. En este caso, debe suspenderse la hCG y evitarse el embarazo para evitar gestaciones múltiples.

• <u>Hiperestimulación ovárica controlada en programas de reproducción asistida</u> Se pueden aplicar diversos protocolos de estimulación. Se recomienda una dosis inicial de 100-225 UI durante los primeros 4 días, como mínimo. Posteriormente, la dosis puede ajustarse individualmente, en función de la respuesta del ovario. En los estudios clínicos se mostró que son suficientes dosis de mantenimiento de 75-375 UI durante 6 a 12 días, aunque puede ser necesario prolongar el tratamiento.

Fertavid puede administrarse solo o, para evitar una luteinización prematura, en asociación con un agonista o antagonista de la GnRH. Si se usa un agonista de la GnRH, puede ser necesaria una mayor dosis total de tratamiento de Fertavid para conseguir una respuesta folicular adecuada.

La respuesta ovárica se controla por evaluación ecográfica. También puede ser útil la determinación simultánea de los niveles séricos de estradiol. Cuando la evaluación ecográfica indica la presencia de al menos tres folículos de 16-20 mm, y la respuesta al estradiol es buena (niveles plasmáticos de aproximadamente 300-400 picogramos/ml (1.000-1.300 p.mol/l) para cada folículo con un diámetro mayor de

18 mm), se induce la fase final de la maduración folicular administrando hCG. La recuperación de los oocitos se realiza 34-35 horas después.

Dosificación en el varón

Fertavid debe administrarse a una dosificación de 450 UI/semana, preferiblemente dividida en tres dosis de 150 UI, en asociación con hCG. Debe mantenerse el tratamiento con Fertavid y hCG durante al menos de 3 a 4 meses para poder conseguir alguna mejoría en la espermatogénesis. Se recomienda un análisis del semen de 4 a 6 meses después de iniciar el tratamiento, para evaluar la respuesta. Si un paciente no ha respondido después de este periodo, se puede continuar la terapia de asociación; la experiencia clínica actual indica que puede ser necesario tratamiento durante 18 meses o más para conseguir espermatogénesis.

Población pediátrica

No existe una recomendación específica de uso para Fertavid en la indicación aprobada en la población pediátrica.

Forma de administración

Con el fin de evitar que las inyecciones sean dolorosas y minimizar las pérdidas en el lugar de la inyección, Fertavid debe administrarse lentamente por vía intramuscular o subcutánea. Debe alternarse el lugar de la inyección por vía subcutánea para prevenir que se produzca lipoatrofia. Una vez administrada la inyección desechar la solución sobrante.

La inyección subcutanea de Fertavid la puede realizar el mismo paciente u otra persona, siempre que el médico dé las instrucciones adecuadas. La autoadministración de Fertavid sólo debe tener lugar en el caso de pacientes que se encuentren bien motivadas, que hayan sido formadas adecuadamente y que tengan acceso al consejo de un experto.

4.3 Contraindicaciones

Para varones y mujeres

- Hipersensibilidad al principio activo o a alguno de los excipientes incluidos en la sección 6.1.
- Tumores ováricos, de la mama, útero, testículos, hipófisis o hipotálamo.
- Insuficiencia gonadal primaria.

Adicionalmente para mujeres

- Sangrado vaginal sin diagnosticar.
- Quistes ováricos o aumento del tamaño de los ovarios, no relacionados con un síndrome del ovario poliquístico (SOP).
- Malformaciones de los órganos sexuales incompatibles con el embarazo.
- Miomas uterinos incompatibles con el embarazo.

4.4 Advertencias y precauciones especiales de empleo

Reacciones de hipersensibilidad a los antibióticos

• Fertavid puede contener trazas de estreptomicina y/o neomicina. Estos antibióticos pueden causar reacciones de hipersensibilidad en personas predispuestas.

Evaluación de la infertilidad antes de iniciar el tratamiento

Antes de comenzar el tratamiento, debe valorarse adecuadamente la infertilidad de la pareja. En
particular, debe evaluarse si el paciente padece hipotiroidismo, insuficiencia suprarrenal,
hiperprolactinemia y tumores hipofisarios o hipotalámicos, proporcionándole un tratamiento
específico adecuado.

En mujeres

Síndrome de Hiperestimulación Ovárica (SHO)

El SHO es una enfermedad distinta al aumento del tamaño de los ovarios sin complicaciones. Los signos y síntomas clínicos del SHO leve y moderado son dolor abdominal, náuseas, diarrea, aumento de leve a moderado del tamaño de los ovarios y quistes ováricos. El SHO grave puede ser potencialmente mortal. Los signos y síntomas clínicos del SHO grave son quistes ováricos grandes , dolor abdominal agudo, ascitis, derrame pleural, hidrotórax, disnea, oliguria, alteraciones hematológicas y aumento de peso. En casos raros, puede producirse tro mbi embolismo venoso o arterial junto con el SHO. También se han notificado alteraciones transitorias de las pruebas de función hepática asociadas al SHO, que indican una disfunción hepática con o sin cambios morfológicos en la biopsia de hígado.

El SHO puede producirse por la administración de Gonacotropina Coriónica humana (hCG) y por el embarazo (hCG endógena). El SHO incipiente generalmente se produce dentro de los 10 días después de la administración de hCG y puede estar asociado a una respuesta ovárica excesiva a la estimulación de la gonadotropina. El SHO tardío se produce más de 10 días después de la administración de hCG, como consecuencia de las alteraciones hormonales del embarazo. Debido al riesgo de desarrollar SHO, se debe controlar a las pacientes durante al menos dos semanas después de la administración de hCG.

Las mujeres con factores de riesgo conocidos a una respuesta ovárica alta, pueden ser especialmente propensas al desarrollo de SHO durante o después del tratamiento con Fertavid. En mujeres que tienen su primer ciclo de estimulación ovárica, para quienes los factores de riesgo sólo se conocen parcialmente, se recomienda la estrecha observación de los primeros signos y síntomas del SHO.

Para reducir el riesgo de SHO durante las Técnicas de Reproducción Asistida (TRA), seguir la práctica clínica habitual. Para reducir el riesgo de SHO son importantes el cumplimiento terapéutico de la dosis recomendada de Fertavid y de la pauta de administración, así como un cuidadoso seguimiento de la respuesta ovárica. Para controlar el riesgo de SHO, se deben realizar evaluaciones ecográficas del desarrollo folicular antes del tratamiento y a intervalos regulares durante el tratamiento; también puede ser útil la determinación simultánea de los niveles séricos de estradiol. En las TRA se produce un aumento del riesgo de SHO cuando hay 18 o más folículos de un diámetro de 11 mm o más.

Si se desarrolla SHO, se debe aplicar un sistema estándar apropiado de gestión y seguimiento del SHO.

Embarazo múltiple

Se han notificado embarazos y nacimientos múltiples con todos los tratamientos con gonadotropina, incluyendo folitropina beta. Los embarazos múltiples, sobre todo los de orden superior, conllevan un riesgo aumentado de resultados adversos tanto maternales (complicaciones en el embarazo y en el parto) como perinatales (bajo peso al nacer). En el caso de mujeres con anovulación y sometidas a la inducción de la ovulación, el seguimiento del desarrollo folicular mediante ecografía vaginal puede ayudar a determinar si debe o no continuar el ciclo con el fin de reducir el riesgo de embarazos múltiples. También puede ser útil la determinación simultánea de los niveles séricos de estradiol.

Deberá informarse a los pacientes del potencial riesgo de nacimientos múltiples antes de iniciar el tratamiento.

En las mujeres que se someten a Técnicas de Reproducción Asistida (TRA), el riesgo de embarazo múltiple está principalmente relacionado con el número de embriones transferidos. Cuando se usa para un ciclo de inducción de la ovulación, un adecuado ajuste de la dosis de FSH debe prevenir el desarrollo de folículos múltiples.

Embarazo ectópico

Las mujeres infértiles que se someten a TRA tienen una mayor incidencia de embarazos ectópicos. Por tanto, es importante confirmar cuanto antes mediante ecografía que el embarazo sea intrauterino.

Aborto espontáneo

Los índices de embarazos fallidos en mujeres sometidas a reproducción asistida son más altos que los de la población normal.

<u>Complicaciones vasculares</u>

Se han notificado acontecimientos tromboembólicos, tanto en asociación como independientes del SHO después del tratamiento con gonadotropinas, incluyendo folitropina beta. La trombosis intravascular, que puede tener su origen en vasos venosos o arteriales, puede dar lugar a una reducción del flujo sanguíneo a los órganos vitales o a las extremidades. En mujeres con factores de riesgo de trombosis generalmente reconocidos, como antecedentes personales o familiares, obesidad grave o trombofilia, el tratamiento con gonadotropinas, incluyendo Fertavid, ruede aumentar aún más este riesgo. En estas mujeres se sopesarán los beneficios de la adminis ración de gonadotropinas, incluyendo Fertavid, frente a los riesgos. Sin embargo, debe tenerse en cuenta que el embarazo por si solo también conlleva un aumento del riesgo de trombosis

Malformaciones congénitas

La incidencia de malformaciones congénitas tras la aplicación de TRA puede ser algo más elevada que con la concepción espontánea. Esto puede ser debido a diferencias en las características de los progenitores (p. ej. edad de la madre, características del semen) y embarazos múltiples.

Torsión ovárica

Se han notificado casos de torsión o várica después del tratamiento con gonadotropinas, incluyendo folitropina beta. La torsión ovárica puede estar asociada con otros factores de riesgo tales como el SHO, embarazo, cirugía abdon inal previa, antecedentes de torsión ovárica, quistes ováricos anteriores o actuales y ovarios poliquísticos. Debido a la reducción del riego sanguíneo, el daño en los ovarios puede ser limitado con un diagnóstico precoz y una distorsión inmediata.

Neoplasias de ovario y orras neoplasias del sistema reproductor

Se han notificado neoplasias ováricas y otras neoplasias del sistema reproductor, benignas y malignas, en mujeres que se han sometido a múltiples terapias para el tratamiento de la infertilidad. No está establecido si el tratamiento con gonadotrofinas aumenta el riesgo de estos tumores en mujeres infértiles

Otras enfermedades

También se deben evaluar enfermedades que contraindiquen el embarazo antes de iniciar el tratamiento con Fertavid.

En varones

Insuficiencia testicular primaria

En el varón, niveles elevados de FSH endógena son indicativos de insuficiencia testicular primaria. Tales pacientes no responden a la terapia con Fertavid/hCG.

4.5 Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción

El uso conjunto de Fertavid y citrato de clomifeno puede mejorar la respuesta folicular. Después de la desensibilización hipofisaria mediante un agonista de la GnRH, puede ser necesaria una dosis mayor de Fertavid para producir una respuesta folicular adecuada.

4.6 Fertilidad, embarazo y lactancia

Fertilidad

Fertavid se utiliza en el tratamiento de mujeres sometidas a una inducción de la ovulación o una hiperestimulación ovárica controlada en programas de reproducción asistida. En los varones, Fertavio se utiliza en el tratamiento de la espermatogénesis deficiente debido a hipogonadismo hipogonadotrófico. Para la posología y forma de administración, ver sección 4.2.

Embarazo

El uso de Fertavid no está indicado durante el embarazo. En caso de exposición involuntaria durante el embarazo, los datos clínicos no son suficientes para excluir un efecto teratogénico de la FSH recombinante. Sin embargo, no se ha citado ninguna malformación concreta hasta la fecha. No se observaron efectos teratogénicos en los estudios con animales.

Lactancia

No se dispone de información de ensayos clínicos o de estudios en animales sobre la excreción de folitropina beta en la leche. Es poco probable que folitropina beta se excrete en la leche humana debido a su alto peso molecular. Si folitropina beta se excretase en la leche humana, se degradaría en el tracto gastrointestinal del niño. Folitropina beta puede afectar a la producción de leche.

4.7 Efectos sobre la capacidad para conducir y utilizar máquinas

La influencia de Fertavid sobre la capacidad para conducir y utilizar máquinas es nula o insignificante.

4.8 Reacciones adversas

La utilización clínica de Fertavid por vía in ramuscular o subcutánea puede dar lugar a reacciones en la zona de la inyección (3% de todos los pacientes tratados). La mayoría de estas reacciones locales son de carácter leve y transitorio. Se nan observado poco frecuentemente (aproximadamente en un 0,2% de todos los pacientes tratados con folitropina beta) reacciones generalizadas de hipersensibilidad.

Tratamiento en la mu er.

En los ensayos clíricos, se han notificado signos y síntomas relacionados con el síndrome de hiperestimulación o várica (SHO) aproximadamente en el 4% de las mujeres tratadas con folitropina beta (véase sección 4.4). Las reacciones adversas relacionadas con este síndrome son dolor y/o congestión pélvica, dolor y/o distensión abdominal, molestias mamarias y aumento del tamaño ovárico.

I a siguiente tabla enumera las reacciones adversas relacionadas con folitropina beta notificadas en ensayos clínicos en mujeres, conforme a la clasificación por órganos y sistemas y su frecuencia; frecuentes ($\geq 1/100$ a <1/10), poco frecuentes ($\geq 1/1.000$ a <1/100).

Clasificación por órganos y	Frecuencia	Reacción adversa
sistemas		
Trastornos del sistema nervioso	Frecuente	Cefalea
Trastornos gastrointestinales	Frecuente	Distensión abdominal Dolor abdominal
	Poco frecuente	Molestia abdominal Estreñimiento

		Diarrea	
		Náuseas	
Trastornos del aparato	Frecuente	Síndrome de hiperestimulación	
reproductor y de la mama		ovárica	
		Dolor pélvico	
	Poco frecuente	Molestia en mama ¹	
		Metrorragia	
		Quiste ovárico	
		Aumento del tamaño ovárico	
		Torsión ovárica	
		Aumento del tamaño uterino	
		Hemorragia vaginal	
Trastornos generales y	Frecuente	Reacción en la zona de	
alteraciones en el lugar de		inyección ²	
administración			
	Poco frecuente	Reacción de hipersensibilidad	
		generalizada ³	

- 1. Las molestias en la mama son tensión, dolor y/o congestión y dolor en el pezón.
- 2. Las reacciones en la zona de inyección son: cardenales, dolor, enrojecimiento, hinchazón y picazón.
- 3. Reacción de hipersensibilidad generalizada incluye: eritema, urticaria, eruncion y prurito.

Además, se han notificado casos de embarazo ectópico, aborto y gestaciones múltiples. Estos casos se consideran relacionados con las TRA o con el embarazo posterior.

En casos raros, se ha asociado la aparición de tromboembolismo con la terapia con folitropina beta /hCG, lo que también se ha observado durante el tratamiento con otras gonadotrofinas.

Tratamiento en el varón:

La siguiente tabla enumera las reacciones adversas relacionadas con folitropina beta notificadas en ensayos clínicos en varones (30 pacientes tratados), conforme a la clasificación por órganos y sistemas y su frecuencia; frecuentes ($\geq 1/100$ a < 1/10).

Clasificación por órganos y sistemas	Frecuencia ¹	Reacción adversa
Trastornos del sistema nervioso	Frecuente	Cefalea
Trastornos de la piel y del tejido	Frecuente	Acné
subcutáneo		Erupción
Trastornos del aparato reproductor	Frecuente	Quiste epididimal
y de la mama		Ginecomastia
Trastornos generales y alteraciones	Frecuente	Reacción en la zona de
en el lugar de administración		inyección ²

^{1.} Las reacciones adversas que se notifican sólo una vez se muestran en la tabla como frecuentes, ya que un sólo informe eleva la frecuencia por encima del 1%.

Notificación de sospechas de reacciones adversas

Es importante notificar sospechas de reacciones adversas al medicamento tras su autorización. Ello permite una supervisión continuada de la relación beneficio/riesgo del medicamento. Se invita a los profesionales sanitarios a notificar las sospechas de reacciones adversas a través del sistema nacional de notificación incluido en el Apéndice V.

4.9 Sobredosis

No hay datos sobre la toxicidad aguda de Fertavid en humanos, pero se ha demostrado que la toxicidad aguda de Fertavid y de las preparaciones de gonadotrofinas urinarias en animales es muy baja. Sin embargo, una dosis demasiado alta de FSH puede conducir a hiperestimulación de los ovarios (ver sección 4.4).

^{2.} Las reacciones en la zona de inyección incluyen endurecimiento y dolor.

5. PROPIEDADES FARMACOLÓGICAS

5.1 Propiedades farmacodinámicas

Grupo farmacoterapéutico: hormonas sexuales y moduladores del sistema genital, gonadotrofinas, código ATC: G03G A06.

Fertavid contiene FSH recombinante, que se obtiene por tecnología del DNA recombinante, utilizando una línea celular de ovario de hámster chino transfectada con los genes de las subunidades de la FSH humana. La secuencia de aminoácidos principal es idéntica a la de la FSH humana natural. Se sabe que existen pequeñas diferencias en la cadena de carbohidratos.

Mecanismo de acción

La FSH es indispensable para el crecimiento y maduración folicular normal y en la producción de esteroides gonadales. En la mujer, el nivel de FSH es determinante en el inicio y martenimiento del desarrollo folicular y en consecuencia, en el tiempo y número de folículos que alcanzan la madurez. Por tanto, Fertavid puede utilizarse para estimular el desarrollo folicular y la producción de esteroides en casos seleccionados de alteraciones de la función gonadal. Además, Fertavid puede utilizarse para promover el desarrollo folicular múltiple en programas de reproducción asistida [por ejemplo, fecundación *in vitro* / transferencia de embriones (FIV/TE), transferencia intratubárica de gametos (GIFT) e inyección intracitoplasmática de esperma (ICSI)]. El tratamento con Fertavid generalmente es seguido por la administración de hCG para inducir la fase final de la maduración folicular, reanudación de la meiosis y ruptura del folículo.

Eficacia clínica y seguridad

En los ensayos clínicos que comparan la FSH(rec) (folitropina beta) y la FSH urinaria para la estimulación ovárica controlada en mujeres que particir an en un programa de técnicas de reproducción asistida (TRA) y para la inducción de la ovulación (ver tablas 1 y 2 adjuntas), folitropina beta fue más potente que la FSH urinaria, por requerir una dosis total menor y un período de tratamiento más corto para desencadenar la maduración folicular.

Para la estimulación ovárica control da, iolitropina beta proporcionó un mayor número de ovocitos recuperados a una dosis total menor y con un período de tratamiento más corto, en comparación con la FSH urinaria.

Tabla 1: Resultados del estudio 37.608 (estudio aleatorizado comparativo entre grupos de la seguridad y eficacia de folitropina peta frente a la FSH urinaria en la estimulación ovárica controlada).

	folitropina beta (n = 546)	u-FSH (n = 361)
Cifra media de ovocitos recuperados	10,84*	8,95
Dosis media total (nº de ampollas de 75 UI)	28,5*	31,8
Media de duración de la estimulación de la FSH (días)	10,7*	11,3

^{*} Las diferencias entre los 2 grupos fueron estadísticamente significativas (p<0.05).

Para la inducción de la ovulación, la mediana de la dosis total fue inferior y la mediana de la duración del tratamiento fue más corta con folitropina beta comparada con la FSH urinaria.

Tabla 2: Resultados del estudio 37.609 (estudio aleatorizado comparativo entre grupos de la seguridad y eficacia de folitropina beta frente a la FSH urinaria en la inducción de la ovulación).

		folitropina beta (n = 105)	u-FSH (n = 66)
Cifra media de folículos	≥ 12 mm	3,6*	2,6

≥ 15 mm	2,0	1,7
≥ 18 mm	1,1	0,9
Mediana de dosis total (UI) ^a	750*	1.035
Mediana de duración del tratamiento (días) ^a	10,0*	13,0

^{*} Las diferencias entre los 2 grupos fueron estadísticamente significativas (p<0,05).

5.2 Propiedades farmacocinéticas

Absorción

Después de la administración intramuscular o subcutánea de Fertavid, se alcanzan concentraciones máximas de FSH en aproximadamente 12 horas. Tras la administración intramuscular de Fertavid, las concentraciones máximas de FSH son más altas y se alcanzan antes en varones en compuración con las mujeres. Debido a la liberación sostenida desde el lugar de la inyección y a la serrivida de eliminación de aproximadamente 40 horas (de 12 a 70 horas), los niveles de FSH permanecen altos durante 24-48 horas. Debido a la relativamente larga semivida de eliminación, la administración repetida de la misma dosis conduce a concentraciones de FSH en plasma aproximadamente 1,5-2,5 veces mayores que después de administración única, lo que contribuye a alcanzar concentraciones terapéuticas de FSH.

No existen diferencias farmacocinéticas significativas entre la administración subcutánea e intramuscular de Fertavid. Ambas tienen una biodisponibilidad absoluta de aproximadamente 77%.

Distribución, biotransformación y eliminación

La FSH recombinante es bioquímicamente muy similar a la FSH urinaria humana, y se distribuye, metaboliza y excreta de la misma manera.

5.3 Datos preclínicos sobre seguridad

La administración de Fertavid en dosis única a ratas no indujo efectos toxicológicos significativos. En estudios de dosis repetidas en ratas (2 semanas) y perros (13 semanas), con una dosis de hasta 100 veces la dosis máxima en huma los. Fertavid no indujo efectos toxicológicos significativos. Fertavid no mostró potencial mutagénico en el test de Ames ni en el test de aberración cromosómica *in vitro* con linfocitos humanos.

6. DATOS FARMACÉUTICOS

6.1 Lista de excipientes

Fertavid solución inyectable contiene:

Sacarosa

Citrato de sodio

L-metionina

Polisorbato 20

Agua para preparaciones invectables.

Puede ajustarse el pH con hidróxido de sodio y/o ácido clorhídrico.

6.2 Incompatibilidades

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

6.3 Periodo de validez

3 años.

^a Limitado a mujeres con inducción de la ovulación (folitropina beta, n = 76; u-FSH, n = 42).

El contenido de un vial debe utilizarse inmediatamente después de perforar el tapón de goma.

6.4 Precauciones especiales de conservación

Conservar en nevera (entre 2°C y 8°C).

No congelar.

Conservar los viales en el embalaje exterior.

Para comodidad de la paciente, ésta puede conservar Fertavid por debajo o a 25°C durante un único periodo de 3 meses como máximo.

Para las condiciones de conservación tras la primera apertura del medicamento, ver sección 6.3.

6.5 Naturaleza y contenido del envase

0,5 ml de solución en vial de 3 ml (vidrio tipo I) con tapón (goma clorobutilo). Envases de 1,5 ó 10 viales.

Puede que solamente estén comercializados algunos tamaños de envases.

6.6 Precauciones especiales de eliminación y otras manipulaciones

No utilizar la solución si contiene partículas o si no es transparente.

El contenido de un vial debe utilizarse inmediatamente después de perforar el tapón de goma. 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.

7. TITULAR DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN

Merck Sharp & Dohme B.V. Waarderweg 39 2031 BN Haarlem Países Bajos

8. NÚMERO(S) DE AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN

Fertavid 50 UI/0,5 ml solucion invectable

EU/1/09/510/001 EU/1/09/510/002

EU/1/09/510/003

Fertavid 75 UI/0 5 ml solución invectable

EU/1/09/510/004 EU/1/09/510/005 EU/1/09/510/006

Fertavid 100 UI/0,5 ml solución invectable

EU/1/09/510/007 EU/1/09/510/008 EU/1/09/510/009

Fertavid 150 UI/0,5 ml solución inyectable

EU/1/09/510/010 EU/1/09/510/011 EU/1/09/510/012

Fertavid 200 UI/0,5 ml solución inyectable

9. FECHA DE LA PRIMERA AUTORIZACIÓN/RENOVACIÓN DE LA AUTORIZACIÓN

Fecha de la primera autorización 19/marzo/2009 Fecha de la última renovación 21/febrero/2014

10. FECHA DE LA REVISIÓN DEL TEXTO

DD/mes/AAAA

Aledicamento con autoritación de la contractión La información detallada de este medicamento está disponible en la página web de la Agencia Europea

1. NOMBRE DEL MEDICAMENTO

Fertavid 150 UI/0,18 ml solución inyectable Fertavid 300 UI/0,36 ml solución inyectable Fertavid 600 UI/0,72 ml solución inyectable Fertavid 900 UI/1,08 ml solución inyectable

2. COMPOSICIÓN CUALITATIVA Y CUANTITATIVA

Fertavid 150 UI/0,18 ml solución invectable

Un cartucho contiene una dosis total neta de 150 UI de hormona estimulante del folículo recombinante (FSH) en 0,18 ml de solución acuosa. La solución inyectable contiene el principio activo folitropina beta, fabricada mediante ingeniería genética de una línea celular de ovario de hámster chino (CHO), a una concentración de 833 UI/ml de solución acuosa, lo que corresponde a 83,3 microgramos de proteína/ml (la actividad biológica específica *in vivo* equivale a aproximadamente 10.000 UI de FSH / mg de proteína).

Fertavid 300 UI/0,36 ml solución inyectable

Un cartucho contiene una dosis total neta de 300 UI de hormona estimulante del folículo recombinante (FSH) en 0,36 ml de solución acuosa. La solución inyectable contiene el principio activo folitropina beta, fabricada mediante ingeniería genética de una línea celular de ovario de hámster chino (CHO), a una concentración de 833 UI/ml de solución acuosa, lo que corresponde a 83,3 microgramos de proteína/ml (la actividad biológica específica *in vivo* equivale a aproximadamente 10.000 UI de FSH / mg de proteína).

Fertavid 600 UI/0,72 ml solución inyectable

Un cartucho contiene una dosis total neta de 600 UI de hormona estimulante del folículo recombinante (FSH) en 0,72 ml de solución acuosa. La solución inyectable contiene el principio activo folitropina beta, fabricada mediante ingeniería genética de una línea celular de ovario de hámster chino (CHO), a una concentración de 833 UI/ml de solución acuosa, lo que corresponde a 83,3 microgramos de proteína/ml (la actividad biológica específica *in vivo* equivale a aproximadamente 10.000 UI de FSH / mg de proteína).

Fertavid 900 UI/1,08 ml solución inyectable

Un cartucho contiene una dosis total neta de 900 UI de hormona estimulante del folículo recombinante (FSH) en 1,08 ml de solución acuosa. La solución inyectable contiene el principio activo folitropina beta, fabricada mediante ingeniería genética de una línea celular de ovario de hámster chino (CHO), a una concentración de 333 UI/ml de solución acuosa, lo que corresponde a 83,3 microgramos de proteína/ml (la actividad biológica específica *in vivo* equivale a aproximadamente 10.000 UI de FSH / mg de proteína).

Excipiente(s) con efecto conocido

Este medicamento contiene menos de 1 mmol de sodio (23 mg) por inyectable, por lo que se considera esencialmente "exento de sodio".

Para consultar la lista completa de excipientes, ver sección 6.1.

3. FORMA FARMACÉUTICA

Solución inyectable (inyectable).

Solución transparente e incolora.

En cartuchos, diseñados para usar conjuntamente con un invector tipo pluma.

4. DATOS CLÍNICOS

4.1 Indicaciones terapéuticas

En mujeres adultas:

Fertavid está indicado para el tratamiento de la infertilidad femenina en las siguientes situaciones clínicas:

- Anovulación (incluyendo el síndrome del ovario poliquístico, SOP), en mujeres que no hayan respondido al tratamiento con citrato de clomifeno.
- Hiperestimulación ovárica controlada para inducir el desarrollo de folículos múltiples en programas de reproducción asistida [por ejemplo, fecundación *in vitro* / transferencia de embriones (FIV/TE), transferencia intratubárica de gametos (GIFT) e inyección intracitoplasmática de esperma (ICSI)].

En varones adultos:

• Espermatogénesis deficiente debida a hipogonadismo hipogonadotrófico.

4.2 Posología y forma de administración

El tratamiento con Fertavid debe iniciarse bajo la supervisión de un médico con experiencia en el tratamiento de los problemas de la fertilidad.

La primera inyección de Fertavid debe administrarse bajo supervisión médica directa.

<u>Posología</u>

Dosificación en la mujer

Existen grandes variaciones inter e intraindividuales en la respuesta de los ovarios a las gonadotrofinas exógenas, por lo que se hace imposible establecer un esquema de dosificación uniforme. Por tanto, la dosis debe ajustarse individualmente dependiendo de la respuesta del ovario. Para ello se requiere una evaluación ecográfica del desarrollo folicula. También puede ser útil la determinación simultánea de los niveles séricos de estradiol.

Al utilizar el inyector tipo pluma debe tene se en cuenta que se trata de un dispositivo de precisión que dispensa con exactitud la dosis que se ha fijado. Se demostró que, por término medio, la pluma administra una cantidad de FSH un 18% mayor que una jeringa convencional. Esto puede ser particularmente importante si se cambia de una jeringa convencional al inyector tipo pluma o viceversa en el transcurso de un ciclo. Sobre todo al pasar de jeringa a pluma pueden ser necesarios pequeños ajustes de la dos is, para prevenir la administración de una dosis demasiado alta. En base a los resultados de ensayos clínicos comparativos, se recomienda administrar una dosis total menor de Fertavid durante un período de tratamiento más corto que el que se utiliza habitualmente para la FSH urinaria, no sólo para optimizar el desarrollo folicular, sino también para reducir el riesgo de hiperestin ulación ovárica indeseada (ver sección 5.1).

La experiencia clínica con Fertavid se basa en datos de hasta tres ciclos de tratamiento en ambas indicaciones. La experiencia global con la FIV indica que en general, el índice de éxito con el trata niento se mantiene estable en los cuatro primeros intentos y posteriormente declina gradualmente.

Anovulación

En general se recomienda un esquema de tratamiento secuencial, empezando con la administración diaria de 50 UI de Fertavid, dosis que se mantiene durante al menos 7 días. Si no se detecta respuesta ovárica, la dosis diaria se incrementa gradualmente hasta que el crecimiento folicular y/o los niveles plasmáticos de estradiol indiquen una respuesta farmacodinámica adecuada. Se considera óptima una velocidad de aumento de los niveles de estradiol del 40-100% al día. Entonces, se mantiene esta dosis diaria hasta que se alcancen las condiciones de preovulación, es decir cuando se obtengan pruebas ecográficas de un folículo dominante de al menos 18 mm de diámetro y/o cuando los niveles plasmáticos de estradiol sean de 300-900 picogramos/ml (1.000-3.000 pmol/l). Normalmente, son suficientes 7 a 14 días de tratamiento para alcanzar este estado. Se interrumpe entonces la administración de Fertavid y puede inducirse la ovulación administrando gonadotrofina coriónica humana (hCG).

Si el número de folículos que responden es demasiado alto, o si los niveles de estradiol aumentan demasiado rápido, es decir más del doble diariamente durante 2 ó 3 días consecutivos, debe disminuirse la dosis diaria.

Como los folículos de más de 14 mm pueden producir embarazos, los folículos múltiples preovulatorios que excedan de 14 mm presentan riesgo de gestaciones múltiples. En este caso, debe suspenderse la hCG y evitarse el embarazo para evitar gestaciones múltiples.

Hiperestimulación ovárica controlada en programas de reproducción asistida

Se pueden aplicar diversos protocolos de estimulación. Se recomienda una dosis inicial de 100-225 UI durante los primeros 4 días, como mínimo. Posteriormente, la dosis puede ajustarse individualmente, en función de la respuesta del ovario. En los estudios clínicos se mostró que son suficientes dosis de mantenimiento de 75-375 UI durante 6 a 12 días, aunque puede ser necesario prolongar el tratamiento.

Fertavid puede administrarse solo o, para evitar una luteinización prematura, en asociación con un agonista o antagonista de la GnRH. Si se usa un agonista de la GnRH, puede ser necesaria una mayor dosis total de tratamiento de Fertavid para conseguir una respuesta folicular adecuada.

La respuesta ovárica se controla por evaluación ecográfica. También puede ser útil la determinación simultánea de los niveles séricos de estradiol. Cuando la evaluación ecográfica indica la presencia de al menos tres folículos de 16-20 mm, y la respuesta al estradiol es buena (niveles plasmáticos de aproximadamente 300-400 picogramos/ml (1 000-1.300 pmol/l) para cada folículo con un diámetro mayor de

18 mm), se induce la fase final de la maduración folicular admin strando hCG. La recuperación de los oocitos se realiza 34-35 horas después.

Dosificación en el varón

Fertavid debe administrarse a una dosificación de 450 UI/semana, preferiblemente dividida en tres dosis de 150 UI, en asociación con hCG. Debe mantenerse el tratamiento con Fertavid y hCG durante al menos de 3 a 4 meses para poder conseguir alguna mejoría en la espermatogénesis. Se recomienda un análisis del semen de 4 a 6 meses después de iniciar el tratamiento, para evaluar la respuesta. Si un paciente no ha respondido después de este periodo, se puede continuar la terapia de asociación; la experiencia clínica actual indica que puede ser necesario tratamiento durante 18 meses o más para conseguir espermatogénesis.

Población pediátrica

No existe una recomendación específica de uso para Fertavid en la indicación aprobada en la población pediátrica.

Forma de administración

Fertavid solución inyectable en cartuchos se ha desarrollado para su administración mediante el inyector tipo plu na Puregon Pen, por vía subcutánea. Debe alternarse el lugar de la inyección para prevenir que se produzca lipoatrofia.

La paciente puede inyectarse Fertavid con el inyector tipo pluma, siempre que el médico le proporcione las instrucciones adecuadas.

4.3 Contraindicaciones

Para varones y mujeres

- Hipersensibilidad al principio activo o a alguno de los excipientes incluidos en la sección 6.1.
- Tumores ováricos, de la mama, útero, testículos, hipófisis o hipotálamo.
- Insuficiencia gonadal primaria.

Adicionalmente para mujeres

- Sangrado vaginal sin diagnosticar.
- Quistes ováricos o aumento del tamaño de los ovarios, no relacionados con un síndrome del ovario poliquístico (SOP).
- Malformaciones de los órganos sexuales incompatibles con el embarazo.

• Miomas uterinos incompatibles con el embarazo.

4.4 Advertencias y precauciones especiales de empleo

Reacciones de hipersensibilidad a los antibióticos

• Fertavid puede contener trazas de estreptomicina y/o neomicina. Estos antibióticos pueden causar reacciones de hipersensibilidad en personas predispuestas.

Evaluación de la infertilidad antes de iniciar el tratamiento

Antes de comenzar el tratamiento, debe valorarse adecuadamente la infertilidad de la pareja. En
particular, debe evaluarse si el paciente padece hipotiroidismo, insuficiencia suprarrenal,
hiperprolactinemia y tumores hipofisarios o hipotalámicos, proporcionándole un tratamiento
específico adecuado.

En mujeres

Síndrome de Hiperestimulación Ovárica (SHO)

El SHO es una enfermedad distinta al aumento del tamaño de los ovarios sin complicaciones. Los signos y síntomas clínicos del SHO leve y moderado son dolor abdominal, náus eas, diarrea, aumento de leve a moderado del tamaño de los ovarios y quistes ováricos. El SHO grave puede ser potencialmente mortal. Los signos y síntomas clínicos del SHO grave son quistes ováricos grandes , dolor abdominal agudo, ascitis, derrame pleural, hidrotórax, disnea, oliguria, alteraciones hematológicas y aumento de peso. En casos raros, puede producirse tro mboembolismo venoso o arterial junto con el SHO. También se han notificado alteraciones transitorias de las pruebas de función hepática asociadas al SHO, que indican una disfunción hepática con o sin cambios morfológicos en la biopsia de hígado.

El SHO puede producirse por la administración de Gonadotropina Coriónica humana (hCG) y por el embarazo (hCG endógena). El SHO incipiente generalmente se produce dentro de los 10 días después de la administración de hCG y puede estar asociado a una respuesta ovárica excesiva a la estimulación de la gonadotropina. El SHO tardío se produce más de 10 días después de la administración de hCG, como consecuencia de las alteraciones hormonales del embarazo. Debido al riesgo de desarrollar SHO, se debe controlar a las pacientes durante al menos dos semanas después de la administración de hCG.

Las mujeres con factores de riesgo conocidos a una respuesta ovárica alta, pueden ser especialmente propensas al desarrollo de SHO du ante o después del tratamiento con Fertavid. En mujeres que tienen su primer ciclo de estimulación ovárica, para quienes los factores de riesgo sólo se conocen parcialmente, se recomien da la estrecha observación de los primeros signos y síntomas del SHO.

Para reducir el riesgo de SHO durante las Técnicas de Reproducción Asistida (TRA), seguir la práctica clínica habitual. Para reducir el riesgo de SHO son importantes el cumplimiento terapéutico de la dosis recomendada de Fertavid y de la pauta de administración, así como un cuidadoso seguimiento de la respuesta ovárica. Para controlar el riesgo de SHO, se deben realizar evaluaciones ecográficas del desarrollo folicular antes del tratamiento y a intervalos regulares durante el tratamiento; también puede ser ú il la determinación simultánea de los niveles séricos de estradiol. En las TRA se produce un a umento del riesgo de SHO cuando hay 18 o más folículos de un diámetro de 11 mm o más.

Si se desarrolla SHO, se debe aplicar un sistema estándar apropiado de gestión y seguimiento del SHO.

Embarazo múltiple

Se han notificado embarazos y nacimientos múltiples con todos los tratamientos con gonadotropina, incluyendo folitropina beta. Los embarazos múltiples, sobre todo los de orden superior, conllevan un riesgo aumentado de resultados adversos tanto maternales (complicaciones en el embarazo y en el parto) como perinatales (bajo peso al nacer). En el caso de mujeres con anovulación y sometidas a la inducción de la ovulación, el seguimiento del desarrollo folicular mediante ecografía vaginal puede ayudar a determinar si debe o no continuar el ciclo con el fin de reducir el riesgo de embarazos

múltiples. También puede ser útil la determinación simultánea de los niveles séricos de estradiol. Deberá informarse a los pacientes del potencial riesgo de nacimientos múltiples antes de iniciar el tratamiento.

En las mujeres que se someten a Técnicas de Reproducción Asistida (TRA), el riesgo de embarazo múltiple está principalmente relacionado con el número de embriones transferidos. Cuando se usa para un ciclo de inducción de la ovulación, un adecuado ajuste de la dosis de FSH debe prevenir el desarrollo de folículos múltiples.

Embarazo ectópico

Las mujeres infértiles que se someten a TRA tienen una mayor incidencia de embarazos ectópicos. Po tanto, es importante confirmar cuanto antes mediante ecografía que el embarazo sea intrauterino.

Aborto espontáneo

Los índices de embarazos fallidos en mujeres sometidas a reproducción asistida son más altos que los de la población normal.

Complicaciones vasculares

Se han notificado acontecimientos tromboembólicos, tanto en asociación como independientes del SHO después del tratamiento con gonadotropinas, incluyendo folitropina beta. La trombosis intravascular, que puede tener su origen en vasos venosos o arteriales, puede dar lugar a una reducción del flujo sanguíneo a los órganos vitales o a las extremidades. En muje es con factores de riesgo de trombosis generalmente reconocidos, como antecedentes personales o familiares, obesidad grave o trombofilia, el tratamiento con gonadotropinas, incluyendo Fertavid, puede aumentar aún más este riesgo. En estas mujeres se sopesarán los beneficios de la administración de gonadotropinas, incluyendo Fertavid, frente a los riesgos. Sin embargo, debe tenerse en cuenta que el embarazo por si solo también conlleva un aumento del riesgo de trombosis.

Malformaciones congénitas

La incidencia de malformaciones congénitas tras la aplicación de TRA puede ser algo más elevada que con la concepción espontánea. Esto puede ser debido a diferencias en las características de los progenitores (p. ej. edad de la madre, características del semen) y embarazos múltiples.

Torsión ovárica

Se han notificado casos de torsión ovárica después del tratamiento con gonadotropinas, incluyendo folitropina beta. La torsión ovárica puede estar asociada con otros factores de riesgo tales como el SHO, embarazo, cirugía abdominal previa, antecedentes de torsión ovárica, quistes ováricos anteriores o actuales y ovarios poliq ústicos. Debido a la reducción del riego sanguíneo, el daño en los ovarios puede ser limitado con un diagnóstico precoz y una distorsión inmediata.

Neoplasias de ovario y otras neoplasias del sistema reproductor

Se han notificado neoplasias ováricas y otras neoplasias del sistema reproductor, benignas y malignas, en mujeres que se han sometido a múltiples terapias para el tratamiento de la infertilidad. No está establecido si el tratamiento con gonadotrofinas aumenta el riesgo de estos tumores en mujeres infér iles

Otras enfermedades

También se deben evaluar enfermedades que contraindiquen el embarazo antes de iniciar el tratamiento con Fertavid.

En varones

Insuficiencia testicular primaria

En el varón, niveles elevados de FSH endógena son indicativos de insuficiencia testicular primaria. Tales pacientes no responden a la terapia con Fertavid/hCG.

4.5 Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción

El uso conjunto de Fertavid y citrato de clomifeno puede mejorar la respuesta folicular. Después de la desensibilización hipofisaria mediante un agonista de la GnRH, puede ser necesaria una dosis mayor de Fertavid para producir una respuesta folicular adecuada.

4.6 Fertilidad, embarazo y lactancia

Fertilidad

Fertavid se utiliza en el tratamiento de mujeres sometidas a una inducción de la ovulación o una hiperestimulación ovárica controlada en programas de reproducción asistida. En los varones, Fertavid se utiliza en el tratamiento de la espermatogénesis deficiente debido a hipogonadismo hipogonadotrófico. Para la posología y forma de administración, ver sección 4.2.

Embarazo

El uso de Fertavid no está indicado durante el embarazo. En caso de exposición involuntaria durante el embarazo, los datos clínicos no son suficientes para excluir un efecto teratogénico de la FSH recombinante. Sin embargo, no se ha citado ninguna malformación concreta hasta la fecha. No se observaron efectos teratogénicos en los estudios con animales.

Lactancia

No se dispone de información de ensayos clínicos o de estudios en animales sobre la excreción de folitropina beta en la leche. Es poco probable que folitropina beta se excrete en la leche humana debido a su alto peso molecular. Si folitropina beta se excretase en la leche humana, se degradaría en el tracto gastrointestinal del niño. Folitropina beta puede afectar a la producción de leche.

4.7 Efectos sobre la capacidad para conducir y utilizar máquinas

La influencia de Fertavid sobre la capacidad para conducir y utilizar máquinas es nula o insignificante.

4.8 Reacciones adversas

La utilización clínica de Fertavid por vía in ramuscular o subcutánea puede dar lugar a reacciones en la zona de la inyección (3% de todos los pacientes tratados). La mayoría de estas reacciones locales son de carácter leve y transitorio. Se nan observado poco frecuentemente (aproximadamente en un 0,2% de todos los pacientes tratados con folitropina beta) reacciones generalizadas de hipersensibilidad.

Tratamiento en la mu er.

En los ensayos clíricos, se han notificado signos y síntomas relacionados con el síndrome de hiperestimulación o várica (SHO) aproximadamente en el 4% de las mujeres tratadas con folitropina beta (véase sección 4.4). Las reacciones adversas relacionadas con este síndrome son dolor y/o congestión pélvica, dolor y/o distensión abdominal, molestias mamarias y aumento del tamaño ovárico.

La siguiente tabla enumera las reacciones adversas relacionadas con folitropina beta notificadas en ensayos clínicos en mujeres, conforme a la clasificación por órganos y sistemas y su frecuencia; frecuentes ($\geq 1/100$ a <1/10), poco frecuentes ($\geq 1/1.000$ a <1/100).

Clasificación por órganos y	Frecuencia	Reacción adversa
sistemas		
Trastornos del sistema nervioso	Frecuente	Cefalea
Trastornos gastrointestinales	Frecuente	Distensión abdominal Dolor abdominal
	Poco frecuente	Molestia abdominal Estreñimiento

		Diarrea	
		Náuseas	
Trastornos del aparato	Frecuente	Síndrome de hiperestimulación	
reproductor y de la mama		ovárica	
		Dolor pélvico	
	Poco frecuente	Molestia en mama ¹	
		Metrorragia	
		Quiste ovárico	
		Aumento del tamaño ovárico	
		Torsión ovárica	
		Aumento del tamaño uterino	
		Hemorragia vaginal	
Trastornos generales y	Frecuente	Reacción en la zona de	
alteraciones en el lugar de		inyección ²	
administración			
	Poco frecuente	Reacción de hipersensibilidad	
		generalizada ³	

- 1. Las molestias en la mama son tensión, dolor y/o congestión y dolor en el pezón.
- 2. Las reacciones en la zona de inyección son: cardenales, dolor, enrojecimiento, hinchazón y picazón.
- 3. Reacción de hipersensibilidad generalizada incluye: eritema, urticaria, erunción y prurito.

Además, se han notificado casos de embarazo ectópico, aborto y gestaciones múltiples. Estos casos se consideran relacionados con las TRA o con el embarazo posterior.

En casos raros, se ha asociado la aparición de tromboembolismo con la terapia con folitropina beta/hCG, lo que también se ha observado durante el tratamiento con otras gonadotrofinas.

Tratamiento en el varón:

La siguiente tabla enumera las reacciones adversas relacionadas con folitropina beta notificadas en ensayos clínicos en varones (30 pacientes tratados), conforme a la clasificación por órganos y sistemas y su frecuencia; frecuentes ($\geq 1/100$ a < 1/10).

Clasificación por órganos y sistemas	Fi ecuencia ¹	Reacción adversa
Trastornos del sistema nervioso	Frecuente	Cefalea
Trastornos de la piel y del tejido	Frecuente	Acné
subcutáneo		Erupción
Trastornos del aparato reproductor	Frecuente	Quiste epididimal
y de la mama		Ginecomastia
Trastornos generales y alteraciones	Frecuente	Reacción en la zona de
en el lugar de administración		inyección ²

^{1.} Las reacciones adversas que se notifican sólo una vez se muestran en la tabla como frecuentes, ya que un sólo informe eleva la frecuencia por encima del 1%.

Notificación de sospechas de reacciones adversas

Es importante notificar sospechas de reacciones adversas al medicamento tras su autorización. Ello permite una supervisión continuada de la relación beneficio/riesgo del medicamento. Se invita a los profesionales sanitarios a notificar las sospechas de reacciones adversas a través del sistema nacional de notificación incluido en el Apéndice V.

4.9 Sobredosis

No hay datos sobre la toxicidad aguda de Fertavid en humanos, pero se ha demostrado que la toxicidad aguda de Fertavid y de las preparaciones de gonadotrofinas urinarias en animales es muy baja. Sin embargo, una dosis demasiado alta de FSH puede conducir a hiperestimulación de los ovarios (ver sección 4.4).

^{2.} Las reacciones en la zona de inyección incluyen endurecimiento y dolor.

5. PROPIEDADES FARMACOLÓGICAS

5.1 Propiedades farmacodinámicas

Grupo farmacoterapéutico: hormonas sexuales y moduladores del sistema genital, gonadotrofinas, código ATC: G03G A06.

Fertavid contiene FSH recombinante, que se obtiene por tecnología del DNA recombinante, utilizando una línea celular de ovario de hámster chino transfectada con los genes de las subunidades de la FSH humana. La secuencia de aminoácidos principal es idéntica a la de la FSH humana natural. Se sabe que existen pequeñas diferencias en la cadena de carbohidratos.

Mecanismo de acción

La FSH es indispensable para el crecimiento y maduración folicular normal y en la producción de esteroides gonadales. En la mujer, el nivel de FSH es determinante en el inicio y martenimiento del desarrollo folicular y en consecuencia, en el tiempo y número de folículos que alcanzan la madurez. Por tanto, Fertavid puede utilizarse para estimular el desarrollo folicular y la producción de esteroides en casos seleccionados de alteraciones de la función gonadal. Además, Fertavid puede utilizarse para promover el desarrollo folicular múltiple en programas de reproducción asistida [por ejemplo, fecundación *in vitro* / transferencia de embriones (FIV/TE), transferencia intratubárica de gametos (GIFT) e inyección intracitoplasmática de esperma (ICSI)]. El tratamento con Fertavid generalmente es seguido por la administración de hCG para inducir la fase final de la maduración folicular, reanudación de la meiosis y ruptura del folículo.

Eficacia clínica y seguridad

En los ensayos clínicos que comparan la FSH(rec) (folitropina beta) y la FSH urinaria para la estimulación ovárica controlada en mujeres que particir an en un programa de técnicas de reproducción asistida (TRA) y para la inducción de la ovulación (ver tablas 1 y 2 adjuntas), folitropina beta fue más potente que la FSH urinaria, por requerir una dosis total menor y un período de tratamiento más corto para desencadenar la maduración folicular.

Para la estimulación ovárica control da, iolitropina beta proporcionó un mayor número de ovocitos recuperados a una dosis total menor y con un período de tratamiento más corto, en comparación con la FSH urinaria.

Tabla 1: Resultados del estudio 37.608 (estudio aleatorizado comparativo entre grupos de la seguridad y eficacia de folitropina beta frente a la FSH urinaria en la estimulación ovárica controlada).

	folitropina beta (n = 546)	u-FSH (n = 361)
Cifra media de ovocitos recuperados	10,84*	8,95
Dosis media total (nº de ampollas de 75 UI)	28,5*	31,8
Media de duración de la estimulación de la FSH (días)	10,7*	11,3

^{*} Las diferencias entre los 2 grupos fueron estadísticamente significativas (p<0,05).

Para la inducción de la ovulación, la mediana de la dosis total fue inferior y la mediana de la duración del tratamiento fue más corta con folitropina beta comparada con la FSH urinaria.

Tabla 2: Resultados del estudio 37.609 (estudio aleatorizado comparativo entre grupos de la seguridad y eficacia de folitropina beta frente a la FSH urinaria en la inducción de la ovulación).

		folitropina beta (n = 105)	u-FSH (n = 66)
Cifra media de folículos	≥ 12 mm	3,6*	2,6

≥ 15 mm	2,0	1,7
≥ 18 mm	1,1	0,9
Mediana de dosis total (UI) ^a	750*	1.035
Mediana de duración del tratamiento (días) ^a	10,0*	13,0

^{*} Las diferencias entre los 2 grupos fueron estadísticamente significativas (p<0,05).

5.2 Propiedades farmacocinéticas

Absorción

Después de la administración subcutánea de Fertavid, se alcanza la concentración máxima de FSH el aproximadamente 12 horas. Debido a la liberación sostenida desde el lugar de la inyección y a la semivida de eliminación de aproximadamente 40 horas (de 12 a 70 horas), los niveles de FSH permanecen altos durante 24-48 horas. Debido a la relativamente larga semivida de eliminación, la administración repetida de la misma dosis conduce a concentraciones de FSH en plasma aproximadamente 1,5-2,5 veces mayores que después de administración única, lo que contribuye a alcanzar concentraciones terapéuticas de FSH.

La biodisponibilidad absoluta de Fertavid cuando se administra por vía subcutánea es de aproximadamente un 77%.

Distribución, biotransformación y eliminación

La FSH recombinante es bioquímicamente muy similar a la FSH urinaria humana, y se distribuye, metaboliza y excreta de la misma manera.

5.3 Datos preclínicos sobre seguridad

La administración de Fertavid en dosis única a rutas no indujo efectos toxicológicos significativos. En estudios de dosis repetidas en ratas (2 semanas) y perros (13 semanas), con una dosis de hasta 100 veces la dosis máxima en humanos, Fertavid no indujo efectos toxicológicos significativos. Fertavid no mostró potencial mutagénico en el test de Ames ni en el test de aberración cromosómica *in vitro* con linfocitos humanos.

6. DATOS FARMACÉUTICOS

6.1 Lista de excipientes

Fertavid solución inyectable contiene:

Sacarosa

Citrato de sodio

L-metionina

Polisorpato 20

Alcohol bencílico

Agua para preparaciones invectables.

Puede ajustarse el pH con hidróxido de sodio y/o ácido clorhídrico.

6.2 Incompatibilidades

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

6.3 Periodo de validez

3 años.

^a Limitado a mujeres con inducción de la ovulación (folitropina beta, n = 76; u-FSH, n = 42).

Una vez perforada la membrana de goma del cartucho con una aguja, el producto puede guardarse durante 28 días, como máximo.

6.4 Precauciones especiales de conservación

Conservar en nevera (entre 2°C y 8°C).

No congelar.

Conservar el cartucho en el embalaje exterior.

Para comodidad de la paciente, ésta puede conservar Fertavid por debajo o a 25°C durante un único periodo de 3 meses como máximo.

Para las condiciones de conservación tras la primera apertura del medicamento, ver sección 6.3.

6.5 Naturaleza y contenido del envase

Fertavid 150 UI/0,18 ml solución inyectable

0,18 ml de solución en cartucho de 1,5 ml (vidrio tipo I) con un pistón de goma gris y una cápsula precinto de aluminio y membrana interna de goma.

Envase de 1 cartucho y 3 agujas para usar con el inyector tipo pluma Puregon Pen.

Los cartuchos contienen como mínimo 225 UI de actividad FSH en 0,270 ml de solución acuosa, suficiente para una dosis neta total de 150 UI.

Fertavid 300 UI/0,36 ml solución inyectable

0,36 ml de solución en cartucho de 1,5 ml (vidrio tipo I) con un pistor de goma gris y una cápsula precinto de aluminio y membrana interna de goma.

Envase de 1 cartucho y 6 agujas para usar con el inyector tipo pluma Puregon Pen.

Los cartuchos contienen como mínimo 400 UI de actividad FSH en 0,480 ml de solución acuosa, suficiente para una dosis neta total de 300 UI.

Fertavid 600 UI/0,72 ml solución inyectable

0,72 ml de solución en cartucho de 1,5 ml (vidrio i) o I) con un pistón de goma gris y una cápsula precinto de aluminio y membrana interna de goma.

Envase de 1 cartucho y 6 agujas para usar con el inyector tipo pluma Puregon Pen.

Los cartuchos contienen como mínimo 700 UI de actividad FSH en 0,840 ml de solución acuosa, suficiente para una dosis neta total de 600 UI.

Fertavid 900 UI/1,08 ml solución inyectable

1,08 ml de solución en cartucho de 1,5 ml (vidrio tipo I) con un pistón de goma gris y una cápsula precinto de aluminio y membrana interna de goma.

Envase de 1 cartucho y 9 agujas para usar con el inyector tipo pluma Puregon Pen.

Los cartuchos contieren 1.025 UI de actividad FSH en 1,230 ml de solución acuosa, suficiente para una dosis neta total de 900 UI.

6.6 Precauciones especiales de eliminación y otras manipulaciones

No utilizar la solución si contiene partículas o si no es transparente.

Ferravia solución inyectable se ha diseñado para usarse conjuntamente con el inyector tipo pluma Puregon Pen. Deben seguirse cuidadosamente las instrucciones de uso del inyector.

Eliminar las burbujas de aire del cartucho antes de inyectar (ver instrucciones de uso del inyector). No rellenar los cartuchos vacíos.

El diseño de los cartuchos de Fertavid no permite mezclar ningún otro medicamento en el cartucho. Desechar las aguias usadas inmediatamente después de la invección.

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.

7. TITULAR DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN

Merck Sharp & Dohme B.V. Waarderweg 39 2031 BN Haarlem Países Bajos

8. NÚMERO DE AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN

<u>Fertavid 150 UI/0,18 ml solución inyectable</u> EU/1/09/510/016

<u>Fertavid 300 UI/0,36 ml solución inyectable</u> EU/1/09/510/017

<u>Fertavid 600 UI/0,72 ml solución inyectable</u> EU/1/09/510/018

<u>Fertavid 900 UI/1,08 ml solución inyectable</u> EU/1/09/510/019

9. FECHA DE LA PRIMERA AUTORIZACIÓN/RENOVACIÓN DE LA AUTORIZACIÓN

Fecha de la primera autorización 19/marzo/2009 Fecha de la última renovación 21/febrero/2014

10. FECHA DE LA REVISIÓN DEL TEXTO

DD/mes/AAAA

La información detallada de es e n edicamento está disponible en la página web de la Agencia Europea de Medicamentos http://www.ema.europa.eu.

ANEXO II

- A. FABRICANTE(S) DEL (DE LOS) PRINCIPIO(S) ACTIVO(S) BIOLÓGICO(S) Y FABRICANTE(S) RESPONSABLE(S) DE LA LIBERACIÓN DE LOS LOTES
- B. CONDICIONES O RESTRICCIONES DE SUMINISTRO Y USO
- C. OTRAS CONDICIONES Y REQUISITOS DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN
- D. CONDICIONES O RESTRICCIONES EN RELACIÓN CON LA UTILIZACIÓN SEGURA Y EFICAZ DEL MEDICAMENTO

Megilcaluek

A. FABRICANTE(S) DEL (DE LOS) PRINCIPIO(S) ACTIVO(S) BIOLÓGICO(S) Y FABRICANTE(S) RESPONSABLE(S) DE LA LIBERACIÓN DE LOS LOTES

Nombre y dirección del fabricante del principio activo biológico

N.V. Organon Kloosterstraat 6, 5349 AB Oss Veersemeer 4, 5347 JN Oss Países Bajos

Nombre y dirección de los fabricantes responsables de la liberación de los lotes

N.V. Organon Kloosterstraat 6 5349 AB Oss Países Bajos

B. CONDICIONES O RESTRICCIONES DE SUMINISTRO Y USO

Medicamento sujeto a prescripción médica restringida (ver Anexo I: Ficha Técnica o Resumen de las Características del Producto, sección 4.2).

C. OTRAS CONDICIONES Y REQUISITOS DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN

• Informes periódicos de seguridad (IPS)

Los requerimientos para la presentación de los infor nes periódicos de seguridad para este medicamento se establecen en la lista de fechas de referencia de la Unión (lista EURD) prevista en el artículo 107 quater, apartado 7, de la Directiva 2001/83/CE y publicada en el portal web europeo sobre medicamentos.

D. CONDICIONES O RESTRICCIONES EN RELACIÓN CON LA UTILIZACIÓN SEGURA Y EFICAZ DEL MEDICAMENTO

• Plan de Gestión de Riesgos (PGR)

No procede.

ANEXO III ETIQUETADO Y PROSPECTO ANEXO III ETIQUETADO Y PROSPECTO

A. ETIQUETADO, 1/2 ación anulada

Nedicamento con autor 1/2 ación anulada

Nedicamento con autor 1/2 ación anulada

INFORMACIÓN QUE DEBE FIGURAR EN EL EMBALAJE EXTERIOR

TEXTO DEL CARTONAJE Fertavid 50 UI/0,5 ml 1, 5 o 10 viales

1. NOMBRE DEL MEDICAMENTO

Fertavid 50 UI/0,5 ml solución inyectable folitropina beta

2. PRINCIPIO(S) ACTIVO(S)

1 vial contiene 0,5 ml de folitropina beta, que corresponde a: 50 UI (100 UI/ml) de actividad hormona estimulante del folículo recombinante (FSH)

3. LISTA DE EXCIPIENTES

Excipientes: sacarosa, citrato de sodio, L-metionina y polisorbato 20 er agua para inyección; ajuste del pH: hidróxido de sodio y/o ácido clorhídrico.

4. FORMA FARMACÉUTICA Y CONTENIDO DEL ENVASE

Solución inyectable 1 vial de 0,5 ml 5 viales de 0,5 ml 10 viales de 0,5 ml

5. FORMA Y VÍA(S) DE ADMINISTRACIÓN

Vía intramuscular (IM) y subcutánea

Usar inmediatamente el contenido del vial una vez perforado el tapón de goma.

Para un solo uso.

Leer el prospecto antes de utilizar este medicamento.

6. ADVERTENCIA ESPECIAL DE QUE EL MEDICAMENTO DEBE MANTENERSE FUERA DE LA VISTA Y DEL ALCANCE DE LOS NIÑOS

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

7. OTRAS ADVERTENCIAS ESPECIALES, SI ES NECESARIO

8. FECHA DE CADUCIDAD

CAD

9. CONDICIONES ESPECIALES DE CONSERVACIÓN Almacenamiento por el farmacéutico Conservar entre 2°C - 8°C (en nevera). No congelar. Almacenamiento por el paciente Tiene dos opciones: 1. Conservar entre 2°C - 8°C (en nevera). No congelar. 2. Conservar por debajo o a 25°C durante un único periodo de 3 meses como máximo. Conservar el vial en el embalaje exterior. PRECAUCIONES ESPECIALES DE ELIMINACIÓN DEL PRODUCTO NO 10. UTILIZADO Y DE LOS MATERIALES DERIVADOS DE SU USO (CUANDO CORRESPONDA) NOMBRE Y DIRECCIÓN DEL TITULAR DE LA AUTORIZACIÓN DE **COMERCIALIZACIÓN** Merck Sharp & Dohme B.V. Waarderweg 39 2031 BN Haarlem Países Bajos NÚMERO DE AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN 12. EU/1/09/510/001 EU/1/09/510/002 EU/1/09/510/003 13. NÚMERO DE LOTE Lote 14. CONDICIONES GENERALES DE DISPENSACIÓN INSTRUCCIONES DE USO 16 INFORMACIÓN EN BRAILLE

17. IDENTIFICADOR ÚNICO - CÓDIGO DE BARRAS 2D

Se acepta la justificación para no incluir la información en Braille

Incluido el código de barras 2D que lleva el identificador único.

18. IDENTIFICADOR ÚNICO - INFORMACIÓN EN CARACTERES VISUALES

PC: SN:

NN:

Medicamento con autorización anulada

INFORMACIÓN MÍNIMA QUE DEBE INCLUIRSE EN PEQUEÑOS ACONDICIONAMIENTOS PRIMARIOS	
VIAL TEXTO Fertavid 50 UI/0,5 ml	
1. NOMBRE DEL MEDICAMENTO Y VÍA(S) DE ADMINISTRACIÓN	
Fertavid 50 UI/0,5 ml inyectable folitropina beta	8
IM y vía subcutánea	
2. FORMA DE ADMINISTRACIÓN	
3. FECHA DE CADUCIDAD	
CAD	
4. NÚMERO DE LOTE	
Lote	
5. CONTENIDO EN PESO, EN VOLUMEN O EN UNIDADES	
6. OTROS	
MSD CALLED TO THE PROPERTY OF	
V SQI	

INFORMACIÓN QUE DEBE FIGURAR EN EL EMBALAJE EXTERIOR

TEXTO DEL CARTONAJE Fertavid 75 UI/0,5 ml 1, 5 o 10 viales

1. NOMBRE DEL MEDICAMENTO

Fertavid 75 UI/0,5 ml solución inyectable folitropina beta

2. PRINCIPIO(S) ACTIVO(S)

1 vial contiene 0,5 ml de folitropina beta, que corresponde a: 75 UI (150 UI/ml) de actividad hormona estimulante del folículo recombinante (FSH)

3. LISTA DE EXCIPIENTES

Excipientes: sacarosa, citrato de sodio, L-metionina y polisorbato 20 er agua para inyección; ajuste del pH: hidróxido de sodio y/o ácido clorhídrico.

4. FORMA FARMACÉUTICA Y CONTENIDO DEL ENVASE

Solución inyectable 1 vial de 0,5 ml 5 viales de 0,5 ml 10 viales de 0,5 ml

5. FORMA Y VÍA(S) DE ADMINISTRACIÓN

Vía intramuscular (IM) y subcutánea

Usar inmediatamente el contenido del vial una vez perforado el tapón de goma.

Para un solo uso.

Leer el prospecto antes de utilizar este medicamento.

6. ADVERTENCIA ESPECIAL DE QUE EL MEDICAMENTO DEBE MANTENERSE FUERA DE LA VISTA Y DEL ALCANCE DE LOS NIÑOS

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

7. OTRAS ADVERTENCIAS ESPECIALES, SI ES NECESARIO

8. FECHA DE CADUCIDAD

CAD

9. CONDICIONES ESPECIALES DE CONSERVACIÓN Almacenamiento por el farmacéutico Conservar entre 2°C - 8°C (en nevera). No congelar. Almacenamiento por el paciente Tiene dos opciones: 1. Conservar entre 2°C - 8°C (en nevera). No congelar. 2. Conservar por debajo o a 25°C durante un único periodo de 3 meses como máximo. Conservar el vial en el embalaje exterior. PRECAUCIONES ESPECIALES DE ELIMINACIÓN DEL PRODUCTO NO 10. UTILIZADO Y DE LOS MATERIALES DERIVADOS DE SU USO (CUANDO CORRESPONDA) NOMBRE Y DIRECCIÓN DEL TITULAR DE LA AUTORIZACIÓN DE **COMERCIALIZACIÓN** Merck Sharp & Dohme B.V. Waarderweg 39 2031 BN Haarlem Países Bajos NÚMERO DE AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN 12. EU/1/09/510/004 EU/1/09/510/005 EU/1/09/510/006 13. NÚMERO DE LOTE Lote 14. CONDICIONES GENERALES DE DISPENSACIÓN INSTRUCCIONES DE USO INFORMACIÓN EN BRAILLE

17. IDENTIFICADOR ÚNICO - CÓDIGO DE BARRAS 2D

Se acepta la justificación para no incluir la información en Braille

Incluido el código de barras 2D que lleva el identificador único.

18. IDENTIFICADOR ÚNICO - INFORMACIÓN EN CARACTERES VISUALES

PC: SN:

NN:

Medicamento con autoritación anulada

INFORMACIÓN MÍNIMA QUE DEBE INCLUIRSE EN PEQUEÑOS ACONDICIONAMIENTOS PRIMARIOS
VIAL TEXTO Fertavid 75 UI/0,5 ml
1. NOMBRE DEL MEDICAMENTO Y VÍA(S) DE ADMINISTRACIÓN
Fertavid 75 UI/0,5 ml inyectable folitropina beta
IM y vía subcutánea
2. FORMA DE ADMINISTRACIÓN
3. FECHA DE CADUCIDAD
CAD
4. NÚMERO DE LOTE
Lote
5. CONTENIDO EN PESO, EN VOLUMEN O EN UNIDADES
6. OTROS
MSD MSD
COLOR

INFORMACIÓN QUE DEBE FIGURAR EN EL EMBALAJE EXTERIOR

TEXTO DEL CARTONAJE Fertavid 100 UI/0,5 ml 1, 5 o 10 viales

1. NOMBRE DEL MEDICAMENTO

Fertavid 100 UI/0,5 ml solución inyectable folitropina beta

2. PRINCIPIO(S) ACTIVO(S)

1 vial contiene 0,5 ml de folitropina beta, que corresponde a: 100 UI (200 UI/ml) de actividad hormona estimulante del folículo recombinante (FSH)

3. LISTA DE EXCIPIENTES

Excipientes: sacarosa, citrato de sodio, L-metionina y polisorbato 20 er agua para inyección; ajuste del pH: hidróxido de sodio y/o ácido clorhídrico.

4. FORMA FARMACÉUTICA Y CONTENIDO DEL ENVASE

Solución inyectable 1 vial de 0,5 ml 5 viales de 0,5 ml 10 viales de 0,5 ml

5. FORMA Y VÍA(S) DE ADMINISTRACIÓN

Vía intramuscular (IM) y subcutánea

Usar inmediatamente el contenido del vial una vez perforado el tapón de goma.

Para un solo uso.

Leer el prospecto antes de utilizar este medicamento.

6. ADVERTENCIA ESPECIAL DE QUE EL MEDICAMENTO DEBE MANTENERSE FUERA DE LA VISTA Y DEL ALCANCE DE LOS NIÑOS

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

7. OTRAS ADVERTENCIAS ESPECIALES, SI ES NECESARIO

8. FECHA DE CADUCIDAD

CAD

9. CONDICIONES ESPECIALES DE CONSERVACIÓN Almacenamiento por el farmacéutico Conservar entre 2°C - 8°C (en nevera). No congelar. Almacenamiento por el paciente Tiene dos opciones: 1. Conservar entre 2°C - 8°C (en nevera). No congelar. 2. Conservar por debajo o a 25°C durante un único periodo de 3 meses como máximo. Conservar el vial en el embalaje exterior. PRECAUCIONES ESPECIALES DE ELIMINACIÓN DEL PRODUCTO NO 10. UTILIZADO Y DE LOS MATERIALES DERIVADOS DE SU USO (CUANDO **CORRESPONDA**) NOMBRE Y DIRECCIÓN DEL TITULAR DE LA AUTORIZACIÓN DE **COMERCIALIZACIÓN** Merck Sharp & Dohme B.V. Waarderweg 39 2031 BN Haarlem Países Bajos NÚMERO DE AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN 12. EU/1/09/510/007 EU/1/09/510/008 EU/1/09/510/009 13. NÚMERO DE LOTE Lote 14. CONDICIONES GENERALES DE DISPENSACIÓN INSTRUCCIONES DE USO 16 INFORMACIÓN EN BRAILLE

17. IDENTIFICADOR ÚNICO - CÓDIGO DE BARRAS 2D

Se acepta la justificación para no incluir la información en Braille

18. IDENTIFICADOR ÚNICO - INFORMACIÓN EN CARACTERES VISUALES

PC:

SN: NN:

Medicamento con autorización anulada

INFORMACIÓN MÍNIMA QUE DEBE INCLUIRSE EN PEQUEÑOS ACONDICIONAMIENTOS PRIMARIOS		
VIAL TEXTO Fertavid 100 UI/0,5 ml		
1. NOMBRE DEL MEDICAMENTO Y VÍA(S) DE ADMINISTRACIÓN		
Fertavid 100 UI/0,5 ml inyectable folitropina beta		
IM y vía subcutánea		
2. FORMA DE ADMINISTRACIÓN		
3. FECHA DE CADUCIDAD		
CAD		
4. NÚMERO DE LOTE DEL FABRICANTE		
Lote		
5. CONTENIDO EN PESO, EN VOLUMENO EN UNIDADES		
6. OTROS		
MSD		
Regilos		

INFORMACIÓN QUE DEBE FIGURAR EN EL EMBALAJE EXTERIOR

TEXTO DEL CARTONAJE Fertavid 150 UI/0,5 ml 1, 5 o 10 viales

1. NOMBRE DEL MEDICAMENTO

Fertavid 150 UI/0,5 ml solución inyectable folitropina beta

2. PRINCIPIO(S) ACTIVO(S)

1 vial contiene 0,5 ml de folitropina beta, que corresponde a: 150 UI (300 UI/ml) de actividad hormona estimulante del folículo recombinante (FSH)

3. LISTA DE EXCIPIENTES

Excipientes: sacarosa, citrato de sodio, L-metionina y polisorbato 20 er agua para inyección; ajuste del pH: hidróxido de sodio y/o ácido clorhídrico.

4. FORMA FARMACÉUTICA Y CONTENIDO DEL ENVASE

Solución inyectable 1 vial de 0,5 ml 5 viales de 0,5 ml 10 viales de 0,5 ml

5. FORMA Y VÍA(S) DE ADMINISTRACIÓN

Vía intramuscular (IM) y subcutánea

Usar inmediatamente el contenido del vial una vez perforado el tapón de goma.

Para un solo uso.

Leer el prospecto antes de utilizar este medicamento.

6. ADVERTENCIA ESPECIAL DE QUE EL MEDICAMENTO DEBE MANTENERSE FUERA DE LA VISTA Y DEL ALCANCE DE LOS NIÑOS

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

7. OTRAS ADVERTENCIAS ESPECIALES, SI ES NECESARIO

8. FECHA DE CADUCIDAD

CAD

9. CONDICIONES ESPECIALES DE CONSERVACIÓN Almacenamiento por el farmacéutico Conservar entre 2°C - 8°C (en nevera). No congelar. Almacenamiento por el paciente Tiene dos opciones: 1. Conservar entre 2°C - 8°C (en nevera). No congelar. 2. Conservar por debajo o a 25°C durante un único periodo de 3 meses como máximo. Conservar el vial en el embalaje exterior. PRECAUCIONES ESPECIALES DE ELIMINACIÓN DEL PRODUCTO NO 10. UTILIZADO Y DE LOS MATERIALES DERIVADOS DE SU USO (CUANDO **CORRESPONDA**) NOMBRE Y DIRECCIÓN DEL TITULAR DE LA AUTORIZACIÓN DE **COMERCIALIZACIÓN** Merck Sharp & Dohme B.V. Waarderweg 39 2031 BN Haarlem Países Bajos NÚMERO DE AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN 12. EU/1/09/510/010 EU/1/09/510/011 EU/1/09/510/012 13. NÚMERO DE LOTE Lote 14. CONDICIONES GENERALES DE DISPENSACIÓN INSTRUCCIONES DE USO 16 INFORMACIÓN EN BRAILLE

17. IDENTIFICADOR ÚNICO - CÓDIGO DE BARRAS 2D

Se acepta la justificación para no incluir la información en Braille

Incluido el código de barras 2D que lleva el identificador único.

18. IDENTIFICADOR ÚNICO - INFORMACIÓN EN CARACTERES VISUALES

PC:

SN:

NN:

Medicamento con autorización anulada

INFORMACIÓN MÍNIMA QUE DEBE INCLUIRSE EN PEQUEÑOS ACONDICIONAMIENTOS PRIMARIOS		
VIAL TEXTO Fertavid 150 UI/0,5 ml		
1. NOMBRE DEL MEDICAMENTO Y VÍA(S) DE ADMINISTRACIÓN		
Fertavid 150 UI/0,5 ml inyectable folitropina beta		
IM y vía subcutánea		
2. FORMA DE ADMINISTRACIÓN		
3. FECHA DE CADUCIDAD		
CAD		
4. NÚMERO DE LOTE		
Lote		
5. CONTENIDO EN PESO, EN VOLUMEN O EN UNIDADES		
6. OTROS		
MSD		
egilo-		

INFORMACIÓN QUE DEBE FIGURAR EN EL EMBALAJE EXTERIOR

TEXTO DEL CARTONAJE Fertavid 200 UI/0,5 ml 1, 5 o 10 viales

1. NOMBRE DEL MEDICAMENTO

Fertavid 200 UI/0,5 ml solución inyectable folitropina beta

2. PRINCIPIO(S) ACTIVO(S)

1 vial contiene 0,5 ml de folitropina beta, que corresponde a: 200 UI (400 UI/ml) de actividad hormona estimulante del folículo recombinante (FSH)

3. LISTA DE EXCIPIENTES

Excipientes: sacarosa, citrato de sodio, L-metionina y polisorbato 20 er agua para inyección; ajuste del pH: hidróxido de sodio y/o ácido clorhídrico.

4. FORMA FARMACÉUTICA Y CONTENIDO DEL ENVASE

Solución inyectable 1 vial de 0,5 ml 5 viales de 0,5 ml 10 viales de 0,5 ml

5. FORMA Y VÍA(S) DE ADMINISTRACIÓN

Vía intramuscular (IM) y subcutánea

Usar inmediatamente el contenido del vial una vez perforado el tapón de goma.

Para un solo uso.

Leer el prospecto antes de utilizar este medicamento.

6. ADVERTENCIA ESPECIAL DE QUE EL MEDICAMENTO DEBE MANTENERSE FUERA DE LA VISTA Y DEL ALCANCE DE LOS NIÑOS

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

7. OTRAS ADVERTENCIAS ESPECIALES, SI ES NECESARIO

8. FECHA DE CADUCIDAD

CAD

9. CONDICIONES ESPECIALES DE CONSERVACIÓN Almacenamiento por el farmacéutico Conservar entre 2°C - 8°C (en nevera). No congelar. Almacenamiento por el paciente Tiene dos opciones: 1. Conservar entre 2°C - 8°C (en nevera). No congelar. 2. Conservar por debajo o a 25°C durante un único periodo de 3 meses como máximo. Conservar el vial en el embalaje exterior. PRECAUCIONES ESPECIALES DE ELIMINACIÓN DEL PRODUCTO NO 10. UTILIZADO Y DE LOS MATERIALES DERIVADOS DE SU USO (CUANDO **CORRESPONDA**) NOMBRE Y DIRECCIÓN DEL TITULAR DE LA AUTORIZACIÓN DE **COMERCIALIZACIÓN** Merck Sharp & Dohme B.V. Waarderweg 39 2031 BN Haarlem Países Bajos NÚMERO DE AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN 12. EU/1/09/510/013 EU/1/09/510/014 EU/1/09/510/015 13. NÚMERO DE LOTE Lote 14. CONDICIONES GENERALES DE DISPENSACIÓN INSTRUCCIONES DE USO 16 INFORMACIÓN EN BRAILLE

17. IDENTIFICADOR ÚNICO - CÓDIGO DE BARRAS 2D

Se acepta la justificación para no incluir la información en Braille

Incluido el código de barras 2D que lleva el identificador único.

18. IDENTIFICADOR ÚNICO - INFORMACIÓN EN CARACTERES VISUALES

PC:

SN: NN:

Medicamento con autorización anulada

INFORMACIÓN MÍNIMA QUE DEBE INCLUIRSE EN PEQUEÑOS ACONDICIONAMIENTOS PRIMARIOS	
VIAL TEXTO Fertavid 200 UI/0,5 ml	
1. NOMBRE DEL MEDICAMENTO Y VÍA(S) DE ADMINISTRACIÓN	
Fertavid 200 UI/0,5 ml inyectable folitropina beta	
IM y vía subcutánea	
2. FORMA DE ADMINISTRACIÓN	
~~~	
3. FECHA DE CADUCIDAD	
CAD	
4. NÚMERO DE LOTE	
Lote	
5. CONTENIDO EN PESO, EN VOLUMENO EN UNIDADES	
6. OTROS	
MSD	
SQICO.	

### INFORMACIÓN QUE DEBE FIGURAR EN EL EMBALAJE EXTERIOR

#### TEXTO DEL CARTONAJE Fertavid 150 UI/0,18 ml 1 cartucho

#### 1. NOMBRE DEL MEDICAMENTO

Fertavid 150 UI/0,18 ml solución inyectable folitropina beta

### 2. PRINCIPIO(S) ACTIVO(S)

225 UI de actividad recombinante FSH/0,270 ml Contenido neto 150 UI

### 3. LISTA DE EXCIPIENTES

Excipientes: sacarosa, citrato de sodio, L-metionina, polisorbato 20 y a cohoi bencílico en agua para inyección; ajuste del pH: hidróxido de sodio y/o ácido clorhídrico.

### 4. FORMA FARMACÉUTICA Y CONTENIDO DEL ENVASE

### Solución inyectable

1 cartucho

1 envase con 3 agujas para el inyector

### 5. FORMA Y VÍA(S) DE ADMINISTRACIÓN

Vía subcutánea

Sólo se puede usar con la pluma Puregon Pen.

Leer el prospecto antes de utilizar este medicamento.

# 6. ADVERTENCIA ESPECIAL DE QUE EL MEDICAMENTO DEBE MANTENERSE FUERA DE LA VISTA Y DEL ALCANCE DE LOS NIÑOS

Mantener fue a de la vista y del alcance de los niños.

#### 7. OTRAS ADVERTENCIAS ESPECIALES, SI ES NECESARIO

### 8. FECHA DE CADUCIDAD

CAD

Una vez perforada la membrana de goma del cartucho con una aguja, el producto puede guardarse durante 28 días, como máximo.

## 9. CONDICIONES ESPECIALES DE CONSERVACIÓN Almacenamiento por el farmacéutico Conservar entre 2°C - 8°C (en nevera). No congelar. Almacenamiento por el paciente Tiene dos opciones: 1. Conservar entre 2°C - 8°C (en nevera). No congelar. 2. Conservar por debajo o a 25°C durante un único periodo de 3 meses como máximo. Conservar el cartucho en el embalaje exterior. PRECAUCIONES ESPECIALES DE ELIMINACIÓN DEL PRODUCTO NO 10. UTILIZADO Y DE LOS MATERIALES DERIVADOS DE SU USO (CUANDO **CORRESPONDA**) NOMBRE Y DIRECCIÓN DEL TITULAR DE LA AUTORIZACIÓN DE **COMERCIALIZACIÓN** Merck Sharp & Dohme B.V. Waarderweg 39 2031 BN Haarlem Países Bajos NÚMERO DE AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN 12. EU/1/09/510/016 13. **NÚMERO DE LOTE** Lote CONDICIONES CENERALES DE DISPENSACIÓN 14. 15. INSTRUCCIONES DE USO INFORMACIÓN EN BRAILLE Se acepta la justificación para no incluir la información en Braille

Incluido el código de barras 2D que lleva el identificador único.

IDENTIFICADOR ÚNICO - CÓDIGO DE BARRAS 2D

17.

#### 18. IDENTIFICADOR ÚNICO - INFORMACIÓN EN CARACTERES VISUALES

PC: SN:

NN:

Medicamento con autorización anulada

INFORMACIÓN MÍNIMA QUE DEBE INCLUIRSE EN PEQUEÑOS ACONDICIONAMIENTOS PRIMARIOS		
CARTUCHO TEXTO Fertavid 150 UI/0,18 ml		
1. NOMBRE DEL MEDICAMENTO Y VÍA(S) DE ADMINISTRACIÓN		
Fertavid 150 UI/0,18 ml inyectable folitropina beta		
Vía subcutánea		
2. FORMA DE ADMINISTRACIÓN		
3. FECHA DE CADUCIDAD		
CAD		
4. NÚMERO DE LOTE		
Lote		
5. CONTENIDO EN PESO, EN VOLUMEN O EN UNIDADES		
0,270 ml		
6. OTROS		
MSD		
(SO),		

### INFORMACIÓN QUE DEBE FIGURAR EN EL EMBALAJE EXTERIOR

#### TEXTO DEL CARTONAJE Fertavid 300 UI/0,36 ml 1 cartucho

#### 1. NOMBRE DEL MEDICAMENTO

Fertavid 300 UI/0,36 ml solución inyectable folitropina beta

### 2. PRINCIPIO(S) ACTIVO(S)

400 UI de actividad recombinante FSH/0,480 ml Contenido neto 300 UI

### 3. LISTA DE EXCIPIENTES

Excipientes: sacarosa, citrato de sodio, L-metionina, polisorbato 20 y a cohoi bencílico en agua para inyección; ajuste del pH: hidróxido de sodio y/o ácido clorhídrico.

### 4. FORMA FARMACÉUTICA Y CONTENIDO DEL ENVASE

#### Solución inyectable

1 cartucho

2 envases con 3 agujas para el inyector

### 5. FORMA Y VÍA(S) DE ADMINISTRACIÓN

Vía subcutánea

Sólo se puede usar con la pluma Puregon Pen.

Leer el prospecto antes de utilizar este medicamento

# 6. ADVERTENCIA ESPECIAL DE QUE EL MEDICAMENTO DEBE MANTENERSE FUERA DE LA VISTA Y DEL ALCANCE DE LOS NIÑOS

Mantener fue a de la vista y del alcance de los niños.

#### 7. OTRAS ADVERTENCIAS ESPECIALES, SI ES NECESARIO

### 8. FECHA DE CADUCIDAD

CAD

Una vez perforada la membrana de goma del cartucho con una aguja, el producto puede guardarse durante 28 días, como máximo.

## 9. CONDICIONES ESPECIALES DE CONSERVACIÓN Almacenamiento por el farmacéutico Conservar entre 2°C - 8°C (en nevera). No congelar. Almacenamiento por el paciente Tiene dos opciones: 1. Conservar entre 2°C - 8°C (en nevera). No congelar. 2. Conservar por debajo o a 25°C durante un único periodo de 3 meses como máximo. Conservar el cartucho en el embalaje exterior. PRECAUCIONES ESPECIALES DE ELIMINACIÓN DEL PRODUCTO NO 10. UTILIZADO Y DE LOS MATERIALES DERIVADOS DE SU USO (CUANDO **CORRESPONDA**) NOMBRE Y DIRECCIÓN DEL TITULAR DE LA AUTORIZACIÓN DE **COMERCIALIZACIÓN** Merck Sharp & Dohme B.V. Waarderweg 39 2031 BN Haarlem Países Bajos NÚMERO DE AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN 12. EU/1/09/510/017 13. **NÚMERO DE LOTE** Lote CONDICIONES CENERALES DE DISPENSACIÓN 14. 15. INSTRUCCIONES DE USO INFORMACIÓN EN BRAILLE Se acepta la justificación para no incluir la información en Braille

Incluido el código de barras 2D que lleva el identificador único.

IDENTIFICADOR ÚNICO - CÓDIGO DE BARRAS 2D

17.

#### 18. IDENTIFICADOR ÚNICO - INFORMACIÓN EN CARACTERES VISUALES

PC: SN:

NN:

Medicamento con autoritación anulada

INFORMACIÓN MÍNIMA QUE DEBE INCLUIRSE EN PEQUEÑOS ACONDICIONAMIENTOS PRIMARIOS		
CARTUCHO TEXTO Fertavid 300 UI/0,36 ml		
1. NOMBRE DEL MEDICAMENTO Y VÍA(S) DE ADMINISTRACIÓN		
Fertavid 300 UI/0,36 ml inyectable folitropina beta		
Vía subcutánea		
2. FORMA DE ADMINISTRACIÓN		
3. FECHA DE CADUCIDAD		
CAD		
4. NÚMERO DE LOTE		
Lote		
5. CONTENIDO EN PESO, EN VOLUMENO EN UNIDADES		
0,480 ml		
6. OTROS		
MSD		
6. OTROS  MSD		

### INFORMACIÓN QUE DEBE FIGURAR EN EL EMBALAJE EXTERIOR

#### TEXTO DEL CARTONAJE Fertavid 600 UI/0,72 ml 1 cartucho

#### 1. NOMBRE DEL MEDICAMENTO

Fertavid 600 UI/0,72 ml solución inyectable folitropina beta

### 2. PRINCIPIO(S) ACTIVO(S)

700 UI de actividad recombinante FSH/0,840 ml Contenido neto 600 UI

### 3. LISTA DE EXCIPIENTES

Excipientes: sacarosa, citrato de sodio, L-metionina, polisorbato 20 y a cohoi bencílico en agua para inyección; ajuste del pH: hidróxido de sodio y/o ácido clorhídrico.

### 4. FORMA FARMACÉUTICA Y CONTENIDO DEL ENVASE

#### Solución inyectable

1 cartucho

2 envases con 3 agujas para el inyector

### 5. FORMA Y VÍA(S) DE ADMINISTRACIÓN

Vía subcutánea

Sólo se puede usar con la pluma Puregon Pen.

Leer el prospecto antes de utilizar este medicamento.

# 6. ADVERTENCIA ESPECIAL DE QUE EL MEDICAMENTO DEBE MANTENERSE FUERA DE LA VISTA Y DEL ALCANCE DE LOS NIÑOS

Mantener fue a de la vista y del alcance de los niños.

### 7. OTRAS ADVERTENCIAS ESPECIALES, SI ES NECESARIO

### 8. FECHA DE CADUCIDAD

CAD

Una vez perforada la membrana de goma del cartucho con una aguja, el producto puede guardarse durante 28 días, como máximo.

## 9. CONDICIONES ESPECIALES DE CONSERVACIÓN Almacenamiento por el farmacéutico Conservar entre 2°C - 8°C (en nevera). No congelar. Almacenamiento por el paciente Tiene dos opciones: 1. Conservar entre 2°C - 8°C (en nevera). No congelar. 2. Conservar por debajo o a 25°C durante un único periodo de 3 meses como máximo. Conservar el cartucho en el embalaje exterior. PRECAUCIONES ESPECIALES DE ELIMINACIÓN DEL PRODUCTO NO 10. UTILIZADO Y DE LOS MATERIALES DERIVADOS DE SU USO (CUANDO **CORRESPONDA**) NOMBRE Y DIRECCIÓN DEL TITULAR DE LA AUTORIZACIÓN DE **COMERCIALIZACIÓN** Merck Sharp & Dohme B.V. Waarderweg 39 2031 BN Haarlem Países Bajos NÚMERO DE AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN 12. EU/1/09/510/018 13. **NÚMERO DE LOTE** Lote 14. CONDICIONES CENERALES DE DISPENSACIÓN 15. INSTRUCCIONES DE USO INFORMACIÓN EN BRAILLE Se acepta la justificación para no incluir la información en Braille

Incluido el código de barras 2D que lleva el identificador único.

IDENTIFICADOR ÚNICO - CÓDIGO DE BARRAS 2D

17.

#### 18. IDENTIFICADOR ÚNICO - INFORMACIÓN EN CARACTERES VISUALES

PC:

SN: NN:

Medicamento con autorización anulada

ACONDICIONAMIENTOS PRIMARIOS
CARTUCHO TEXTO Fertavid 600 UI/0,72 ml
1. NOMBRE DEL MEDICAMENTO Y VÍA(S) DE ADMINISTRACIÓN
Fertavid 600 UI/0,72 ml inyectable folitropina beta
Vía subcutánea
2. FORMA DE ADMINISTRACIÓN
.0.
3. FECHA DE CADUCIDAD
CAD
4. NÚMERO DE LOTE
Lote
5. CONTENIDO EN PESO, EN VOLUMEN O EN UNIDADES
0,840 ml
6. OTROS
MSD

INFORMACIÓN MÍNIMA QUE DEBE INCLUIRSE EN PEQUEÑOS

### INFORMACIÓN QUE DEBE FIGURAR EN EL EMBALAJE EXTERIOR

#### TEXTO DEL CARTONAJE Fertavid 900 UI/1,08 ml 1 cartucho

### 1. NOMBRE DEL MEDICAMENTO

Fertavid 900 UI/1,08 ml solución inyectable folitropina beta

### 2. PRINCIPIO(S) ACTIVO(S)

1.025 UI de actividad recombinante FSH/1,230 ml Contenido neto 900 UI

### 3. LISTA DE EXCIPIENTES

Excipientes: sacarosa, citrato de sodio, L-metionina, polisorbato 20 y a cohoi bencílico en agua para inyección; ajuste del pH: hidróxido de sodio y/o ácido clorhídrico.

### 4. FORMA FARMACÉUTICA Y CONTENIDO DEL ENVASE

#### Solución inyectable

1 cartucho

3 envases con 3 agujas para el inyector

### 5. FORMA Y VÍA(S) DE ADMINISTRACIÓN

Vía subcutánea

Sólo se puede usar con la pluma Puregon Pen.

Leer el prospecto antes de utilizar este medicamento.

# 6. ADVERTENCIA ESPECIAL DE QUE EL MEDICAMENTO DEBE MANTENERSE FUERA DE LA VISTA Y DEL ALCANCE DE LOS NIÑOS

Mantener fue a de la vista y del alcance de los niños.

### 7. OTRAS ADVERTENCIAS ESPECIALES, SI ES NECESARIO

### 8. FECHA DE CADUCIDAD

CAD

Una vez perforada la membrana de goma del cartucho con una aguja, el producto puede guardarse durante 28 días, como máximo.

## 9. CONDICIONES ESPECIALES DE CONSERVACIÓN Almacenamiento por el farmacéutico Conservar entre 2°C - 8°C (en nevera). No congelar. Almacenamiento por el paciente Tiene dos opciones: 1. Conservar entre 2°C - 8°C (en nevera). No congelar. 2. Conservar por debajo o a 25°C durante un único periodo de 3 meses como máximo. Conservar el cartucho en el embalaje exterior. PRECAUCIONES ESPECIALES DE ELIMINACIÓN DEL PRODUCTO NO 10. UTILIZADO Y DE LOS MATERIALES DERIVADOS DE SU USO (CUANDO **CORRESPONDA**) NOMBRE Y DIRECCIÓN DEL TITULAR DE LA AUTORIZACIÓN DE **COMERCIALIZACIÓN** Merck Sharp & Dohme B.V. Waarderweg 39 2031 BN Haarlem Países Bajos NÚMERO DE AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN 12. EU/1/09/510/019 13. **NÚMERO DE LOTE** Lote CONDICIONES CENERALES DE DISPENSACIÓN 14. 15. INSTRUCCIONES DE USO INFORMACIÓN EN BRAILLE Se acepta la justificación para no incluir la información en Braille

Incluido el código de barras 2D que lleva el identificador único.

IDENTIFICADOR ÚNICO - CÓDIGO DE BARRAS 2D

17.

#### 18. IDENTIFICADOR ÚNICO - INFORMACIÓN EN CARACTERES VISUALES

PC:

SN: NN:

Medicamento con autorización anulada

INFORMACIÓN MÍNIMA QUE DEBE INCLUIRSE EN PEQUEÑOS ACONDICIONAMIENTOS PRIMARIOS		
CARTUCHO TEXTO Fertavid 900 UI/1,08 ml		
1.	NOMBRE DEL MEDICAMENTO Y VÍA(S) DE ADMINISTRACIÓN	
Fertavid 900 UI/1,08 ml inyectable folitropina beta		
Vía	subcutánea	
2.	FORMA DE ADMINISTRACIÓN	
3.	FECHA DE CADUCIDAD	
CAI		
4.	NÚMERO DE LOTE	
Lote		
5.	CONTENIDO EN PESO, EN VOLUMENO EN UNIDADES	
1,23	0 ml	
6.	OTROS	
MSI	Silcaline	
16		

B. PROSPECTO, Tación anulada

Wedicarnento

Whedicarnento

### Prospecto: informacion para el usuario

Fertavid 50 UI/0,5 ml solución inyectable Fertavid 75 UI/0,5 ml solución inyectable Fertavid 100 UI/0,5 ml solución inyectable Fertavid 150 UI/0,5 ml solución inyectable Fertavid 200 UI/0,5 ml solución inyectable folitropina beta

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

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

### Contenido del prospecto

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

### 1. Qué es Fertavid y para qué se utiliza

Fertavid solución inyectable contiene folitropina beta, una hormona conocida como hormona estimulante del folículo (FSH).

La FSH pertenece al grupo de las gonadotrofinas, que desempeñan un importante papel en la fertilidad y en la reproducción humanas. En las mujeres, la FSH es necesaria para el crecimiento y desarrollo de los folículos en los ovarios. Los folículos son pequeñas vesículas redondeadas que contienen los óvulos. En el hombre, la FSH es necesaria para la producción de esperma.

Fertavid se utiliza par viratar la infertilidad en cualquiera de las siguientes situaciones:

#### Mujeres

En mujeres que no ovulan y que no responden al tratamiento con citrato de clomifeno, Fertavid puede utilizarse para provocar la ovulación.

En mujeres sometidas a técnicas de reproducción asistida, como fecundación *in vitro* (FIV) y otros métodos, Fertavid puede producir el desarrollo de múltiples folículos.

#### Varones

En hombres infértiles debido a niveles de hormonas bajos, Fertavid puede utilizarse para producir esperma.

### 2. Qué necesita saber antes de empezar a usar Fertavid

#### No use Fertavid

#### Si:

- es alérgico a folitropina beta o a cualquiera de los demás componentes de Fertavid (incluidos en la sección 6)
- tiene un tumor en el ovario, en la mama, en el útero, en los testículos o en el cerebro (glándula pituitaria o hipotálamo)
- tiene un sangrado vaginal abundante o irregular por causas desconocidas
- sus ovarios no funcionan a causa de una enfermedad llamada insuficiencia ovárica primaria
- presenta quistes ováricos o aumento del tamaño de los ovarios, que no son debidos al síndrome del ovario poliquístico (SOP)
- tiene malformaciones de los órganos sexuales que hacen imposible un embarazo normal
- presenta tumores fibroides en el útero que hacen imposible un embarazo normal
- es un hombre, infértil a causa de una enfermedad llamada insuficiencia testicular primaria.

### Advertencias y precauciones

Consulte a su médico antes de empezar a usar Fertavid si:

- ha tenido una reacción alérgica a determinados antibióticos (neomicina y/o a la estreptomicina)
- no tiene controlada la glándula pituitaria o tiene problemas hipotalamicos
- tiene poco activa la glándula tiroides (hipotiroidismo)
- las glándulas suprarrenales no le funcionan adecuadamente (insuficiencia suprarrenal)
- tiene niveles altos de prolactina en la sangre (hiperprolactinemia)
- tiene cualquier otra enfermedad (por ejemplo, diabetes enfermedad del corazón, o cualquier otra enfermedad de larga duración)

Si es usted mujer:

### Síndrome de hiperestimulación ovárica (SHO)

Su médico comprobará con regularidad los efectos del tratamiento para poder escoger la dosis adecuada de Fertavid en cada momento. De forma regular se le realizarán ecografías de los ovarios. Su médico también puede comprobar los níveles de hormonas en sangre. Esto es muy importante, porque una dosis excesiva de FSH pue de conducir a complicaciones raras pero graves, en las que los ovarios se sobreestimulan y los folículos en crecimiento se hacen más grandes de lo normal. Esta enfermedad es grave y se denomina síndrome de hiperestimulación ovárica (SHO). En casos raros, el SHO grave puede ser potencialmente mortal. El SHO hace que se acumule líquido de forma repentina en su estómago y en zonas del pecho, lo que puede causar la formación de coágulos de sangre. Contacte con su médico inmediatamente si siente una hinchazón intensa del abdomen, dolor en la zona del estómago (abdomen), malestar (náuseas), vómitos, aumento repentino de peso debido a la acumulación de líquido, diarrea disminución del volumen de orina o dificultad para respirar (ver también sección 4, Posibles efectos adversos).

→ El control periódico de la respuesta al tratamiento con FSH ayuda a prevenir la sobreestimulación ovárica. Contacte con su médico inmediatamente si siente dolores en el estómago, y también si se presentan unos días después de la administración de la última inyección.

#### Embarazo múltiple o defectos de nacimiento

Después del tratamiento con gonadotropinas existe una mayor posibilidad de tener embarazos múltiples, incluso cuando un sólo embrión se transfiere al útero. Los embarazos múltiples suponen un aumento del riesgo para la salud, tanto de la madre como de los niños en los días previos y posteriores al nacimiento. Además, el embarazo múltiple y las características de los pacientes sometidos a un tratamiento de fertilidad (p. ej. edad de la mujer, características del semen, antecedentes genéticos de ambos padres) pueden estar asociados a un mayor riesgo de defectos de nacimiento

#### Complicaciones en el embarazo

El riesgo de un embarazo fuera del útero (embarazo ectópico) es ligeramente mayor. Por lo tanto, su médico debe hacerle una ecografía al principio para excluir la posibilidad de embarazo fuera del útero. En las mujeres sometidas a tratamiento para la fertilidad, existe un riesgo ligeramente mayor de aborto.

### Coágulos de sangre (Trombosis)

El tratamiento con Fertavid, como el embarazo en si mismo, puede aumentar el riesgo de presentar coágulos de sangre (trombosis). La trombosis es la formación de un coágulo en un vaso sanguíneo.

Los coágulos de sangre pueden producir enfermedades graves, como:

- obstrucción en sus pulmones (embolia pulmonar)
- ictus
- ataque al corazón
- problemas de los vasos sanguíneos (tromboflebitis)
- falta de flujo de sangre (trombosis venosa profunda), que puede producir la pérdida de su brazo o pierna.

Trate este tema con su médico antes de empezar el tratamiento, sobre todo en los siguientes casos:

- si ya sabe que tiene una posibilidad mayor de padecer trombosis •
- si usted o alguno de sus familiares directos ha tenido alguna vez tronibosis
- si tiene un sobrepeso importante.

#### Torsión ovárica

La torsión puede producirse despúes del tratamiento con gon do ropinas, incluyendo Fertavid. La torsión ovárica es el retorcimiento de un ovario. El retorcimiento del ovario podría provocar que el flujo de sangre al ovario se corte.

Antes de empezar a usar este medicamento, informe a su médico si:

- ha tenido alguna vez el síndrome de hipere timulación ovárica (SHO)
- está embarazada o cree que podría estarlo
- le han operado alguna vez del estomago (cirugía abdominal)
- ha tenido alguna vez una torsión de un ovario
- ha tenido o tiene quistes en su ovario u ovarios.

### Tumores de ovario y otros tumores del sistema reproductor

Se han comunicado casos de tumores de ovario y otros tumores del sistema reproductor en mujeres que han seguido un trata mento de infertilidad. No se sabe si el tratamiento con medicamentos para la fertilidad aumenta el riesgo de estos tumores en mujeres infértiles.

#### Otras enfermedades

Además, antes de empezar a usar este medicamento, informe a su médico si:

• su médico le ha informado que un embarazo podría ser peligroso para usted.

Si es usted varón:

### Varones con exceso de FSH en su sangre

El aumento de los niveles en sangre de FSH es una señal de lesión en los testículos. En tales casos, normalmente Fertavid no es eficaz. Para controlar los efectos del tratamiento, su médico puede pedirle una muestra de semen para analizarla, de cuatro a seis meses después del comienzo del tratamiento.

#### Uso de Fertavid con otros medicamentos

Informe a su médico o farmacéutico si está utilizando, ha utilizado recientemente o pudiera tener que utilizar cualquier otro medicamento.

Si Fertavid se administra conjuntamente con citrato de clomifeno, el efecto de Fertavid puede aumentar. Si se ha administrado un agonista de la GnRH (medicamento para prevenir la ovulación precoz o temprana), pueden ser necesarias dosis más altas de Fertavid.

### Embarazo y lactancia

Consulte a su médico o farmacéutico antes de utilizar cualquier medicamento. No debe usar Fertavid si ya está embarazada, o cree que podría estarlo.

Fertavid puede afectar a la producción de la leche. Es poco probable que Fertavid pase a la leche materna. Si está dando el pecho, consulte a su médico antes de usar Fertavid.

### Conducción y uso de máquinas

Es poco probable que Fertavid afecte a su capacidad para conducir o para utilizar máquinas.

### Información importante sobre algunos de los componentes de Fertavid

Este medicamento contiene menos de 1 mmol de sodio (23 mg) por inyectable, por lo que se considera esencialmente "exento de sodio".

#### Niños

No procede el uso de Fertavid en niños.

#### 3. Cómo usar Fertavid

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

#### Dosificación en la mujer

Su médico decidirá la dosis inicial. Esta do is puede ajustarse a medida que avance su tratamiento. Seguidamente se proporcionan más detalle, sobre el esquema de dosificación.

Existen grandes variaciones en la re puesta de los ovarios a la FSH entre las mujeres, por lo que se hace imposible establecer un esquema de dosificación adecuado para todas las pacientes. Para encontrar la dosificación corre ta, su médico controlará el crecimiento del folículo con ecografías y midiendo la cantidad de estraction (hormona sexual femenina) en la sangre.

- Mujeres que no ovulan
  - Su médico establece una dosis inicial que se mantiene durante al menos siete días. Si no se detecta respuesta ovárica, la dosis diaria se incrementa gradualmente hasta que el crecimiento del folículo y/o los niveles plasmáticos de estradiol indiquen una respuesta apropiada y se mantiene esta dosis diaria hasta que se detecte la presencia de un folículo del tamaño apropiado. Normalmente, son suficientes de 7 a 14 días de tratamiento. Se interrumpe entonces el tratamiento de Fertavid y se inducirá la ovulación proporcionando gonadotrofina coriónica humana (hCG).
- Programas de reproducción asistida, como fecundación in vitro
  Su médico establece una dosis inicial que se mantiene durante los primeros cuatro días, como mínimo. Posteriormente, su dosis puede ajustarse, en función de la respuesta de su ovario.
  Cuando se detecta un número suficiente de folículos del tamaño apropiado, se induce la fase final de la maduración folicular proporcionando hCG. La recuperación de los oocitos (óvulos) se realiza 34-35 horas después.

### Dosificación en el varón

Normalmente, Fertavid se receta a una dosis de 450 UI cada semana, casi siempre en tres inyecciones de 150 UI, junto con otra hormona (hCG), durante al menos 3 a 4 meses. El periodo de tratamiento es igual al tiempo necesario para el desarrollo de los espermatozoides y al plazo en el que se espera que

se produzca una mejora. Si su producción de esperma no ha comenzado después de este periodo, su tratamiento puede continuar durante al menos 18 meses.

### Cómo administrar la inyección

La primera inyección de Fertavid se administrará sólo si está en presencia de un médico o una enfermera.

Las inyecciones deben administrarse lentamente por vía intramuscular (en un músculo) (por ejemplo en las nalgas, en la parte superior de la pierna o en la parte superior del brazo), o subcutánea (bajo la piel) (por ejemplo en la parte inferior del estómago). Las inyecciones en un músculo deben administrarlas únicamente el médico o la enfermera.

Las inyecciones bajo la piel pueden administrarse en algunos casos por usted o su pareja. Su médico le dirá cuándo y cómo tiene que hacerlo. Si se inyecta a si mismo Fertavid, siga las instrucciones de uso indicadas a continuación, para que la aplicación de Fertavid sea correcta y las molestias sean mínimas.

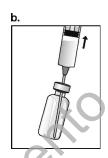
#### Instrucciones de uso

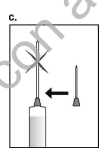
### 1 - Preparación de la jeringa

Debe utilizar jeringas y agujas desechables estériles para la administración de Fertavid. El volumen de la jeringa debe ser lo suficientemente pequeño para que la dosis prescrita pueda administrarse con una exactitud razonable.

Fertavid solución inyectable se presenta en un vial de vidrio. No utilizar la solución si contiene partículas o no es transparente. En primer lugar, quite la tapa del precinto del vial. Coloque una aguja en una jeringa e introduzca la aguja a través del tapón de goma del vial (a). Aspire la solución a la jeringa (b), y sustituya la aguja por una aguja para inyección (c). Finalmente, mantenga la jeringa con la aguja hacia arriba y golpee suavemente en un costado para que suban las posibles burbujas de aire; a continuación presione el émbolo hasta que se haya expulsado todo el aire, de forma que sólo quede la solución de Fertavid en la jeringa (d). Si es necesario, se puede presionar el émbolo un poco más, para ajustar el volumen que se tiene que administrar.









### 2 - Lugar de invección

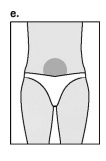
El mejor sitio para una inyección bajo la piel es la zona de la parte inferior del estómago alrededor del ombligo (e), donde existe una gran cantidad de tejido blando y capas de tejido graso. Deberá cambiar de sitio dentro de la misma zona cada vez que aplique una nueva inyección. Es posible poner las inyecciones en otros sitios. Su médico o enfermera le indicará dónde inyectar.

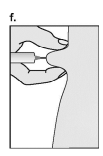
### 3 - Preparación de la zona

Unos pocos golpes suaves en el lugar de la inyección estimularán minúsculas terminaciones nerviosas y ayudarán a reducir la molestia cuando se introduce la aguja. Lávese las manos y frote el lugar de la inyección con un algodón empapado en desinfectante (por ejemplo clorhexidina al 0,5%) para eliminar cualquier bacteria de la superficie. Limpie de esta forma una zona de aproximadamente 5 cm alrededor del punto donde introducirá la aguja y deje que el desinfectante se seque durante un minuto como mínimo antes de aplicar la inyección.

#### 4 - Introducción de la aguja

Pellizque un poco la piel; con la otra mano introduzca la aguja con un ángulo de 90° respecto a la superficie de la piel, como muestra el dibujo (f).





### 5 - Comprobar que la posición de la aguja sea correcta

Si la posición de la aguja es correcta, será bastante dificil retirar el émbolo. Si se aspira sangre en la jeringa significa que la punta de la aguja ha penetrado en una vena o arteria. Si esto ocurre, extralga la jeringa, aplique en el lugar de la inyección un algodón con desinfectante y presione; cesará de sangrar en un minuto o dos. La solución de la jeringa no se puede usar. Empiece de nuevo en el punto l utilizando una nueva jeringa, nuevas agujas y otro vial de Fertavid.

### 6 - Inyección de la solución

Presione sobre el émbolo **lenta** y continuamente, de esta forma la solución se invecta correctamente y el tejido cutáneo no sufre.

### 7 - Extracción de la jeringa

Extraiga la jeringa rápidamente y presione el lugar de inyección con un algodón con desinfectante. Manteniendo la presión, aplique un suave masaje en el lugar para ayudar a dispersar la solución de Fertavid y aliviar las molestias.

Si queda solución en la jeringa debe desecharse. No mezcle Fertavid con otros medicamentos.

#### Si usa más Fertavid del que debe

Informe a su médico inmediatamente.

Una dosis demasiado alta de Fertavid puede causar estimulación excesiva de los ovarios (SHO), que puede manifestarse como dolor en el estómago. Si siente malestar por dolor en el estómago, informe a su médico inmediatamente. Ver también la sección 4 sobre posibles efectos adversos.

### Si olvidó usar Fertavid

Si olvidó una dosis, no se aplique una dosis doble para compensar las dosis olvidadas.

→ Póngase en con acto con su médico.

Si tiene cual quer otra duda sobre el uso de este medicamento, pregunte a su médico.

#### 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 en mujeres

Una complicación de la FSH es la hiperestimulación de los ovarios. La sobreestimulación ovárica puede desencadenar una enfermedad llamada **síndrome de hiperestimulación ovárica (SHO)**, que puede ser un problema clínico grave. Puede reducirse el riesgo de que se produzca controlando cuidadosamente el desarrollo de los folículos durante el tratamiento. Su médico le hará ecografías de sus ovarios para controlar minuciosamente el número de folículos maduros. Su médico también puede verificar los niveles de hormonas en la sangre. Los primeros síntomas son dolor en el estómago, malestar o diarrea. En casos más graves puede experimentarse aumento del tamaño de los ovarios, acumulación de líquido en el abdomen y/o pecho (que puede causar aumento repentino de peso debido

a la acumulación de líquido) o la aparición de coágulos de sangre en el sistema circulatorio. Ver sección 2 Advertencias y precauciones.

→ Contacte con su médico inmediatamente si experimenta dolor en el estómago o cualquiera de estos síntomas de hiperestimulación de los ovarios, incluso si se producen algunos días después de la última inyección.

### Si es usted mujer:

#### Reacciones adversas frecuentes (pueden afectar hasta 1 de cada 10 personas):

- Dolor de cabeza
- Reacciones en el lugar de la inyección (como cardenales, dolor, enrojecimiento, hinchazón y picor)
- Síndrome de hiperestimulación ovárica (SHO)
- Dolor en la pelvis
- Dolor en el estómago y/o distensión abdominal

### Reacciones adversas poco frecuentes (pueden afectar hasta 1 de cada 100 personas)

- Molestias en las mamas (incluyendo dolor al tocarlas).
- Diarrea, estreñimiento y molestias en el estómago
- Aumento del tamaño del útero
- Náuseas
- Reacciones de hipersensibilidad (como erupción cutánea, enrojecimiento, urticaria y picor)
- Quistes en los ovarios o aumento del tamaño de los ovarios
- Torsión ovárica (retorcimiento de los ovarios)
- Sangrado vaginal

### Reacciones adversas raras (pueden afectar hasta 1 de cada 1.000 personas):

- Coágulos (esto también puede producirse inpendienter iente de que ocurra una sobreestimulación no deseada de los ovarios, ver sección 2, Advertencias y precauciones)

También han sido comunicados embarazos fuera de útero (un embarazo ectópico), abortos involuntarios y embarazos múltiples. Estos efectos adversos no se consideran relacionados con el uso de Fertavid, sino con las Técnicas de Reproducción Asistida (TRA) o con un embarazo posterior.

#### Si es usted varón:

#### Reacciones adversas frecuentes (pueden afectar hasta 1 de cada 10 personas):

- Acné
- Reacciones en la zona de inyección (como endurecimiento y dolor)
- Dolor de cabeza
- Erupción cutánea
- Desarrollo de los pechos
- Quistes en los testículos

### Comunicación de efectos adversos

Si experimenta cualquier tipo de efecto adverso, consulte a su médico o farmacéutico, incluso si se trata de posibles efectos adversos que no aparecen en este prospecto. También puede comunicarlos directamente a través del sistema nacional de notificación incluido en el <u>Apéndice V</u>. Mediante la comunicación de efectos adversos usted puede contribuir a proporcionar más información sobre la seguridad de este medicamento.

#### 5. Conservación de Fertavid

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

#### Almacenamiento por el farmacéutico

Conservar entre 2°C - 8°C (en nevera). No congelar.

### Almacenamiento por el paciente

Tiene dos opciones:

- 1. Conservar entre 2°C 8°C (en nevera). No congelar.
- 2. Conservar por debajo o a 25°C durante un único periodo de 3 meses como máximo.

Anote el día que empiece a guardar el producto fuera de la nevera.

Conservar los viales en el embalaje exterior.

El contenido del vial debe utilizarse inmediatamente después de perforar el tapón de goma. No utilice este medicamento después de la fecha de caducidad que aparece en el envase después de 'CAD'. La fecha de caducidad es el último día del mes que se indica.

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

#### 6. Contenido del envase e información adicional

### Composición de Fertavid

El principio activo es folitropina beta.

<u>Fertavid 50 UI/0,5 ml solución inyectable:</u> Cada vial contiene el principio activo folitropina beta, una hormona conocida como hormona estimulante del folículo (FSH) a una dosis de 50 UI en 0,5 ml de solución acuosa por vial.

<u>Fertavid 75 UI/0,5 ml solución inyectable:</u> Cada vial contiene el principio activo folitropina beta, una hormona conocida como hormona estimulante del folículo (FSH) a una dosis de 75 UI en 0,5 ml de solución acuosa por vial.

<u>Fertavid 100 UI/0,5 ml solución inyectable.</u> Cada vial contiene el principio activo folitropina beta, una hormona conocida como hormona estir ulante del folículo (FSH) a una dosis de 100 UI en 0,5 ml de solución acuosa por vial.

<u>Fertavid 150 UI/0,5 ml solución in vectable:</u> Cada vial contiene el principio activo folitropina beta, una hormona conocida como hormona estimulante del folículo (FSH) a una dosis de 150 UI en 0,5 ml de solución acuosa por vial.

<u>Fertavid 200 UI/0.5 ml solución inyectable</u>; Cada vial contiene el principio activo folitropina beta, una hormona conoci la como hormona estimulante del folículo (FSH) a una dosis de 200 UI en 0,5 ml de solución acuosa por vial.

Los denás componentes son sacarosa, citrato de sodio, L-metionina y polisorbato 20 en agua para inyeccion. El pH puede haberse ajustado con hidróxido de sodio y ácido clorhídrico.

### Aspecto del producto y contenido del envase

Fertavid solución inyectable (inyectable) es un líquido transparente e incoloro, que se presenta en un vial de vidrio. Está disponible en envases de 1, 5 y 10 viales.

Puede que solamente estén comercializados algunos tamaños de envases.

#### Titular de la autorización de comercialización

Merck Sharp & Dohme B.V. Waarderweg 39 2031 BN Haarlem Países Bajos

### Responsable de la fabricación

N.V. Organon Kloosterstraat 6 5349 AB Oss Países Bajos

Pueden solicitar más información respecto a este medicamento dirigiéndose al representante local del titular de la autorización de comercialización: 11/3/9/3

#### België/Belgique/Belgien

MSD Belgium BVBA/SPRL Tel/Tél: +32(0)27766211 dpoc belux@merck.com

#### България

Мерк Шарп и Доум България ЕООД Тел.: + 359 2 819 37 37 info-msdbg@merck.com

#### Česká republika

Merck Sharp & Dohme s.r.o. Tel.: +420 233 010 111 dpoc czechslovak@merck.com

#### **Danmark**

MSD Danmark ApS Tlf: +45 4482 4000 dkmail@merck.com

### **Deutschland**

MSD SHARP & DOHME GMBH Tel: 0800 673 673 673 (+49 (0) 89 456 (2612) e-mail@msd.de

### **Eesti**

Merck Sharp & Dohme O Tel: +372 6144 200 msdeesti@merck.com

#### Ελλάδα

MSD A.Φ.B E.F. Τηλ: +30 210 98 97 300 dpoc greece@merck.com

#### España

Merck Sharp & Dohme de España, S.A. Tel.: +34 91 321 06 00 msd info@merck.com

#### France

MSD France Tél + 33 (0)1 80 46 40 40

#### Lietuva

UAB "Merck Sharp & Dohme" Tel: + 370 5 2780247 msd lietuva@merck.com

#### Luxembourg/Luxemburg

MSD Belgium BVBA/SPRL Tel/Tél: +32(0)27766211 dpoc belux@merck.com

#### Magyarország

MSD Pharma Hungary Kft. Tel.: + 36 1 888 5300 hungary msc@merck.com

### Malta

Merck Sharp & Dohme Cyprus Limited Tel. 8007 4433 (+356 99917558) malta info@merck.com

### Nederland

Merck Sharp & Dohme B.V. Tel: 0800 9999 000 (+ 31 23 5153153) medicalinfo.nl@merck.com

#### Norge

MSD (Norge) AS Tlf: +47 32 20 73 00 msdnorge@msd.no

#### Österreich

Merck Sharp & Dohme Ges.m.b.H. Tel: +43 (0) 1 26 044 msd-medizin@merck.com

#### Polska

MSD Polska Sp. z o.o. Tel.: +48 22 549 51 00 msdpolska@merck.com

### Portugal

Merck Sharp & Dohme, Lda. Tel: + 351 214 465700 inform pt@merck.com

#### Hrvatska

Merck Sharp & Dohme d.o.o. Tel: +385 1 6611 333 croatia info@merck.com

#### **Ireland**

Merck Sharp & Dohme Ireland (Human Health) Limited Tel: +353 (0)1 2998700 medinfo_ireland@merck.com

### Ísland

Vistor hf.

Sími: +354 535 7000

#### Italia

MSD Italia S.r.l. Tel: +39 06 361911 medicalinformation.it@merck.com

#### Κύπρος

Merck Sharp & Dohme Cyprus Limited Tηλ: 800 00 673 (+ 357 22866700) cyprus info@merck.com

### Latvija

SIA Merck Sharp & Dohme Latvija Tel: + 371 67364 224 msd_lv@merck.com

#### România

Merck Sharp & Dohme Romania S.R.L. Tel: +40 21 529 29 00 msdromania@merck.com

#### Slovenija

Merck Sharp & Dohme, inovativna zdravila d.o.o. Tel: +386 1 5204201 msd slovenia@merck.com

### Slovenská republika

Merck Sharp & Dohme, s. r. o. Tel: +421 2 58282010 dpoc czechslovak@merck.com

#### Suomi/Finland

MSD Finland Oy Puh/Tel: + 358 (0)9 804650 info@msd.fi

#### **Sverige**

Merck Sharp & Dohme (Sweden) AB Tfn: +46 (0) 77 570 04 88 medicinskinfo@merck.com

### **United Kingdom**

Merck Sharp & Dohme Limited Tel. + 44 (0) 1992 467272 medicalinformationuk@merck.com

### Fecha de la última revisión de este prospecto: mes AAAA

### Otras fuentes de información

Negilcar

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

### Prospecto: informacion para el usuario

Fertavid 150 UI/0,18 ml solución inyectable Fertavid 300 UI/0,36 ml solución inyectable Fertavid 600 UI/0,72 ml solución inyectable Fertavid 900 UI/1,08 ml solución inyectable folitropina beta

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

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

### Contenido del prospecto

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

### 1. Qué es Fertavid y para qué se utiliza

Fertavid solución inyectable contiene folitropina beta, una hormona conocida como hormona estimulante del folículo (FSH).

La FSH pertenece al grupo de las gonacotrofinas, que desempeñan un importante papel en la fertilidad y en la reproducción humanas. En las mujeres, la FSH es necesaria para el crecimiento y desarrollo de los folículos en los ovarios. Los folículos son pequeñas vesículas redondeadas que contienen los óvulos. En el hombre, la FSH es necesaria para la producción de esperma.

Fertavid se utiliza para tratar la infertilidad en cualquiera de las siguientes situaciones:

#### Mujeres

En mujeres que no ovulan y que no responden al tratamiento con citrato de clomifeno, Fertavid puede utilizarse para provocar la ovulación.

En mujeres sometidas a técnicas de reproducción asistida, como fecundación *in vitro* (FIV) y otros métodos, Fertavid puede producir el desarrollo de múltiples folículos.

#### Varones

En hombres infértiles debido a niveles de hormonas bajos, Fertavid puede utilizarse para producir esperma.

### 2. Qué necesita saber antes de empezar a usar Fertavid

#### No use Fertavid

### Si:

• es alérgico a folitropina beta o a cualquiera de los demás componentes de Fertavid (incluidos en la sección 6)

- tiene un tumor en el ovario, en la mama, en el útero, en los testículos o en el cerebro (glándula pituitaria o hipotálamo)
- tiene un sangrado vaginal abundante o irregular por causas desconocidas
- sus ovarios no funcionan a causa de una enfermedad llamada insuficiencia ovárica primaria
- presenta quistes ováricos o aumento del tamaño de los ovarios, que no son debidos al síndrome del ovario poliquístico (SOP)
- tiene malformaciones de los órganos sexuales que hacen imposible un embarazo normal
- presenta tumores fibroides en el útero que hacen imposible un embarazo normal
- es un hombre, infértil a causa de una enfermedad llamada insuficiencia testicular primaria.

### Advertencias y precauciones

Consulte a su médico antes de empezar a usar Fertavid si:

- ha tenido una reacción alérgica a determinados antibióticos (neomicina y/o a la estreptomicina)
- no tiene controlada la glándula pituitaria o tiene problemas hipotálamicos
- tiene poco activa la glándula tiroides (hipotiroidismo)
- las glándulas suprarrenales no le funcionan adecuadamente (insuficiencia supra renal)
- tiene niveles altos de prolactina en la sangre (hiperprolactinemia)
- tiene cualquier otra enfermedad (por ejemplo, diabetes, enfermedad del corazón, o cualquier otra enfermedad de larga duración)

Si es usted mujer:

### Síndrome de hiperestimulación ovárica (SHO)

Su médico comprobará con regularidad los efectos del tratantiento para poder escoger la dosis adecuada de Fertavid en cada momento. De forma regular se le realizarán ecografías de los ovarios. Su médico también puede comprobar los niveles de hormonas en sangre. Esto es muy importante, porque una dosis excesiva de FSH puede conducir a complicac ones raras pero graves, en las que los ovarios se sobreestimulan y los folículos en crecimiento se hacen más grandes de lo normal. Esta enfermedad es grave y se denomina síndrome de hiperestimulación ovárica (SHO). En casos raros, el SHO grave puede ser potencialmente mortal. El SHO hace que se acumule líquido de forma repentina en su estómago y en zonas del pecho, lo que puede causar la formación de coágulos de sangre. Contacte con su médico inmediatamente si siente una hinchazón intensa del abdomen, dolor en la zona del estómago (abdomen), malestar (náuseas), vómicos, aumento repentino de peso debido a la acumulación de líquido, diarrea, disminución del volumen de orina o dificultad para respirar (ver también sección 4, Posibles efectos adversos).

→ El control periódico de la respuesta al tratamiento con FSH ayuda a prevenir la sobreestimulación ovárica. Contacte con su médico inmediatamente si siente dolores en el estómago, y también si se presentan unos días después de la administración de la última invección.

### Embarazo muliple o defectos de nacimiento

Después del tratamiento con gonadotropinas existe una mayor posibilidad de tener embarazos múltiples, incluso cuando un sólo embrión se transfiere al útero. Los embarazos múltiples suponen un aumento del riesgo para la salud, tanto de la madre como de los niños en los días previos y posteriores al nacimiento. Además, el embarazo múltiple y las características de los pacientes sometidos a un tratamiento de fertilidad (p. ej. edad de la mujer, características del semen, antecedentes genéticos de ambos padres) pueden estar asociados a un mayor riesgo de defectos de nacimiento.

#### Complicaciones en el embarazo

El riesgo de un embarazo fuera del útero (embarazo ectópico) es ligeramente mayor. Por lo tanto, su médico debe hacerle una ecografía al principio para excluir la posibilidad de embarazo fuera del útero. En las mujeres sometidas a tratamiento para la fertilidad, existe un riesgo ligeramente mayor de aborto.

### Coágulos de sangre (Trombosis)

El tratamiento con Fertavid, como el embarazo en si mismo, puede aumentar el riesgo de presentar coágulos de sangre (trombosis). La trombosis es la formación de un coágulo en un vaso sanguíneo.

Los coágulos de sangre pueden producir enfermedades graves, como:

- obstrucción en sus pulmones (embolia pulmonar)
- ictus
- ataque al corazón
- problemas de los vasos sanguíneos (tromboflebitis)
- falta de flujo de sangre (trombosis venosa profunda), que puede producir la pérdida de su brazo o pierna.

Trate este tema con su médico antes de empezar el tratamiento, sobre todo en los siguientes casos:

- si ya sabe que tiene una posibilidad mayor de padecer trombosis
- si usted o alguno de sus familiares directos ha tenido alguna vez trombosis
- si tiene un sobrepeso importante.

#### Torsión ovárica

La torsión puede producirse despúes del tratamiento con gonadotropinas, incluyendo Fertavid. La torsión ovárica es el retorcimiento de un ovario. El retorcimiento del ovario pod ría provocar que el flujo de sangre al ovario se corte.

Antes de empezar a usar este medicamento, informe a su médico si.

- ha tenido alguna vez el síndrome de hiperestimulación ovár ca (SHO)
- está embarazada o cree que podría estarlo
- le han operado alguna vez del estómago (cirugía al dominal)
- ha tenido alguna vez una torsión de un ovario
- ha tenido o tiene quistes en su ovario u ovarios.

#### Tumores de ovario y otros tumores del sistema reproductor

Se han comunicado casos de tumores de ovario y otros tumores del sistema reproductor en mujeres que han seguido un tratamiento de inferulidad. No se sabe si el tratamiento con medicamentos para la fertilidad aumenta el riesgo de estos tumores en mujeres infértiles.

#### Otras enfermedades

Además, antes de empezar a usar este medicamento, informe a su médico si:

• su médico le ha informado que un embarazo podría ser peligroso para usted.

Si es usted varón:

### Varones con exceso de FSH en su sangre

El aumento de los niveles en sangre de FSH es una señal de lesión en los testículos. En tales casos, normalmente Fertavid no es eficaz. Para controlar los efectos del tratamiento, su médico puede pedirle una muestra de semen para analizarla, de cuatro a seis meses después del comienzo del tratamiento.

### Uso de Fertavid con otros medicamentos

Informe a su médico o farmacéutico si está utilizando, ha utilizado recientemente o pudiera tener que utilizar cualquier otro medicamento.

Si Fertavid se administra conjuntamente con citrato de clomifeno, el efecto de Fertavid puede aumentar. Si se ha administrado un agonista de la GnRH (medicamento para prevenir la ovulación precoz o temprana), pueden ser necesarias dosis más altas de Fertavid.

### Embarazo y lactancia

Consulte a su médico o farmacéutico antes de utilizar cualquier medicamento. No debe usar Fertavid si ya está embarazada, o cree que podría estarlo.

Fertavid puede afectar a la producción de la leche. Es poco probable que Fertavid pase a la leche materna. Si está dando el pecho, consulte a su médico antes de usar Fertavid.

### Conducción y uso de máquinas

Es poco probable que Fertavid afecte a su capacidad para conducir o para utilizar máquinas.

### Información importante sobre algunos de los componentes de Fertavid

Este medicamento contiene menos de 1 mmol de sodio (23 mg) por inyectable, por lo que se considera esencialmente "exento de sodio".

#### Niños

No procede el uso de Fertavid en niños.

#### 3. Cómo usar Fertavid

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

### Dosificación en la mujer

Su médico decidirá la dosis inicial. Esta dosis puede ajustarse a medida que avance su tratamiento. Seguidamente se proporcionan más detalles sobre el esquema de dosificación. Existen grandes variaciones en la respuesta de los o arios a la FSH entre las mujeres, por lo que se hace imposible establecer un esquema de dosificación adecuado para todas las pacientes. Para

hace imposible establecer un esquema de dosificación adecuado para todas las pacientes. Para encontrar la dosificación correcta, su médico controlará el crecimiento del folículo con ecografías y midiendo la cantidad de estradiol (horn ona sexual femenina) en la sangre.

- Mujeres que no ovulan

  Su médico establece un
  - Su médico establece una dosis micial que se mantiene durante al menos siete días. Si no se detecta respuesta ovárica, la dosis diaria se incrementa gradualmente hasta que el crecimiento del folículo y/o los piveles plasmáticos de estradiol indiquen una respuesta apropiada y se mantiene esta dosis diaria hasta que se detecte la presencia de un folículo del tamaño apropiado. Normalmente, son suficientes de 7 a 14 días de tratamiento. Se interrumpe entonces el tratamiento de Fertavid y se inducirá la ovulación proporcionando gonadotrofina coriónica humana (1 CG).
- Programas de reproducción asistida, como fecundación in vitro
   Su nédico establece una dosis inicial que se mantiene durante los primeros cuatro días, como mínimo. Posteriormente, su dosis puede ajustarse, en función de la respuesta de su ovario.
   Cuando se detecta un número suficiente de folículos del tamaño apropiado, se induce la fase final de la maduración folicular proporcionando hCG. La recuperación de los oocitos (óvulos) se realiza 34-35 horas después.

### Dosificación en el varón

Normalmente, Fertavid se receta a una dosis de 450 UI cada semana, casi siempre en tres inyecciones de 150 UI, junto con otra hormona (hCG), durante al menos 3 a 4 meses. El periodo de tratamiento es igual al tiempo necesario para el desarrollo de los espermatozoides y al plazo en el que se espera que se produzca una mejora. Si su producción de esperma no ha comenzado después de este periodo, su tratamiento puede continuar durante al menos 18 meses.

### Cómo administrar la inyección

Fertavid solución inyectable en cartuchos se ha desarrollado para usar con el inyector tipo pluma Puregon Pen. Deben seguirse cuidadosamente las instrucciones para usar el inyector, que se adjuntan por separado. No use el cartucho si la solución contiene partículas o no es transparente.

Con el inyector tipo pluma, las inyecciones bajo la piel (en la parte inferior del estómago, por ejemplo) pueden administrarse por usted mismo o su pareja. Su médico le dirá cuándo y cómo tiene que hacerlo. Si se inyecta a si mismo Fertavid, siga cuidadosamente las instrucciones para administrar Fertavid correctamente y con las mínimas molestias.

La primera inyección de Fertavid únicamente debe administrarse en presencia de un médico o una enfermera.

#### Si usa más Fertavid del que debe

Informe a su médico inmediatamente.

Una dosis demasiado alta de Fertavid puede causar estimulación excesiva de los ovarios (SHO), que puede manifestarse como dolor en el estómago. Si siente malestar por dolor en el estómago, informe a su médico inmediatamente. Ver también la sección 4 sobre posibles efectos adversos.

#### Si olvidó usar Fertavid

Si olvidó una dosis, no se aplique una dosis doble para compensar las dosis olvidadas.

→ Póngase en contacto con su médico.

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

#### 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 en mujeres

Una complicación de la FSH es la hiperestimulación de los ovarios. La sobreestimulación ovárica puede desencadenar una enfermedad llamada **síndrome de hiperestimulación ovárica (SHO)**, que puede ser un problema clínico grave. Puede reducirse el riesgo de que se produzca controlando cuidadosamente el desarrollo de los folículos durante el tratamiento. Su médico le hará ecografías de sus ovarios para controlar minuciosamente el número de folículos maduros. Su médico también puede verificar los niveles de hormonas en la sangre. Los primeros síntomas son dolor en el estómago, malestar o diarrea. En casos más graves puede experimentarse aumento del tamaño de los ovarios, acumulación de líquido en el abdomen y/o pecho, (que puede causar aumento repentino de peso debido a la acumulación de líquido) o la aparición de coágulos de sangre en el sistema circulatorio. Ver sección 2 Advertencias y precauciones.

→ Contacte con su médico inmediatamente si experimenta dolor en el estómago o cualquiera de estos sínto mas de hiperestimulación de los ovarios, incluso si se producen algunos días después de la última inyección.

Si es usted mujer:

#### Reacciones adversas frecuentes (pueden afectar hasta 1 de cada 10 personas):

- Dolor de cabeza
- Reacciones en el lugar de la inyección (como cardenales, dolor, enrojecimiento, hinchazón y picor)
- Síndrome de hiperestimulación ovárica (SHO)
- Dolor en la pelvis
- Dolor en el estómago y/o distensión abdominal

### Reacciones adversas poco frecuentes (pueden afectar hasta 1 de cada 100 personas):

- Molestias en las mamas (incluyendo dolor al tocarlas).
- Diarrea, estreñimiento y molestias en el estómago
- Aumento del tamaño del útero
- Náuseas
- Reacciones de hipersensibilidad (como erupción cutánea, enrojecimiento, urticaria y picor)
- Quistes en los ovarios o aumento del tamaño de los ovarios
- Torsión ovárica (retorcimiento de los ovarios)
- Sangrado vaginal

### Reacciones adversas raras (pueden afectar hasta 1 de cada 1.000 personas):

- Coágulos (esto también puede producirse inpendientemente de que ocurra una sobreestimulación no deseada de los ovarios, ver sección 2, Advertencias y precauciones)

También han sido comunicados embarazos fuera del útero (un embarazo ectópico), abortos involuntarios y embarazos múltiples. Estos efectos adversos no se consideran relacionados con el uso de Fertavid, sino con las Técnicas de Reproducción Asistida (TRA) o con un embarazo posterior.

Si es usted varón:

### Reacciones adversas frecuentes (pueden afectar hasta 1 de cada 10 personas):

- Acné
- Reacciones en la zona de inyección (como endurecimiento y dolor)
- Dolor de cabeza
- Erupción cutánea
- Desarrollo de los pechos
- Ouistes en los testículos

#### Comunicación de efectos adversos

Si experimenta cualquier tipo de efecto adverso, consulte a su médico o farmacéutico, incluso si se trata de posibles efectos adversos que no aparecer en este prospecto. También puede comunicarlos directamente a través del sistema nacional de notificación incluido en el <u>Apéndice V</u>. Mediante la comunicación de efectos adversos usted puede contribuir a proporcionar más información sobre la seguridad de este medicamento.

#### 5. Conservación de Fertavid

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

### Almacenamiento por el farmacéutico

Conservar entre 2°C - 8°C (en nevera). No congelar.

### Almacenamiento por el paciente

Tiene dos opciones:

- 1. Conservar entre 2°C 8°C (en nevera). No congelar.
- 2. Conservar por debajo o a 25°C durante un único periodo de 3 meses como máximo.

Anote el día que empiece a guardar el producto fuera de la nevera.

Conservar el cartucho en el embalaje exterior.

Una vez perforada la membrana de goma del cartucho con una aguja, el producto puede guardarse durante 28 días, como máximo.

Por favor, anote el primer día de uso del cartucho en la tabla de control, tal como se muestra en el Manual de Instrucciones de la pluma Puregon Pen.

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

Desechar las agujas usadas inmediatamente después de la inyección. No mezclar ningún otro medicamento en los cartuchos. No rellenar los cartuchos vacíos.

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

#### 6. Contenido del envase e información adicional

### Composición de Fertavid

- Cada cartucho contiene el principio activo folitropina beta, una hormona conocida como hormona estimulante del folículo (FSH) a una dosis de 833 UI/ml de solución acuosa.
- Los demás componentes son sacarosa, citrato de sodio, L-metionina, polisorbato 20 y alcohol bencílico en agua para inyección. El pH puede haberse ajustado con hidróxido de sodio y ácido clorhídrico.

### Aspecto del producto y contenido del envase

Fertavid solución inyectable (inyectable) es un líquido transparente e incoloro, que se presenta en un cartucho de vidrio. Está disponible en envases de 1 cartucho.

#### Titular de la autorización de comercialización

Merck Sharp & Dohme B.V. Waarderweg 39 2031 BN Haarlem Países Bajos

#### Responsable de la fabricación

N.V. Organon Kloosterstraat 6 5349 AB Oss Países Bajos

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

### België/Belgique/Belgien

MSD Belgium BVBA/SPRL Tel/Tél: +32(0)27766211 dpoc belux@merck.com

#### България

Мер ( II арп и Доум България ЕООД Тел.: + 359 2 819 37 37 inio-msdbg@merck.com

### Česká republika

Merck Sharp & Dohme s.r.o. Tel.: +420 233 010 111 dpoc czechslovak@merck.com

### Lietuva

UAB "Merck Sharp & Dohme" Tel: + 370 5 2780247 msd lietuva@merck.com

### Luxembourg/Luxemburg

MSD Belgium BVBA/SPRL Tel/Tél: +32(0)27766211 dpoc_belux@merck.com

### Magyarország

MSD Pharma Hungary Kft. Tel.: + 36 1 888 5300 hungary msd@merck.com

#### Danmark

MSD Danmark ApS Tlf: +45 4482 4000 dkmail@merck.com

#### **Deutschland**

MSD SHARP & DOHME GMBH Tel: 0800 673 673 673 (+49 (0) 89 4561 2612) e-mail@msd.de

#### **Eesti**

Merck Sharp & Dohme OÜ Tel: +372 6144 200 msdeesti@merck.com

#### Ελλάδα

MSD A.Φ.B.E.E. Tηλ: +30 210 98 97 300 dpoc greece@merck.com

### España

Merck Sharp & Dohme de España, S.A. Tel.: +34 91 321 06 00 msd info@merck.com

#### France

MSD France Tél + 33 (0)1 80 46 40 40

### Hrvatska

Merck Sharp & Dohme d.o.o. Tel: +385 1 6611 333 croatia info@merck.com

#### **Ireland**

Merck Sharp & Dohme Ireland (Human Health) Limited Tel: +353 (0)1 2998700 medinfo_ireland@nerck.com

### Ísland

Vistor hf. Sími: + 354 535 7000

#### Italia

MSD Italia S.r.l. Tel: +39 06 361911 medicalinformation.it@merck.com

#### Κύπρος

Merck Sharp & Dohme Cyprus Limited Tηλ: 800 00 673 (+ 357 22866700) cyprus info@merck.com

#### Malta

Merck Sharp & Dohme Cyprus Limited Tel: 8007 4433 (+356 99917558) malta info@merck.com

#### Nederland

Merck Sharp & Dohme B.V. Tel: 0800 9999 000 (+ 31 23 5153153) medicalinfo.nl@merck.com

### Norge

MSD (Norge) AS Tlf: +47 32 20 73 00 msdnorge@msd.no

#### Österreich

Merck Sharp & Dohme Ges.m.b.F. Tel: +43 (0) 1 26 044 msd-medizin@merck.com

#### Polska

MSD Polska Sp. z o.o Tel.: +48 22 549 51 00 msdpolska@nerck.com

#### Portugal

Merck Sharp & Dohme, Lda. Tel. + 351 214 465700 inform pt@merck.com

### România

Merck Sharp & Dohme Romania S.R.L. Tel: +40 21 529 29 00 msdromania@merck.com

#### Slovenija

Merck Sharp & Dohme, inovativna zdravila d.o.o. Tel: +386 1 5204201 msd_slovenia@merck.com

#### Slovenská republika

Merck Sharp & Dohme, s. r. o. Tel: + 421 2 58282010 dpoc_czechslovak@merck.com

#### Suomi/Finland

MSD Finland Oy Puh/Tel: + 358 (0)9 804650 info@msd.fi

### Sverige

Merck Sharp & Dohme (Sweden) AB Tfn: +46 (0)77 570 04 88 medicinskinfo@merck.com Latvija

SIA Merck Sharp & Dohme Latvija Tel: + 371 67364 224 msd lv@merck.com

**United Kingdom** 

Merck Sharp & Dohme Limited Tel: +44 (0) 1992 467272 medicalinformationuk@merck.com

Fecha de la última revisión de este prospecto: mes AAAA

Agencia Europi Agenci