

INFORMACIÓN PARA EL PACIENTE

EBGLYSS™ (EHB-glihs)

(lebrikizumab-lbkz)

inyección para uso subcutáneo

- dificultad para respirar o sibilancia
- hinchazón de la cara, labios, boca, lengua o garganta
- urticaria
- picazón
- desmayos, mareos, sensación de desvanecimiento
- erupción cutánea
- calambres en el área del estómago (abdomen)

¿Qué es EBGLYSS?

EBGLYSS es una medicina recetada utilizada para tratar a adultos y niños de 12 años o más que pesen al menos 88 libras (40 kg) con eccema moderado a severo (dermatitis atópica) que no está bien controlado con terapias prescritas aplicadas en la piel (tópicas) o que no pueden usar terapias tópicas. EBGLYSS se puede administrar con o sin corticosteroides tópicos.

No se sabe si EBGLYSS es seguro y efectivo en niños menores de 12 años o en niños de 12 a menos de 18 años que pesen menos de 88 libras (40 kg).

No use EBGLYSS si es alérgico a lebrikizumab-lbkz o a cualquiera de los ingredientes de EBGLYSS. Consulte el final de este prospecto para una lista completa de ingredientes en EBGLYSS.

Antes de usar EBGLYSS, informe a su profesional de la salud sobre todas sus condiciones médicas, incluyendo si usted:

- tiene una infección parasitaria (helmíntica)
- tiene programado administrarse alguna vacuna. No debe recibir una “vacuna viva” si se está tratando con EBGLYSS.
- está embarazada o planea quedar embarazada. Se desconoce si EBGLYSS es dañino para el bebé en gestación. Si queda embarazada durante el tratamiento con EBGLYSS, usted o su profesional de la salud pueden llamar a Eli Lilly and Company al 1-800-LillyRx (1-800-545-5979) para informar el embarazo.
- está amamantando o planea hacerlo. Se desconoce si EBGLYSS se transmite a la leche materna.

Informe al profesional de la salud sobre todas las medicinas que toma, incluidas las medicinas de venta libre y con receta, las vitaminas y los suplementos a base de hierbas.

¿Cómo debo usar EBGLYSS?

- **Consulte las “Instrucciones de Uso” detalladas que vienen con EBGLYSS para obtener información sobre cómo preparar e inyectar EBGLYSS y cómo almacenar y desechar correctamente las plumas precargadas y las jeringuillas precargadas usadas.**
- Use EBGLYSS exactamente como lo indique su profesional de la salud.
- Su profesional de la salud le dirá cuánto EBGLYSS inyectar y con qué frecuencia inyectarlo.
- EBGLYSS es una pluma precargada de dosis única o una jeringuilla precargada con protección de aguja.
- EBGLYSS se administra como una inyección bajo la piel (inyección subcutánea).
- Si su profesional de la salud decide que usted o un cuidador pueden administrar las inyecciones de EBGLYSS, usted o un cuidador deben recibir capacitación sobre la manera correcta de preparar e inyectar EBGLYSS. No intente inyectar EBGLYSS hasta que el profesional de la salud le haya mostrado la forma correcta. En niños de 12 años o más, EBGLYSS lo debe administrar un cuidador.
- Si olvida una dosis de EBGLYSS, inyecte la dosis olvidada tan pronto como sea posible y luego inyecte su próxima dosis en el horario habitual programado.
- Si inyecta demasiada cantidad de EBGLYSS (sobredosis), busque ayuda médica o contacte a un experto en el Centro de Control de Envenenamientos al 1-800-222-1222.
- Su profesional de la salud puede recetar otras medicinas para usar con EBGLYSS. Use las otras medicinas recetadas exactamente como su profesional de la salud le indica.

¿Cuáles son los posibles efectos secundarios de EBGLYSS?

EBGLYSS puede causar efectos secundarios graves, entre los que se incluyen:

- **Reacciones alérgicas. EBGLYSS puede causar reacciones alérgicas que a veces pueden ser severas.** Deje de usar EBGLYSS y dígame a su profesional de la salud o busque ayuda de emergencia de inmediato si presenta cualquiera de los siguientes signos o síntomas:

- **Problemas oculares.** Informe a su profesional de la salud si tiene nuevos problemas oculares o si los problemas existentes empeoran, incluyendo dolor ocular o cambios en la visión, como visión borrosa.

Los efectos secundarios más comunes de EBGLYSS incluyen:

- inflamación de los ojos y párpados, incluyendo enrojecimiento, hinchazón y picazón
- reacciones en el lugar de la inyección
- culebrilla (herpes zóster)

Estos no son todos los posibles efectos secundarios de EBGLYSS. Llame a su médico para obtener asesoramiento sobre efectos secundarios. Puede informar efectos secundarios a la FDA al 1-800-FDA-1088.

¿Cómo debo almacenar EBGLYSS?

- Almacene EBGLYSS en el refrigerador a entre 36 °F y 46 °F (2 °C a 8 °C).
- EBGLYSS se puede almacenar a temperatura ambiente hasta 86 °F (30 °C) durante un máximo de 7 días en el cartón original. Deseche EBGLYSS que haya estado a temperatura ambiente por más de 7 días.
- Almacene EBGLYSS en el cartón original para protegerlo de la luz hasta su uso.
- **No congelar. No agitar.**
- **No calentar EBGLYSS en el microondas**, no mojarlo con agua caliente ni exponerlo a la luz solar directa.

Mantenga EBGLYSS y todas las medicinas fuera del alcance de los niños.

Información general sobre el uso seguro y efectivo de EBGLYSS.

Las medicinas a veces se recetan para propósitos distintos a los que se enumeran en un prospecto de Información para Pacientes. No use EBGLYSS para una condición para la que no está prescrito. No le dé EBGLYSS a otras personas, incluso si tienen los mismos síntomas que usted. Podría perjudicarlas. Puede preguntar a su farmacéutico o profesional de la salud por información sobre EBGLYSS escrita para profesionales de la salud.

¿Cuáles son los ingredientes en EBGLYSS?

Ingrediente activo: lebrikizumab-lbkz

Ingrediente inactivo: ácido acético glacial, histidina, polisorbato 20, sacarosa y agua para inyección.

Las plumas o jeringuillas precargadas de EBGLYSS no están hechas con látex de goma natural.

EBGLYSS es una marca registrada de Eli Lilly and Company.

Eli Lilly and Company, Indianapolis, IN 46285

Número de Licencia en Estados Unidos 1891

Copyright © 2024, Eli Lilly and Company. Todos los derechos reservados.

Para más información sobre EBGLYSS, llame al 1-800-545-5979 (1-800-Lilly-Rx) o visite www.ebglyss.com

Esta información para pacientes ha sido aprobada por la Administración de Alimentos y Medicamentos de EE. UU.

Revisado: 09/2024

EBG-0001-PPI-202409

PP-LK-US-0415